



Numer sprawy: ZP 12/23

Grajewo, dnia 06.10.2023 r.

## DO WSZYSTKICH OFERENTÓW

### WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: w postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa artykułów medycznych i niemedycznych jednorazowego użytku”

Zamawiający przekazuje poniżej zapytania do treści Zaproszenia do składania ofert wraz z wyjaśnieniami.

#### Pytanie 1

##### **Pakiet nr 18; poz. 1**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie rozwiązania równoważnego (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) o poniższej charakterystyce:

- pojemnik o łącznej objętości 60 ml
- objętość formaliny w pojemniku 20 ml o pH 7,2
- technologia „pojemnika podwójnego” – ruchoma komora dedykowana na materiał wewnątrz pojemnika umożliwiająca bezkontaktowe umieszczenie badanego materiału w formalinie
- wewnętrzna dedykowana komora na materiał tkankowy zabezpiecza w 100% wycinek podczas transportu przed wysuszeniem w przypadku przewrócenia się pojemnika i przypadkowego przyklejenia się materiału tkankowego do ścianek pojemnika – eliminacja braku kontaktu materiału tkankowego z formaliną podczas transportu.
- opakowanie zbiorcze 48 szt.

Prosimy również o doprecyzowanie ile sztuk pojemników należy zaproponować ze względu na brak informacji o wielkości opakowania.

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie 2

##### **Pakiet nr 18; poz. 2**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie rozwiązania równoważnego (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) o poniższej charakterystyce:

- pojemnik o łącznej objętości 60 ml
- objętość formaliny w pojemniku 20 ml o pH 7,2
- technologia „pojemnika podwójnego” – ruchoma komora dedykowana na materiał wewnątrz pojemnika umożliwiająca bezkontaktowe umieszczenie badanego materiału w formalinie
- wewnętrzna dedykowana komora na materiał tkankowy zabezpiecza w 100% wycinek podczas transportu przed wysuszeniem w przypadku przewrócenia się pojemnika i przypadkowego przyklejenia się materiału tkankowego do ścianek pojemnika – eliminacja braku kontaktu materiału tkankowego z formaliną podczas transportu.
- opakowanie zbiorcze 48 szt.



Prosimy również o doprecyzowanie ile sztuk pojemników należy zaproponować ze względu na brak informacji o wielkości opakowania.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 3

Pakiet 6 Pyt. 1 – Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji od 3 do 13 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:**

**Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 4

Pakiet 6 Pyt. 2 – Czy Zamawiający w pakiecie 6 dopuści kaniule bezpieczną w rozmiarach: 26G – długość: 19 mm, przepływ: 19 ml/min 24G – długość: 19 mm, przepływ: 29 ml/min 22G – długość: 25 mm, przepływ: 42 ml/min 17G – długość: 45 mm, przepływ: 155 ml/min 16G – długość: 45 mm, przepływ: 225 ml/min? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 5

Dotyczy Pakiet 25 poz 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji rękawic diagnostycznych, bezpydrowych, niejałowych. Surowiec lateks z kauczuku naturalnego, zawartość protein poniżej 50µg/g, kształt uniwersalny - pasujące na lewą i prawą dłoń, AQL ≤1,5, grubość podwójnej ścianki: palec 0,11mm-0,13mm, dłoń 0,10mm-0,11mm, mankiet 0,07mm-0,08mm. Min. długość 240mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III Typ B (potwierdzony certyfikatem typu UE wydanym przez jednostkę niezależną. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 16523-1. Zgodne z normą ASTM F 1671 i EN 375-5 (odporność na przenikanie wirusów) potwierdzone certyfikatem wystawionym przez jednostkę niezależną. Rozmiary XS, S, M, L, XL, Op.a'100szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 6

Dotyczy Pakiet 25 poz 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpydrowe, bardzo elastyczne, mankiet zakończony pogrubionym brzegiem (rantem) zapobiegającym samo zwijaniu się, teksturowane końcówki palców o nieznacznej różnicy w grubości: grubość palec 0,10mm +/-0.03mm, dłoń 0,08mm +/-0.03mm z lepszym poziomem szczelności AQL 1.0, o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 7

Dotyczy Pakiet 25 poz 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne wykonane z nitylu, bezpydrowe, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców o długości całkowitej min. 295mm, o grubości rękawic (ścianka pojedyncza): w palcach, min. 0,14 mm, na dłoni min. 0,09mm. Zgodne z EN 455-1, 2, 3,4. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3/ EN 16523-1 oraz min. 12 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 8

Dotyczy Pakiet 25 poz 4



Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe, sterylne, do zabiegów ortopedycznych o grubszych ściankach, obustronnie pokryte polimerem, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, o stonowanej barwie nie powodującej zjawiska odbłasku i refleksu, powierzchnia mikroteksturowana. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein <30µg/g. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 290mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,27mm-0,32mm, dłoń 0,26mm-0,30mm, mankiet 0,20mm-0,22mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 12,0N. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671; przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5; przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670; przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1; cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12. Pakowane parami w opakowania a 40 par, opakowanie wewnętrzne papierowe zewnętrzne typu folia/folia. Dostępne w rozmiarach 6,0–9,0 (co pół). Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 9

Dotyczy Pakiet 25 poz 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaferowania rękawic bezlateksowych chirurgicznych bezpudrowych, neoprenowych, obustronnie pokrytych polimerem (poliuretanem), o kształcie anatomicznym zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Pozbawione tiuramów. Kolor jasny brąz (tan). Sterylizowane radiacyjnie. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 295mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,21mm-0,23mm, dłoń 0,18mm-0,19mm, mankiet 0,15mm-0,17mm. Siła zrywania przed starzeniem: min.14,0N. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1, przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978. Zgodne z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Spełniające wymagania zasadnicze Dyrektywy UE 93/42/EEC, zmienionej Dyrektywą Rady 2007/47/EC, i zgodne z wymaganiami zasadniczymi Regulacji ŚOI (EU) 2016/425 dla ŚÓ Kategorii III.

Dostępne w rozmiarach od 5,5 do 9,0 co pół. Pakowane w opakowania po 50par

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 10

Dotyczy Pakiet 25 poz 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne: jałowe, bezpudrowe, lateksowe, o obniżonym poziomie protein lateksowych < 10 µg, obustronnie polimeryzowane, o strukturze sieci, powierzchnia mikroporowata (teksturowana, antypoślizgowa), równomiernie rolowany mankiet, kształt anatomiczny; zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, o grubości w palcach minimum 0,22 mm, AQL 0.65, długość rękawicy min. 295mm dopasowana do rozmiaru. Certyfikat CE, klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych, zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej kategoria III, typ B wg EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi zgodnie z EN 421 - INFORNACJA UMIESZCZONA NA OPAKOWANIU JEDNOSTKOWYM I ZBIORCZYM produkowane zgodnie z normami ISO (13485,9001) Rozmiar od 5,5 do 9 z półkami rozmiarów. Ilość w/w rozmiarów do uzgodnienia z Zamawiającym.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**



#### **Pytanie 11**

Dotyczy Pakiet 25 poz 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe, jałowe, obustronnie polimeryzowane, jednorazowego użytku, powierzchnia lekko teksturowana. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom szczelności: AQL  $\leq 1,5$ . Poziom protein  $< 50 \mu\text{g/g}$ . Długość rękawicy: min.480mm. Grubość rękawicy pojedynczej ścianki minimum.: palec 0,19mm, dłoń 0,18mm, mankiet 0,14mm. Przebadane na -wirusy zgodnie z normą EN 374:5. Dostępne w rozmiarach 6,5 (S), 7,5 (M), 8,5 (L). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I, środek ochrony osobistej kat. III.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 12**

Pakietu nr 19: Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze (110x20), którego to wymiar jest prawidłowy. Proszę również o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego wyprodukowanego przez firmę Mitsubishi, czy dopuszcza papier kompatybilny innego producenta, stosowany w wielu Videorinterach USG stosowanych w Szpitalach.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 13**

Pakietu nr 19: Poz.7 Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu Hellige EK-53 w rozmiarze 130x135x370.

Różnica mieści się w tolerancji rozmiaru(+/- 1mm.) i nie wpływa na wydruk, i sprawność działania aparatu EKG.

**Odpowiedź:**

**Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 14**

Pakietu nr 19: Poz.9 Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu KTG Sonicaid TEAM w rozmiarze 142x150x300.

Różnica mieści się w tolerancji rozmiaru(+/- 1mm.) i nie wpływa na wydruk, i sprawność działania aparatu KTG.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 15**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny jednorazowego użytku z 35 szerokimi zszywkami ze stali nierdzewnej (szerokość zamkniętej zszywki 6,5 mm, wysokość 4,7 mm, średnica 0,6 mm)?

**Odpowiedź:**

**Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 16**

**Pakiet 17 poz.2**

Prosimy o dopuszczenie elektrody o wymiarach 55x40. W pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 17**



**Pakiet 17 poz.4**

Prosimy o dopuszczenie elektrody okrągłej z wypustką ułatwiającą aplikację o średnicy 30mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 18**

**Pakiet 19 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie papieru o wymiarach 110x20 (tego typu papier o wymiarach 110x21 nie jest już produkowany)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 19**

**Pakiet 19 poz. 4**

Prosimy o wyjaśnienie-w opisie Zamawiający podaje wymiary 80x25 a następnie podaje długość rolki 20m. Prosimy o skorygowanie zapisów.

**Odpowiedź:**

**Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 20**

**Pakiet nr.9. Pyt.1.poz.1,2.** Zgodnie z oczekiwaniem zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy równoważny system w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne (badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia). Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny (także do dużych objętości): kątowy, gładki, rozszerzający się, przez co jest dostosowany do drenów o różnej średnicy, trwale załączony z pokrywą aby unikać przypadkowego rozszczelnienia. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta. Wkłady spełniają wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady (okrągłe) o pojemności 1000ml, 2000ml, 3000ml. Pojemniki wielorazowe (okrągłe 1000ml, 2000ml, 3000ml) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową która umożliwia prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania. Pojemniki z przezroczystego tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych) i są wzajemnie kompatybilne. Zgodą Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnych, bezpiecznych wkładów, ze względu na cechy użytkowe (szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi zleconymi przez producenta, wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. W przypadku nie dopuszczenia, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź:**

**Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 21**

Pyt.2.poz.5.

Ze względu na inne rozwiązania techniczne, w oferowanym systemie występuje łącznik prosty do gniazda próżni we wkładzie. Prosimy o dopuszczenie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 22**



Pyt.3. poz.1,2.

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, ułatwia kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### Pytanie 23

Czy w **Pakiecie nr 24 w poz. 4** powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga.**

#### Pytanie 24

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie **z Pakietu nr 24 poz. 4** do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególnie dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie 25

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie przewiduje takiej możliwości.**

#### Pytanie 26

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie 27

Pakiet 8, pozycje 1,2,3,4,5,6

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga, aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:



„1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi. Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie 28**

##### **Pakiet 31 Pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści klipsownice jednorazowego użytku, średnica osłonki 2,6 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 29**

##### **Pakiet 31 Pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści chwytak do polipów elastyczny foliowy woreczek rozpostarty na owalnej pętli o średnicy osłonki wyłącznie 2.4 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 30**

##### **Pakiet 31 Pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści igły do ostrzykiwań, jednorazowego użytku, o średnicach igły 0,5, 0,7 mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 31**

##### **Pakiet 31 Pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści szczotki o średnicy osłonki 1,7mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 32**

##### **Pakiet 31 Pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści szczypce chwytające do usuwania ciał obcych w długości 230 cm, dodatkowo wszystkie szczypce w wersji obrotowej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 33**

Pakiet nr 18

Czy zamawiający dopuści produkt alternatywny do opisanego w SWZ;

Bezpieczny pojemnik histopatologiczny, formalina uwalniana w momencie dokręcenia nakrętki.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 34**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga, aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na



odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

**2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.**

**Odpowiedź:**

### Pytanie 35

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 36

§ 7. KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego kary umowne w każdym z poniższych przypadków:

1) za odstąpienie od umowy w całości przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – 10% maksymalnej wartości netto umowy (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna);

2) za odstąpienie od umowy w części przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – 10% niezrealizowanej części Umowy (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna);

3) za zwłokę Wykonawcy w dostawie – 0,01 % wartości netto niezrealizowanej części dostawy

4) za zwłokę Wykonawcy w realizacji obowiązków gwarancyjnych bądź rękojmiowych – 0,01 % maksymalnej wartości netto Umowy za każdy dzień zwłoki (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**





**Pytanie 37**

**Pakiet 12 poz. 1**

Czy Zamawiający ma na myśli koszule rozciętą w całości z tyłu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 38**

**Pakiet 12 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści Koszulę dla położnic - zakładana przez głowę, z długim rozcięciem z przodu umożliwiającym wykonywanie badań lub karmienie noworodków. Rozcięcie wiązane na dwie pary troków.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 39**

**Pakiet 12 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne z włókniny SMMS gramatura 40 /m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 40**

**Pakiet 12 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści bluzę zakończoną obszyciem w kolorze białym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 41**

**Pakiet 12 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści tylko kolor niebieski?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 42**

**Pakiet 12 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści tylko kolor niebieski i zielony?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 43**

**Pakiet 12 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne dla pacjenta z długimi spodniami wiązane na troki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 44**

**Pakiet 12 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne z włókniny SMMS gramatura 40 /m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 45**

**Pakiet 12 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści czepek z włókniny 15 g/m<sup>2</sup>?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 46**

Pakiet 12 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści czepek z włókniny 25 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 47**

Pakiet 12 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane w folię?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 48**

Pakiet 12 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pościel w rozmiarze prześcieradło 160 x 210 cm, poszwa 160 x 210 cm, poszewka 70 x 80 cm ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 49**

Pakiet 17, pozycja 1:

**Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG dla dorosłych, rozm. 48x50 mm/ żel ciekły, badania spoczynkowe, monitorowanie, diagnozowanie? (op.= 50szt.)**

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 50**

Pakiet 17, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG dla dorosłych, prostokąt o rozm. 44x32mm, baza gąbka, żel ciekły do badań holterowskich bez wycięcia na kabel? (op.= 50szt.)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 51**

Pakiet 17, pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG j.u w rozmiarze 51x34 mm, wykonana z pianki poliuretanowej pokrytej mocnym klejem akrylowym gwarantującym odpowiednie przyleganie do ciała pacjenta, żel stały, czujnik Ag/AgCl, opakowanie a' 100 szt.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 52**

Pakiet 17, pozycja 4:



Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG dla dzieci, owalną, baza - gąbka, wym.32x36 mm-badania spoczynkowe, monitorowanie, diagnozowanie? (op.= 100szt.)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 53**

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 dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie 54**

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 dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie 55**

Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczących kar na:

-§ 7. 1. 1) za odstąpienie od umowy w całości przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – 10% maksymalnej wartości netto umowy (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna)?

-§ 7. 1. 2) za odstąpienie od umowy w części przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – 10% niezrealizowanej części Umowy (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna)?

-§ 7. 1. 3) za zwłokę Wykonawcy w dostawie – 0,01 % niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna)?

Uzasadnione jest, aby kara umowna była naliczana od wartości niezrealizowanej części zamówienia, nie zaś od wartości całej umowy. W przypadku niezrealizowania drobnej części całego zamówienia, a jednocześnie przy bardzo wysokiej wartości umowy, taka kara byłaby rażąco wysoka.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 56**

Dotyczy Pakietu nr 26:

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy nawinięte folią do zewnątrz? Ze względów higienicznych jest to lepsze rozwiązanie ponieważ chroni papier w rękawie który jest ze swej natury bardziej podatny na uszkodzenia i zanieczyszczenia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 57**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa 40 cm w miejsce wymaganego 38cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**



#### **Pytanie 58**

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 wymaga.**

#### **Pytanie 59**

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 dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie 60**

Czy Zamawiający wymaga, aby folia zabezpieczająca rękaw była ciasno przylegająca, wykonana z materiału termokurczliwego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 61**

Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **Pytanie 62**

Dotyczy Pakietu nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wskaźników biologicznych do kontroli procesów sterylizacji w parze wodnej, które nie posiadają kodu QR, a jednocześnie spełniają wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 63**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli w rozmiarze 26G x 19mm, przepływ 17ml/min., wykonanej z FEP.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 64**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz. 2, 3, 12 dopuści wycenę op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 65**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 poz. 1 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, wyraźną i kontrastującą skalą?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie 66**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 poz. 1 dopuści wycenę strzykawkę skalowanych odpowiednio: 2ml do 2,5ml; 5ml do 6ml; 10ml do 11ml; 20ml do 24ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 67**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 poz. 2 dopuści strzykawki trzyczęściowe skalowane odpowiednio: 2ml do 2,5ml co 0,1 ml (cyfrowa co 1ml), 5ml do 6ml co 0,2 ml (cyfrowa co 1ml), 10ml do 12ml co 0,5 ml (cyfrowa co 1ml) oraz 20ml do 22ml co 1ml (cyfrowa 5ml)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 68**

Dotyczy pakietu nr 30: Czy Zamawiający jako jednostkę miary podaje opakowanie, które zawiera 12 sztuk?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 69**

Dotyczy Pakiet nr 31 – poz. 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętlę do polipektomii jednorazowego użytku o średnicy osłonki 2,35 mm; pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 70**

Dotyczy Pakiet nr 31 – poz. 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować chwytak do polipów, jednorazowego użytku w rozmiarze po otwarciu 35 mm, śr. osłonki 2,6mm; pozostałe rozmiary zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 71**

Dotyczy Pakiet nr 31 – poz. 8

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igły do ostrzykiwania, jednorazowego użytku dla średnica igły 0,7mm, długość igły 4mm i 6mm, średnica osłonki 2,3mm długość narzędzia 180cm, wszystkie pozostałe rozmiary zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 72**

Pakiet nr 31, poz.1 Zwracamy

się z prośbą o dopuszczenie kleszczy biopsyjnych, powlekanych na całej długości. Do wyboru rozmiary: - śr.2,3mm / dł. 160cm, 180cm, 230cm, - śr. 3,0mm (Jumbo)/ dł. 230cm, - śr.1,8mm/ dł. 120cm, 160cm, 180cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 73**

Pakiet nr 31, poz.2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie standardowych pętli do polipektomii



jednorazowego użytku, wykonanych z drutu plecionego, śr. pętli 10mm, 15mm, 25mm, 30mm, 35mm do wyboru, dł. robocza 230cm, rękojeść skalowana, kształt owalny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 74**

Pakiet nr 31, poz.3 Prosimy o dopuszczenie pętli do polipektomii na zimno, wykonanych z cienkiego drutu plecionego o śr. 0,25mm trzystopniowych: średnice otwarcia 3-6-10mm oraz 6-9-15mm oraz pętli z drutu plecionego o śr. 25 i 35mm, ze skalowaną rękojeścią, kształt owalny, dł. robocza 230cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 75**

Pakiet nr 31, poz.5 Prosimy o dopuszczenie klipsownic jednorazowego użytku, z załadowanym klipsem, z możliwością wielokrotnego otwarcia i zamknięcia, z funkcją rotacji. Rozpiętość ramion 9mm, 12mm i 16mm do wyboru, śr. osłonki 2,5mm, dł. narzędzia 230cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 76**

Pakiet nr 31, poz.6 Prosimy o dopuszczenie chwytaków do polipów- siatka rozpostarta na owalnej pętli o standardowych wymiarach: 40 x 70mm, dł. robocza 230cm, jedna śr. kathetera 2,5mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 77**

Pakiet nr 31, poz.6 Prosimy o dopuszczenie chwytaków do polipów- siatka rozpostarta na owalnej pętli o standardowych wymiarach: 35 x 70mm, z funkcją rotacji, dł. robocza 230cm, jedna śr. kathetera 2,5mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 78**

Pakiet nr 31, poz.8 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych igieł, o jednej dł. 230cm oraz jednej średnicy osłonki 2,4mm, dł. igły 4,5,6mm, rozmiar 19G, 22G, 23G i 25G do wyboru przez Zamawiającego. Rękojeść igły z blokadą po pełnym wysunięciu lub schowaniu, metalowa końcówka dla bezpiecznego operowania igłą, rozmiar kodowany kolorystycznie na uchwycie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 79**

Pakiet nr 31, poz.9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczotek dwustronnych jednorazowego użytku, dł. 230cm, śr. szczotek 6mm (po obu stronach), dł. szczotki 20mm, śr. cewnika 1,7mm, szczotka zakończona plastikowymi kuleczkami, chroniącymi kanał przed zarysowaniem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 80**

Pakiet nr 31, poz.11 Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania wyłącznie pułapki 5 komorowej, podłączanej do ssaka.



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 81**

Pakiet nr 31,

poz.12 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczypiec typu aligator + ząb szczura, śr. 2,3mm, dł. 160cm i 230cm do wyboru, powlekane na całej długości.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 82**

Pakiet nr 31, poz.13 Prosimy o dopuszczenie standardowych korków biopsyjnych jednorazowego użytku do endoskopów Pentax, bez wężyków.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 83**

Pakiet 4 poz.1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości  $30 \pm 5 \mu$ , pokrytej klejem akrylowym, elastycznej, łatwo przylegającej do skóry, wodoszczelnej, antyrefleksyjnej, o współczynniku para przepuszczalności  $800 \pm 200 \text{g/m}^2/24\text{h}$  posiadającej symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski ułatwiające aplikację. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się następujące informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania.

Rozmiary:

- całkowity 15 x 36,5 cm, lepna 15 x 28 cm
- całkowity 40 x 50,5 cm, lepna 40 x 42 cm
- całkowity 45 x 63,5 cm, lepna 45 x 55 cm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 84**

Pakiet 4 poz.2

Sterylna, ultracienka folia chirurgiczna bakteriobójcza, wykonana z poliuretanu o grubości  $25 \pm 5 \mu$ ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min.  $670 \pm 50 \text{g/m}^2/24\text{h}$ ; brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 20 szt.

Rozmiary:

- powierzchnia lepna 15x20cm (całkowita 20x20cm)
- powierzchnia lepna 34x40cm (całkowita 40x40cm)
- powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 85**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu: Jednorazowy aplikator gąbkowy do nawilżania jamy ustnej. Długość całkowita 15,9 cm, długość części gąbkowej  $2,5 \pm 0,2$  cm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I. Pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**



#### **Pytanie 86**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu: Myjki do toalety pacjenta o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający splukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi. 8 myjek w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 87**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu: Czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez splukiwania, dwuwarstwowa struktura czepka z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Instrukcja użycia w języku polskim dołączona do opakowania zbiorczego. Termin ważności 36-msc od daty produkcji.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 88**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu: Myjki do toalety pacjenta o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający splukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu, pomagającym utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 18 sekund przy mocy 1.000 W). 8 myjek w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Termin ważności 24-mce od daty produkcji.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 89**

Pakiet 14 Poz. 2

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3 cz. Z końcówką luer – poj. 3 ml

2) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3- częściowych z przezroczystym tłokiem z polipropylenu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 90**

Pakiet 14 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny z igłą 0, 3x13 mm lub 0,5 x 16 mm (do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówień), U100, sterylna, max a'120szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 91**

Poz. 6 i 7





Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy strzykawkowe są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala

**Odpowiedź:**

**Zamawiający posiada pompy strzykawkowe: Medima, Ascor, Braun, Mecseven.**

#### **Pytanie 92**

Pakiet 14Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu firmy Margomed o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %-oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzona wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 93**

Pakiet 14 Poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu firmy Margomed o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej , z odpowietrznikiem,zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, z ABS, całość bez zawartości ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, folia-papier, sterylne, opakowanie 180 szt,

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 94**

Pakiet 14Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania z komorą kroplową wolną od PCV

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 95**

Pakiet 25 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic delikatnie teksturowanych z dodatkową powierzchnią na końcach palców. Grubość na palcu 0,11mm, na dłoni 0,09mm, na mankiecie 0,07mm. Siła zrywu przed i po starzeniu min.6,5N zgodnie z normą EN 455-2. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 96**

Pakiet 25 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z powierzchnią wewnętrzną i zewnętrzną z polimeru butadienowego. Grubość na palcu min.0,09mm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**



**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 97**

Pakiet 25 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, 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.  $0,10 \pm 0,02$  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 żywnością, 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.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 98**

Pakiet 25 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL  $\leq 1,5$ , kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. 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. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL,

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 99**

Pakiet 25 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru, średnia siła zrywania min. 34 N. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein  $< 10 \mu\text{g/g}$  rękawicy (badania niezależnego laboratorium). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporność na przekłucia  $> 5\text{N}$ . Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

**Odpowiedź:****Zamawiający nie wyraża zgody.****Pytanie 100**

Pakiet 25 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:****Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 101**

Pakiet 25 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetyczne neoprenowe bezpudrowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoni 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm, dopasowana do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną).

Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:****Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 102**

Pakiet 25 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 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. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM



D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie 103

Pakiet 25 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). 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. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/ lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytotostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie 104

Pakiet 5, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy aplikator gąbkowy do nawilżania jamy ustnej o długości całkowitej w zakresie 15-16 cm, i długości części gąbkowej 2,5 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 105

Pakiet 5, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści w ramach produktu równoważnego produkt spełniający w całości następujące parametry: Ścierki do bezwodnego mycia ciała pacjentów, z zawartością 3% dimetikonu pomagają chronić skórę przed czynnikami zewnętrznymi tworząc warstwę barierową, dodatkowo aloes, witamina E, wyciąg z rumianku i pro witamina B5, dzięki czemu skóra jest zdrowsza. Myjki przeznaczone również do oczyszczania skóry zanieczyszczonej moczem i kałem. Nie wymagają namoczenia oraz splukiwania. Nasączona preparatem odświeżającym i nawilżającym o neutralnym pH (5,5). Zapachowe, nie zawiera lateksu. Możliwość podgrzania w mikrofalówce (700W przez 20sek). Rozmiar 20 cm x 20 cm, gramatura około 60g/m2. Opakowanie a'25 sztuk. Opakowanie z możliwością wielokrotnego zamykania / otwierania z instrukcją i składem w języku angielskim. Termin ważności 24 miesiące od daty produkcji. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 106

Pakiet 5, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści w ramach produktu równoważnego produkt spełniający w całości następujące parametry: Czepek do bezwodnego mycia włosów nasączony substancjami myjącymi oraz odżywczymi (m.in. simetikon, vitamin E and provitamin B5, aloes), z zawartością chlorheksydyny, nie wymagający splukiwania, możliwość podgrzania w mikrofalówce (700W) przez 20 sekund, pozbawione al-



koholu, lanoliny oraz lateksu. Zapachowy. Pakowany pojedynczo. Na opakowaniu skład i instrukcja w języku polskim. Nie zawiera lateksu. Termin ważności 24 miesiące od daty produkcji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 107**

Pakiet 5, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści w ramach produktu równoważnego produkt spełniający w całości następujące parametry: Jednorazowa myjka sucha, nasączona mydłem aktywowanym pod wpływem wody, w formie ścierki, rozmiar 12cm x 20cm, wykonana włókniny typu molton o gramaturze 100g/m<sup>2</sup>, opakowanie a'24sztuki z nadrukowanymi napisami w języku polskim oraz graficzną instrukcją użycia. Termin ważności min. 3 lata od daty produkcji. Produkt bez lateksu. Opakowanie foliowe?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 108**

Pakiet 4, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jony srebra, co zapewnia szerokie, stałe spectrum działania antybakteryjnego podczas całej procedury operacyjnej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 109**

Pakiet 4, pozycja 2A - Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 20 x 25 cm (część lepna 15 x 20 cm), w miejsce folii w rozmiarze całkowitym 20 x 20 cm (część lepna 10 x 20 cm)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 110**

Pakiet 4, pozycja 2B - Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 35 x 50 cm (część lepna 35 x 40 cm), w miejsce folii w rozmiarze całkowitym 38 x 41 cm (część lepna 28 x 41 cm)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 111**

Pakiet 4, pozycja 2C - Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 65 x 45 cm (część lepna 55 x 45 cm), w miejsce folii w rozmiarze całkowitym 60 x 45 cm (część lepna 50 x 45 cm)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 112**

Pakiet 4, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym 2% roztwór jodyny, bez samoprzylepnych etykiet do dokumentacji. Wyrob medyczny klasy III?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 113**

Pakiet 4, pozycja 2A - Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 15 x 26 cm (część lepna 15 x 20 cm), w miejsce folii w rozmiarze całkowitym 20 x 20 cm (część lepna 10 x 20 cm)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 114**

**Pakiet 4, pozycja 2B** - Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 40 x 34 cm (część lepna 40 x 28 cm), w miejsce folii w rozmiarze całkowitym 38 x 41 cm (część lepna 28 x 41 cm)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 115**

**Pakiet 4, pozycja 2C** - Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 45 x 55 cm (część lepna 45 x 49 cm), w miejsce folii w rozmiarze całkowitym 60 x 45 cm (część lepna 50 x 45 cm)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 116**

**Pakiet 5, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy aplikator gąbkowy do nawilżania jamy ustnej o długości całkowitej 15 cm ( $\pm 2$  mm), spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 117**

**Pakiet 5, pozycja 1-4** - Czy Zamawiający dopuści składanie ofert w pakiecie nr 5 na poszczególne pozycje?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 118**

**Pakiet 5, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści w miejsce opisanej w SWZ myjki, myjkę o parametrach: Chusteczki do mycia bez użycia wody biodegradowalne i wykonane w 100% z wiskozy przeznaczone do higieny osobistej. Rozmiar 20x23cm. Serwetki wykonane są z grubego, wysokiej jakości materiału, który jest miękki i przyjemny w dotyku. Wszystkie składniki są starannie dobierane i posiadają certyfikacje niezależnej firmy, co oznacza, że zrobiono wszystko, aby zminimalizować ryzyko rozwoju alergii, wybierając delikatne składniki. To kolejny argument, który daje poczucie bezpieczeństwa w korzystaniu z produktu. Produkt zapewnia przyjemną i wygodną kąpiel w łóżku dla pacjentów nieruchomych. Produkt bezzapachowy, można podgrzewać w kuchenke mikrofalowej (30s - Max 800W), aby zapewnić pacjentowi komfort. Wartość pH 4-5. W opakowaniu 8szt. Przeznaczony wyłącznie do użytku zewnętrznego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 119**

**Pakiet 5, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści w miejsce opisanego w SWZ czepek, czepek o parametrach:

Jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką, bez barwników i substancji zapachowych, Czepek może być stosowany w temperaturze pokojowej lub podgrzany w kuchenke mikrofalowej (łącznie z opakowaniem) przez 15–20 sekund (maks. 800 W). Zalecana temperatura użytkowania czepek to maks. 40 stopni Celsjusza. Masuj włosy przez czepek przez 2–3 minuty. Po tym czasie włosy będą oczyszczone i można zdjąć czepek. Nie ma potrzeby spłukiwania. Wartość pH 4-6, Materiał: Poliester, wiskoza, Składniki techniczne: Aqua, Capryloyl Glycine, Glycerin, Disodium Cocoamphodiacetate, Sodium Lauroyl Sarcosinate, Tetrasodium Glutamate Diacetate, Aloe Vera Extract, DL-Panthenol, Cocamidopropyl Betaine, Lactic Acid, Caprylyl Glycol, Potassium sorbate/sodium Citrate?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 120**



**Pakiet 5, pozycja 4-** Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała o czystości mikrobiologicznej potwierdzonej badaniami nie starszymi niż 2017 rok, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 121**

**Pakiet 5, pozycja 2, 4-** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 122**

**Pakiet 6, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne posiadające

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

W rozmiarach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIYW [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	100
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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 123**

**Pakiet 6, pozycja 2 -** Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 124**

**Pakiet 6, pozycja 3 -** Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie 125**

**Pakiet 6, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koreczków wyłącznie w czerwonym kolorze?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 126**

**Pakiet 6, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści koreczki w systemie przekręć i wyrzucić, bez pozostawiania?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 127**

**Pakiet 6, pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z poliuretanu (PUR)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 128**

**Pakiet 6, pozycja 6,7** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 129**

**Pakiet 6, pozycja 8** - Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 18G 1,2x30mm o szlifie ołówkowym i otworem bocznym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 130**

**Pakiet 6, pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuści igły wyłącznie w wersji długościętej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 131**

**Pakiet 6, pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarach:

0,33 mm x 12 mm

0,30 mm x 8 mm

0,25 mm x 6 mm

0,25 mm x 8 mm ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 132**

**Pakiet 6, pozycja 13** - Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,45mm, zamiast 0,55mm?





**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 133**

**Pakiet 12, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 134**

**Pakiet 12, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści ubranie dostępne w kolorze niebieskim i zielonym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 135**

**Pakiet 12, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści ubranie z długimi spodniami z trokiem w pasie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 136**

**Pakiet 12, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści ubranie dostępne tylko w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 137**

**Pakiet 13, pozycja 1-2** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 138**

**Pakiet 13, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści maskę dostępną tylko w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 139**

**Pakiet 13, pozycja 3** - Czy Zamawiający ma na myśli podkład z celulozy o szerokości 50cm i długości 50m z perforacją? Jeśli nie to prosimy o określenie długości rolki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 140**

**Pakiet 13, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści podkład z celulozy o szerokości 50cm z perforacją co 37,5cm i długości 50m z ewentualnym przeliczeniem ilości w zależności od oczekiwanej długości rolki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 141**

**Pakiet 13, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści podkład z celulozy podfoliowanej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.



**Pytanie 142**

**Pakiet 13, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści podkład o długości rolki 40mb z ewentualnym przeliczeniem ilości w zależności od oczekiwanej długości rolki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 143**

**Pakiet 14, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kontrastującym mlecznym tłokiem posiadającym przewężenie na wysokości około 1cm w zależności od pojemności od końca luer?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 144**

**Pakiet 14, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki z oznaczeniem kolorystycznym wyłącznie na opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 145**

**Pakiet 14, pozycja 1,2** - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 146**

**Pakiet 14, pozycja 1,2** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą co 0,2 ml dla pojemności 10 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 147**

**Pakiet 14, pozycja 1,2** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą co 0,5 ml dla pojemności 20 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 148**

**Pakiet 14, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyłącznie strzykawki z dopakowaną igłą 0,4x13mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 149**

**Pakiet 14, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 150**

**Pakiet 14, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą pomiarową, spełniającą pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie 151**

**Pakiet 14, pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawki z igłą 0,45x13mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 152**

**Pakiet 14, pozycja 6,7** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'25 sztuk z odpowiednim prze-liczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 153**

**Pakiet 14, pozycja 8** - Czy Zamawiający dopuści bezpieczny przyrząd posiadający właściwości:

- komora kroplowa wykonana z wysokiej jakości medycznego PCV bez zawartości ftalanów
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 154**

**Pakiet 14, pozycja 9** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o długości 55mm w części przeźroczystej, spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 155**

**Pakiet 14, pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o długości całkowitej 60mm, spełniający pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 156**

**Pakiet 14, pozycja 11** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego pcv bez zawartości ftalanów, bez opaski/gumki?

**Odpowiedź:**



Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 157**

**Pakiet 19, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści papier 110mm x 20m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 158**

**Pakiet 19, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści papier 152x90x150?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 159**

**Pakiet 19, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści papier 210x280x300?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 160**

**Pakiet 19, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści papier 80mm x20m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 161**

**Pakiet 19, pozycja 6** - Czy Zamawiający dopuści papier 130x135x370?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 162**

**Pakiet 22** - Czy Zamawiający dopuści wycenę pakietu na pozycje?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 163**

**Pakiet 23, pozycja 10-11** - Czy Zamawiający oczekuje cewnika do podawania tlenu przez nos?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga cewnika do podawania tlenu przez nos.

**Pytanie 164**

**Pakiet 23, pozycja 11** - Czy Zamawiający dopuści przedłużacz CH16?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 165**

**Pakiet 23, pozycja 10-11** - Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 166**

**Pakiet 23, pozycja 16,17,23** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie 167**

**Pakiet 23, pozycja 18** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 168**

**Pakiet 23, pozycja 25** - Czy Zamawiający dopuści woreczki do zbiórki moczu o dzieci, w dwóch rodzajach; dla dziewczynek i chłopców o pojemności 100ml, pakowane pojedynczo w opakowaniu foliowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 169**

**Pakiet 24, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 170**

**Pakiet 24, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 171**

**Pakiet 24, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 172**

**Pakiet 24, pozycja 11** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 173**

**Pakiet 24, pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'144 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 174**

**Pakiet 24, pozycja 13-14** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 175**

**Pakiet 24, pozycja 28** - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 176**

**Pakiet 24, pozycja 28** - Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na zwłoki z 3 parami troków, rozm. 80 x 220 (PP 50 gram)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza tylko rozmiar pokrowca, ilość troków pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 177**

**Pakiet 25, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości: na palcu 0.11 mm+/-0,02, na dłoni 0.10 mm+/-0,02 oraz na mankiecie 0.07 mm+/-0,02, siła zrywu przed starzeniem min. 6N oraz po starzeniu min. 6N, poziom protein lateksu  $\leq 50 \mu\text{g/g}$ , AQL 1,0?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 178**

**Pakiet 25, poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści rękawice obustronnie polimerowane, chlorowane od wewnątrz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 179**

**Pakiet 25, poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnątrz (bez polimeryzacji), o grubości na dłoni 0,09mm+/-0,02, o AQL 1,5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 180**

**Pakiet 25, poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor brązowy, mankiety rolowane, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Rękawice sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa, polimeryzowane obustronnie. Długość rękawicy min. 280 mm, grubość na palcu 0.32 – 0.34 mm, na dłoni 0.25 – 0.29 mm oraz na mankiecie 0.21 – 0.23 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 29 N oraz po starzeniu min. 27 N. Poziom protein lateksu 21  $\mu\text{g/g}$ , AQL 0.65. Parametry rękawicy potwierdzone raportem z badań od producenta. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/WG oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z normami EN 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5, posiadające Certyfikat Badania Typu UE. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normami EN 16523-1 i EN 374-4, ponadto rękawice przebadane zgodnie z ASTM F 1671. Opakowanie jednostkowe rękawicy oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 181**

**Pakiet 25, poz. 5** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpydrowe, kształt anatomiczny, brązowy, mankiety rolowane, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma), powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa, rękawice obustronnie polimeryzowane, długość rękawicy min. 280 mm, grubość na palcu 0.18-0.22 mm, na dłoni 0.16-0.20 mm oraz na mankiecie 0.14-0.18 mm, siła zrywu: przed starzeniem min. 13 N oraz po starzeniu min. 13 N, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL



0.65. Parametry rękawicy potwierdzone raportem z badań od producenta. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EWG oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z normami EN 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5, posiadające Certyfikat Badania Typu UE. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4 (min. 3 substancje na min. 4 poziomie ochrony), rękawice przebadane zgodnie z ASTM F1671, ponadto rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min. 9 cytostatyków). Opakowanie jednostkowe rękawicy (koperta) oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź:****Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 182**

**Pakiet 25, poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Rękawice sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma) Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy minimum 280 mm, grubość na palcu 0.20 - 0.24 mm, na dłoni 0.18 – 0.20 mm oraz na mankiecie 0.16 – 0.18 mm. Minimalna siła zrywu: przed starzeniem min. 19 N oraz po starzeniu min. 16 N. Poziom protein lateksu max. 33 µg/g. Poziom AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EWG oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420 posiadające Certyfikat Badania Typu U. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3. Opakowanie jednostkowe oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii. Opakowanie: koperta zewnętrzna na papier / folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź:****Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 183**

**Pakiet 25, poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Rękawice sterylizowane. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy minimum 280 mm, grubość na palcu 0.16 - 0.18 mm, na dłoni 0.13 – 0.15 mm oraz na mankiecie 0.10 – 0.12 mm. Minimalna siła zrywu: przed starzeniem min. 16 N oraz po starzeniu min. 14 N. Poziom protein lateksu ≤ 66 µg/g. Poziom AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EWG oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420 posiadające Certyfikat Badania Typu U. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz EN 374-4. Opakowanie jednostkowe oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii. Opakowanie: koperta zewnętrzna papier / folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź:****Zamawiający nie wyraża zgody.****Pytanie 184**

**Pakiet 25, poz. 7** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, ginekologiczne, o przedłużonym mankiecie, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S-6.5; M-7.5; L-8.5, sterylizowane radiacyjnie (promieniami gamma), teksturowane. Powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy minimum 480 mm+/-10, grubość na palcu 0.33-0.40 mm, na dłoni 0.27-0.35 mm oraz na mankiecie 0.20-0.22 mm, siła zrywu przed starzeniem: min. 12 N oraz po starzeniu min. 14 N, poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g, posiadające AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie Is zgodne z Dyrektywą o



wyrobach medycznych 93/42/EEC, rękawice zgodne z normami EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz EN 374-4, rękawice przebadane zgodnie z ASTM F 1671. Opakowanie jednostkowe oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 185**

**Pakiet 30, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów z 35 zszywkami w rozmiarze 5,9mm x 3,9mm i średnicy 0,5mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 186**

**Pakiet 30, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów z 35 zszywkami w rozmiarze 7,2mm x 4,9mm i średnicy 0,6mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 187**

Pakiet 6, poz. 2-3 Czy zamawiający wydzieli poz.2-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. 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.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 188**

Pakiet 6, poz. 3 czy zamawiający dopuści koreczki w kolorze niebieskim i czerwonym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 189**

Pakiet 12, poz. 2-3 czy zamawiający dopuści wycięcie pod szyją w kształcie półokrągłym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 190**

Pakiet 12, poz. 4 czy zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej minimum 16 g/m<sup>2</sup>, ściągany lekką nie uciskającą gumką, średnica po rozciągnięciu ok. 53cm. Pakowany po 100 szt. w opakowanie foliowe, opakowanie gwarantujące higieniczne przechowywanie i wyjmowanie pojedynczych sztuk. Kolorze niebieskim, produkt niejałowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**





**Pytanie 191**

Pakiet 12, poz. 5 Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m<sup>2</sup>, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, w kolorze niebieskim, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 192**

Pakiet 13, poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 193**

Pakiet 13, poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. Czy zamawiający dopuści kolor wyłącznie niebieski?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 194**

Pakiet 13, poz.3 czy zamawiający ma na myśl wycenę za 1 szt. = 1 rolkę podkładu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 195**

Pakiet 13, poz.3 Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 196**

Pakiet 13, poz.3 Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 197**

Pakiet 13, poz.3 Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 198**

Pakiet 13, poz.3 Czy dopuszcza perforację co 34 lub 38 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza perforację co 38 cm.**

**Pytanie 199**

Pakiet 13, poz.4 Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, dwuwarstwowy o wymiarach 50 cm x 50 m, z perforacją co 50 cm, wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób



odporny na rozdzieranie, gramatura bibuły:  $24 \pm 0,10$  g/m<sup>2</sup> ; minimalna chłonność 90 g/m<sup>2</sup> ; grubość folii  $15 \pm 2$   $\mu$ m, 100 szt. na rolce?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 200**

Pakiet 13, poz.4 Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, dwuwarstwowy o wymiarach 50 cm x 50 m , z perforacją co 80 cm, wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdzieranie, gramatura bibuły:  $24 \pm 0,10$  g/m<sup>2</sup> ; minimalna chłonność 90 g/m<sup>2</sup> ; grubość folii  $15 \pm 2$   $\mu$ m, 80-100 szt. na rolce?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 201**

Pakiet 13, poz.4 czy zamawiający ma na myśl wycenę za 1 szt. = 1 rolkę podkładu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 202**

Pakiet 13, poz.1-4 Czy zamawiający wydzieli poz.1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 203**

Pakiet 14, poz. 4,6-7,8-11 Czy zamawiający wydzieli poz.4,6-7,8-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 204**

Pakiet 14, poz.8 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 $\mu$ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 205**

Pakiet 14, poz.8 Czy zamawiający dopuści , aby przyrząd posiadał dren oraz komorę kroplową przezroczystą w celu wizualizacji przepływu podczas podaży leków, natomiast sam kolec dopuści w kolorze białym - nieprzezroczystym? Nie ma przesłanek, aby istniała konieczność zastosowania



przeźroczystego kolca w podaży płynów infuzyjnych, gdyż podczas podaży sam kolec jest umiejscowiony w worku z płynem infuzyjnym, co nie daje warunków do obserwacji, aby przepływ był widoczny w samym kolcu. Skontrolowanie podaży płynu najlepiej przeprowadzić podczas obserwacji komory kroplowej oraz opcjonalnie drenu. Jeżeli istnieją inne przesłanki aby kolec był przeźroczysty prosimy o podanie uzasadnienia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 206**

Pakiet 14, poz.8 Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 207**

Pakiet 14, poz.8 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 208**

Pakiet 14, poz.8 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 209**

Pakiet 14, poz.9 Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 210**

Pakiet 14, poz.9 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 211**

Pakiet 14, poz.9 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 212**



Pakiet 14, poz.9 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 213**

Pakiet 14, poz.10 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 214**

Pakiet 14, poz.10 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczeptu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 215**

Pakiet 14, poz.10 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 216**

Pakiet 14, poz.10 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 217**

Pakiet 14, poz.11 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 218**

Pakiet 14, poz.11 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczeptem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 219**

Pakiet 14, poz.11 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 ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 220**



Pakiet 14, poz.11 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 221**

Pakiet 23, poz. 9,12-18,23 Czy zamawiający wydzieli poz.9,12-18,23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 222**

Pakiet 23, poz. 9,13,14 czy zamawiający dopuści dren min. 200 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 223**

Pakiet 23, poz.17 czy zamawiający dopuści dren min. 90 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 224**

Pakiet 24, poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 225**

Pakiet 24 poz. 11

czy zamawiający dopuści worek z plastikową obręczą, w kolorze czerwonym, bez naniesionej skali, bez logo, bez systemu okręć i zamknij?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 226**

Pakiet 24, poz. 1-5,10,12-14,25,30 Czy zamawiający wydzieli poz.1-5,10,12-14,25,30 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 227**

**Pakiet nr 5, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści aplikator o długości całkowitej 16cm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 228**

**Pakiet nr 5, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści miękkie, grube myjki do toalety osobistej pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu i stolca; myjki o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone, o wymiarach 20 x 20 cm, zawierające w składzie nie wymagający splukiwania roztwór oczyszczający, odświeżający i łagodzący podrażnienia; posiadają substancje nawilżające i odżywcze dla skóry (witamina E, rumianek i aloes); dzięki zawartości dimetikonu tworzą ochronną barierę, umożliwiając równocześnie oddychalność skórze, bez lateksu, testowane dermatologicznie, możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej, pakowane w opakowanie foliowe z możliwością wielokrotnego otwierania/zamykania, co chroni przed wysychaniem, instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym, pakowane po 25 sztuk, zarejestrowane jako wyrób medyczny?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 229**

**Pakiet nr 5, pozycja nr 3** – Czy zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy z zawartością środków myjących pielęgnacyjnych, przeznaczony do czyszczenia i pielęgnacji włosów i okolic dla pacjentów hospitalizowanych, nie wymaga użycia wody oraz splukiwania, wykonany z dwóch warstw: włóknina spunlace i folia PE, w rozmiarze uniwersalnym, o delikatnym, przyjemnym zapachu, nasączony preparatem odświeżającym i nawilżającym o neutralnym pH (5,5), zawierający w składzie m.in. simetikon, składniki zapobiegające powstawaniu elektryczności statycznej, chlorheksydyne, wyciąg z aloesu oraz rumianku, witaminę E, D–Panthenol, alantoinę, możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce, jednorazowego użytku, nie zawiera lateksu, alkoholu oraz lanoliny, pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe z nadrukowanym składem oraz instrukcją użycia w języku polskim, termin ważności 24 miesiące od daty produkcji, produkt oferowany na 23% stawce VAT?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 230**

**Pakiet nr 5, pozycja nr 4** – Czy zamawiający dopuści jednorazowe myjki do mycia ciała nasączone jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonane w całości z poliestru, o rozmiarze 12cm x 20 cm, gramaturze 100g/m<sup>2</sup>, mikrobiologicznie czyste, opakowanie jednostkowe a'24 sztuki z nadrukowaną graficzną instrukcją stosowania oraz składem, produkt pozbawiony latexu, termin ważności: 24 miesiące od daty produkcji, opakowanie foliowe, pakowanie próżniowe zmniejszające objętość przechowywanych myjek?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 231**

**Pakiet nr 5, pozycja nr 4** – Czy zamawiający dopuści jednorazowe, dwuwarstwowe myjki do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy, obustronnie nasączone środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonane w 100% z włókien poliestrowych, rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60 g/m<sup>2</sup>, pozbawiona lateksu, opakowanie foliowe, czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami na brak zawartości na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans* oraz *Escherichia coli*, termin ważności: 36 miesiące od



daty produkcji, opakowanie jednostkowe a'24 sztuki z nadrukowaną graficzną instrukcją stosowania oraz składem, z przeliczeniem ilości?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 232

**Pakiet nr 21, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturką zamocowaną do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką
- Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- Rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 233

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule spełniające poniższe parametry:

Kaniula dożylna bezpieczna, wykonana z poliuretanu, z minimum 6 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadająca automatyczne zabezpieczenie końca igły w



postaci metalowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika, skrzydełka z trzema otworami do przyszywania, sterylizowana tlenkiem etylenu.

Rozmiary:

24G 0,7x19mm, przepływ 18ml/min

22G 0,9x25mm i 0,9x19mm, przepływ 33ml/min

20G 1,1x32mm i 1,1x25mm, przepływ 55ml/min

18G 1,3x45mm i 1,3x32mm, przepływ 85ml/min

16G 1,8x45mm i 1,8x32mm, przepływ 200ml/min

14G 2,1x45mm i 2,1x32mm, przepływ 270ml/min

Dopuszczenie powyższego asortymentu pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej, co wpłynie korzystnie na bilans ekonomiczny Państwa Jednostki. Nadmieniamy również, że powyższe produkty są dostarczane do wielu Jednostek w Polsce i są dobrze oceniane pod wzgl. jakościowym przez personel szpitalny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 234**

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2,3**

Czy Zamawiający dopuści koreczki innego producenta niż kaniule, ale kompatybilne z kaniulami z pozycji 1:

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 235**

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 236**

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści kraniki spełniający niżej wymienione parametry:

Kranik trójdrożny jałowy, z optycznym i wyczuwalnym identyfikatorem pozycji „otwarty-zamknięty”, z przedłużaczem o długości 10 cm, stosowany do terapii infuzyjnej i transfuzyjnej, wszystkie ujęcia zabezpieczone koreczkami, sterylne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 237**

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści kraniki spełniający niżej wymienione parametry:

Kranik trójdrożny Luer-Lock, jałowy z optycznym i wyczuwalnym identyfikatorem pozycji "otwarty-zamknięty", stosowany do terapii infuzyjnej i transfuzyjnej, sterylizowany tlenkiem etylenu, sterylne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 238**

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści igły spełniający niżej wymienione parametry:

Igły iniekcyjne j.u. (opak. = 100 szt.), opakowanie jednostkowe oznaczone barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki, sterylne, długościęte, które są standardem w użytkowaniu przez personel medyczny w Szpitalach w Polsce:

Igła j.u. 0,5 x 25 mm (a'100 szt.),





Igła j.u. 0,6 x 30 mm (a'100 szt.),  
Igła j.u. 0,7 x 30 mm (a'100 szt.)  
Igła j.u. 0,8 x 40 mm (a'100 szt.)  
Igła j.u. 0,9 x 40 mm (a'100 szt.)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 239**

**Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści igły spełniający niżej wymienione parametry:

Igły iniekcyjne j.u. (opak. = 100 szt.), opakowanie jednostkowe oznaczone barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki, sterylne, długościęte, które są standardem w użytkowaniu przez personel medyczny w Szpitalach w Polsce:

Igła j.u. 1,1 x 40 mm (a'100 szt.)  
Igła j.u. 1,2 x 40 mm (a'100 szt.)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 240**

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

Czy Zamawiający dopuści standardowe maski medyczne mocowane na gumki w kolorze zielonym lub niebieskim?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 241**

**Dotyczy Pakietu nr 13. poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny spełniający niżej wymienione parametry:

Podkład higieniczny jednorazowego użytku, w kolorze niebieskim, z zakładkami bocznymi, wymiar całkowity: długość min. 180 cm, szerokość: min. 70 cm., warstwa chłonna na środku - z pulpą celulozową i absorbentem, wiążącym ciecz. Rozmiar warstwy chłonnej - 60x80 cm +/-0,5 cm, chłonność nie mniejsza niż 1750 ml. Od strony pacjenta - włóknina min. 15 g/m<sup>2</sup> miękka, przyjazna dla skóry która zapewnia komfort choremu, od spodu warstwa nieprzemakalna, zapobiegająca przesuwaniu się podkładu i marszczeniu pod pacjentem - folia PE min. 21 g/m<sup>2</sup>, opakowanie 30 sztuk. Powyższy podkład jest większy wymiarowo i posiada większą chłonność niż wyspecyfikowany w SWZ i jest dobrze oceniany pod wzgl. jakościowym w wielu Szpitalach.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 242**

**Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z numerem serii oraz datą produkcji na op. jednostkowym, co jest jednoznaczne z datą sterylizacji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 243**

**Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 20ml z rozszerzoną skalą do 24ml (20% więcej od nominalnej) pakowane po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 244****Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 3**

Czy Zmawiający dopuści strzykawkę spełniającą niżej wymienione parametry:

Strzykawka do insuliny z igłą 0,40x13 lub 0,33x13 (do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówień), U100, sterylna, a'100szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 245****Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne przyrządy do płynów infuzyjnych spełniające niżej wymienione parametry:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS SAFE wyposażony w filtr auto Air Stop, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do drenu, gdy butelka/worek jest pusta oraz zapobiega wstecznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji, filtr hydrofobowy umieszczony w koreczku zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, Filtr cząsteczek stałych może filtrować cząstki większe lub równe 15 mikronów, wyposażony w dodatkowe miejsce na kolec na zaciskaczu rolkowym, przezroczysty kolec ścięty dwupłaszczyznowo, komora kroplowa dwu częściowa (twarda/miękka) oddzielona zielonym pierścieniem ułatwiającym aplikację przyrządu, długość drenu 180 cm, 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), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie typu blister papier/folia

Dopuszczenie powyższego bezpiecznego przyrządu do płynów infuzyjnych pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej, co wpłynie korzystnie na bilans ekonomiczny Państwa Jednostki. Nadmieniamy również, że powyższy produkt jest dostarczany do wielu Jednostek w Polsce i jest dobrze oceniany pod wzgl. jakościowym przez personel szpitalny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 246****Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych spełniające niżej wymienione parametry:

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, dren o długości 150-180cm, 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 niebieski kodem, sterylne

Dopuszczenie powyższego przyrządu do płynów infuzyjnych pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej, co wpłynie korzystnie na bilans ekonomiczny Państwa Jednostki. Nadmieniamy również, że powyższy produkt jest dostarczany do wielu Jednostek w Polsce i jest dobrze oceniany pod wzgl. jakościowym przez personel szpitalny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 247****.Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 9**



.Czy Zamawiający dopuści standardowe przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych spełniające niżej wymienione parametry:

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, dren o długości 150-180cm, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylne.

Dopuszczenie powyższego przyrządu do płynów infuzyjnych pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej, co wpłynie korzystnie na bilans ekonomiczny Państwa Jednostki. Nadmieniamy również, że powyższy produkt jest dostarczany do wielu Jednostek w Polsce i jest dobrze oceniany pod wzgl. jakościowym przez personel szpitalny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 248**

##### **Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bursztynowe do przetaczania płynów infuzyjnych spełniające niżej wymienione parametry:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, 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 150-220cm, 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 niebieski kodem, sterylne

Dopuszczenie powyższego przyrządu do płynów infuzyjnych pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej, co wpłynie korzystnie na bilans ekonomiczny Państwa Jednostki. Nadmieniamy również, że powyższy produkt jest dostarczany do wielu Jednostek w Polsce i jest dobrze oceniany pod wzgl. jakościowym przez personel szpitalny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 249**

##### **Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści standardowe przyrządy bursztynowe do przetaczania płynów infuzyjnych spełniające niżej wymienione parametry:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, 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, dren o długości 150-180cm, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr kat., sterylne.



Dopuszczenie powyższego przyrządu do płynów infuzyjnych pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej, co wpłynie korzystnie na bilans ekonomiczny Państwa Jednostki. Nadmieniamy również, że powyższy produkt jest dostarczany do wielu Jednostek w Polsce i jest dobrze oceniany pod wzgl. jakościowym przez personel szpitalny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 250**

**Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania krwi spełniające niżej wymienione parametry:

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.

Dopuszczenie powyższego przyrządu do przetaczania krwi pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej, co wpłynie korzystnie na bilans ekonomiczny Państwa Jednostki. Nadmieniamy również, że powyższy produkt jest dostarczany do wielu Jednostek w Polsce i jest dobrze oceniany pod wzgl. jakościowym przez personel szpitalny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 251**

**Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki spełniające niżej wymienione parametry:

Strzykawka 3-częściowa LUER. Polipropylenowy, przezroczysty cylinder z centrycznym stożkiem, polipropylenowy tłok w kolorze kontrastującym z czterostronnym podcięciem. Gumowe uszczelnienie tłoka z podwójnym pierścieniem. Sterylna, pakowana pojedynczo w blister-pack. Opakowanie zbiorcze 2, 5, 10ml - a'100 szt. 20ml – 50szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 252**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści elektrody spełniające niżej wymienione parametry:

Elektroda EKG dla dorosłych, prostokąt o rozm. 56x42mm, baza gąbka, żel stały do badań holterowskich z wycięciem na kabel

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 253**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści elektrody spełniające niżej wymienione parametry:

Elektroda EKG dla dorosłych, prostokąt o rozm. 56x42mm, baza gąbka, żel stały do badań holterowskich z wycięciem na kabel

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **Pytanie 254**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści elektrody spełniające niżej wymienione parametry:



Elektroda EKG dla dzieci, okrągła, baza - gąbka, średnica 30 mm-badania spoczynkowe, monitorowanie, diagnozowanie

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 255**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 2 - 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 256**

**Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści dren Kehr wykonany z lateksu o długości ramion 20X40 cm w rozmiarze od CH12 do CH 26?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 257**

**Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści cewniki z zastawką wykonaną z plastiku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 258**

**Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton w opakowaniu foliowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 259**

**Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do podawania tlenu CH16?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 260**

**Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 9, 13, 14**

Czy Zamawiający wymaga masek do podawania tlenu pozbawianych ftalanów jako związków rakotwórczych ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

**Pytanie 261**

**Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 9, 13, 14**

Czy Zamawiający dopuści maski w opakowaniu foliowym ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 262**

**Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 19**

Czy Zamawiający dopuści worek do lewatywy o pojemności 1750ml i o długości drenu 145 cm?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 263**

**Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 24**

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu spełniający niżej wymienione parametry:

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
- pakowany pojedynczo w opakowanie blister
- pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym
- pojemność worka 2 600 ml
- pojemność komory pomiarowej 500 ml
- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem (w worku)
- system By-Pass zapobiega przepelnieniu
- zawór anty-zwrotny (pomiędzy komorą pomiarową a drenem)
- zawór dolny typu T
- zacisk ślizgowy (klamra zaciskowa)
- port do pobierania próbek
- elastyczne sznurki mocujące
- wbudowany wieszak w worek na mocz
- tylna biała ściana umożliwiającą lepszą wizualizację wypełnienia worka
- dren o długości 120 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 264**

**Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 25**

Czy Zamawiający dopuści woreczki na mocz dla niemowląt (rozdzielenie chłopcy, dziewczynki) o pojemności 100 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 265**

**Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści dren spełniający poniższe parametry?

Dren łączący do odssysania-łącznik stożkowy, męski, długość 210 cm. Wykonany z medycznego PVC, zakończenie łącznik antyzagłębiowy, rozm. CH 24-25

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 266**

**Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 267**

**Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 268**

**Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 11**



Czy Zamawiający dopuści niżej opisaną torbę na wymiociny?

Torba na wymiociny o pojemności 1500 ml, skalowana co 100ml, wytrzymała torba o szerokim okrągłym otworze wlotowym, zaprojektowana do wygodnego i łatwego użycia, wyposażona w plastikowy uchwyt zapewniający higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu typu Twist & Lock, odcina, źródło przykrego zapachu i uniemożliwia wydostanie się zawartości, dostępna w kolorach: białym i czerwonym, nazwa producenta nadrukowana na wyrobie, z instrukcją użycia na opakowaniu zbiorczym, jednorazowego użytku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 269

**Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 16 - 18, 20**

Czy Zamawiający wymaga pojemników na zużyty sprzęt j.u., wykonanych z polipropylenu metodą wtrysku pod wysokim ciśnieniem, pakowane w zbiorcze opakowania kartonowe, które zabezpieczają pojemniki przed pęknięciem jak to ma czasem miejsce w opakowaniach typu worek foliowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

#### Pytanie 270

**Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 19**

Czy Zamawiający dopuści pojemność 3 litry pojemnika na odpady medyczne ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 271

**Dotyczy Pakietu nr 24 poz. 29**

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy o wymiarach 82x120 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 272

Pakiet 25 Proszę o zgodę na zaoferowanie w pozycji 1: Rękawice diagnostyczne, lateksowe, bezpydrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, pakowane po 100 sztuk, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy min. 240 mm, grubości: na palcu min. 0.10 mm, na dłoni 0.08 mm oraz na mankiecie 0.06 mm, siła zrywu przed starzeniem i po starzeniu min. 6N, poziom protein lateksu <70 µg/g, AQL ≤1.5. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 21420, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normami EN 16523-1 oraz EN 374-4, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 273

Proszę o zgodę na zaoferowanie w pozycji 2: Rękawice diagnostyczne, ochronne, nitylowe, bezpydrowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS–XL po 100 sztuk w opakowaniu, wewnętrznie chlorowane, długość minimalna 240 mm, grubości: na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0.06 mm oraz na mankiecie min.0.05 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 6 N oraz po starzeniu min.6 N, rękawice bez protein lateksu, AQL 1.0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN 374-2, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normami EN 16523-1 oraz EN 374-4, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F1671, odporność na cytostatyki zgodnie z normą ASTM D6978 (rękawice przebadane na min. 15 substancji cytostatycznych).

**Odpowiedź:**



**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 274**

Proszę o zgodę na zaferowanie w pozycji 3: Rękawice diagnostyczne, ochronne, nitylowe, bezpydrowe, do procedur wysokiego ryzyka, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S–XL, po 100 sztuk w opakowaniu, wewnętrznie chlorowane, długość minimalna 280 mm, grubości: na palcu min. 0.13 mm, na dłoni min. 0.09 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 8 N oraz po starzeniu min. 7 N, rękawice bez protein lateksu, AQL 1.0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 21420, EN 374-2, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normami EN 16523-1 i EN 374-4, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F1671, odporność na cytostatyki potwierdzona badaniami zgodnie z ASTM D6978 (przebadane na min. 10 substancji cytostycznych).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 275**

Proszę o zgodę na zaferowanie w pozycji 4: Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor brązowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Rękawice sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i we wnętrzu dłoni, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy min. 294 mm, grubość na palcu  $0.33 \pm 0.03$  mm, na dłoni  $0.31 \pm 0.03$  mm, oraz na mankiecie  $0.25 \pm 0.03$  mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 9N oraz po starzeniu min. 9N. Poziom protein lateksu poniżej 30  $\mu\text{g/g}$ , AQL 0.65. Parametry rękawicy potwierdzone karta techniczną producenta. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z normami EN 455(1-4), EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5, posiadające Certyfikat Badania Typu UE. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normami EN 16523-1 i EN 374-4, ponadto rękawice przebadane zgodnie z ASTM F 1671. Opakowanie jednostkowe rękawicy oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 276**

Proszę o zgodę na zaferowanie w pozycji 5: Rękawice syntetyczne z wysokowydajnego elastomeru, jałowe, chirurgiczne do ochrony personelu medycznego, w kolorze zielonym, zakończone mankietem rolowanym. Rękawice zapobiegające alergiom -wolne od szkodliwych akceleratorów chemicznych i protein lateksu. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Grubość pojedynczej ścianki na palcu  $0,19 \pm 0,03$  mm, na części dłoniowej min. 0,14 mm. Długość rękawicy min. 280 mm. AQL 0.10. Wyrób medyczny w klasie IIa zgodnie z dyrektywą MDD 93/42/EWG & 2007/47/EWG oraz środek ochrony indywidualnej w kat. III typ B zgodnie z Rozporządzeniem UE 2016/425. Rękawice zgodne z EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 455(1-4). Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Opakowanie foliowe, odporne na wilgoć. Rozmiar: 6,0-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 277**

Proszę o potwierdzenie, że w związku z nasilającym się na świecie problemem z szybkim rozprzestrzenieniem się chorób wirusowych Zamawiający oczekuje w pozycji 5 rękawic o poziomie AQL 0.1, który zapewnia szczególnie wysoką barierowość i ochronę personelu medycznego oraz minimalizuje ryzyko wyrzucania wadliwych rękawic, co jest niepożądane z punktu widzenia ekonomii.





**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 278**

Proszę o zgodę na zaferowanie w pozycji 6: Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe, bezpydrowe. Kształt anatomiczny, kolor jasno kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy minimum 280 mm, grubość na palcu 0.17 +/- 0.02 mm, na dłoni 0.15 +/- 0.02 mm oraz na mankiecie 0.13 +/- 0.02 mm. Potwierdzone badaniem w niezależnym laboratorium: niski poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g oraz siła zrywu przed starzeniem mediana min. 16 N i po starzeniu mediana min. 14 N. Poziom AQL 0.65. Rękawice odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN ISO 374-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN ISO 21420.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 279**

Proszę o zgodę na zaferowanie w pozycji 7: Rękawice chirurgiczne, ginekologiczne, o przedłużonym mankiecie, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor naturalny kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S-6.5; M-7.5; L-8.5, sterylizowane radiacyjnie (promieniami gamma), teksturowane na palcach i na dłoni. Powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 400 mm, grubość na palcu 0.19 mm, na dłoni 0.17 mm oraz na mankiecie 0.13 mm, siła zrywu przed i po starzeniu min. 9 N, poziom protein lateksu poniżej 50 µg/dm<sup>2</sup>, posiadające AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa jako wyrób medyczny oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425, rękawice zgodne z normami EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 280**

Pakiet nr 6 poz.1

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w rozmiarze. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	180	1.70	45
17G	White	126	1.40	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 281**

Prosimy o dopuszczenie igły typu motylek o długości drenu 30 cm w rozmiarach o długości 20 mm w rozmiarach:



Rozmiar „G”	Rozmiar mm
27	0,4
25	0,5
23	0,6
22	0,7
21	0,8
20	0,9
19	1,1
18	1,2

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wraza zgody.**

**Pytanie 282**

**Pakiet 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze z tłokiem w kolorze niebieskim.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 283**

**Pakiet 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze białym/mlecznym

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 284**

**Pakiet 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej rozmiarze 2 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 285**

**Pakiet 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 286**

**Pakiet 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 287**

**Pakiet 14, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze 0,33 x 13 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 288**

**Pakiet 14, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej j.u. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości : 2-3 ml; 5-6 ml; 10-12 ml; lub 20-22 ml;? takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 289**

**Pakiet 14, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej j.u z tłokiem w kolorze mleczno/białym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 290**

**Pakiet 14, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 291**

**Pakiet 14, poz. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie  
Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)  
Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji  
użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej  
generacji, co zmniejsza toksyczność  
związaną z ftalanem i zapewnia  
bezpieczeństwo Pacjenta  
posiada komorę kroplową , której część z  
kolcem wykonana jest ze sztywnego , w pełni  
przejrzystego materiału, oddzielona



pierścieniem od części elastycznej  
(dodrenowej)

Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary

Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu

Długość drenu: 180 cm

Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.

Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.

Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.

Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).

Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych

Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie

Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczep na dren.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 292**

**Pakiet 14, poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 62mm, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150 cm, igła biorcza ścięta trójplaszczynowo wykonana z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu filtru płynu o średnicy oczek 15 µm, logo identyfikujące przyrząd na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 293**

**Pakiet 14, poz. 10**

Prosimy o dopuszczenie

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 62 mm, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, długość drenu 150-cm, logo identyfikujące przyrząd na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 294**

**Pakiet 14, poz. 11**

Prosimy o dopuszczenie

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, logo identyfikujące przyrząd na zaciskaczu opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**



**SZPITAL OGÓLNY**  
im. dr Witolda Gineła w Grajewie

**Dyrektor  
Szpitala Ogólnego  
im. dr Witolda Gineła w Grajewie  
Marta Romanowska**