

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa wyrobów medycznych” - sprawa nr 15/PN/2024/BK”

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

I. PYTANIA DO ZADANIA NR 1

1. Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o długości całkowitej 60 mm, w części przezroczystej 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

2. Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

3. Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z czteropłaszczyznowym ostrym kolcem komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) kłapką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

4. Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje

5. Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

6. Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany przyrząd do przetoczeń był sterylny, a tym samym zapakowany w opakowanie typu papier-folia gwarantujące barierę jałowości przy sterylizacji tlenkiem etylenu oraz umożliwiające jego aseptyczne wyjęcie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje

7. Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje

8. Zadanie 1, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

9. Zadanie 1, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

10. Zadanie 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

11. Zadanie 1, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyzną – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

12. Zadanie 1, poz. 1

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

13. Zadanie 1, poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

14. Zadanie 1, poz. 2

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. 8,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

15. Zadanie 1, poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

16. Zadanie 1, poz. 2

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

17. Pakiet 1 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa bez PCV, filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

18. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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 z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, 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 jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

19. **Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwi TS z dużą komorą kroplową wolną od PCV

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje zaferowania przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwi TS z dużą komorą kroplową wolną od PCV

20. **Pakiet 1 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa bez PCV o długości 60 mm w części przezroczystej, igła biorcza wykonana z ABS, filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

21. **Pakiet 1 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych 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 stożkowa dwukanałowa , z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, 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, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

22. **Pakiet 1 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by bezpośrednio na aparacie do przetaczania płynów infuzyjnych znajdowała się nazwa producenta w celu jego łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie oczekuje by bezpośrednio na aparacie do przetaczania płynów infuzyjnych znajdowała się nazwa producenta w celu jego łatwej identyfikacji

23. **Pakiet 1 pozycja 1-2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy aparaty do przetoczeń i krwi mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,

Odpowiedź: Aparaty do przetoczeń i krwi nie muszą być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania

24. Pakiet 1 pozycja 1-2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w Rozdziale VI pkt 1-3 SWZ.

25. Pakiet 1 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania krwi ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

26. Pakiet 1 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV

27. Pakiet 1 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV o długości min. 80 mm w części przezroczystej

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga komory kroplowej o długości min. 80 mm w części przezroczystej

28. Pakiet 1 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z nazwą producenta bezpośrednio na przyrządzie

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z nazwą producenta bezpośrednio na przyrządzie

29. Pakiet 1 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi bez ftalanów i lateksu - informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi bez ftalanów i lateksu - informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym

II. PYTANIA DO ZADANIA NR 2

1. Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika z przedłużaczem 10 cm posiadający: Średnicę zewnętrzną drenu 4,1 mm, średnica wewnętrzną drenu 3,0 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2. Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika z przedłużaczem 10 cm posiadający : objętość wypełnienia 1,25 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

3. Pakiet 2, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika z przedłużaczem 100 cm posiadający : Średnicę zewnętrzną drenu 4,1 mm, średnica wewnętrzną drenu 3,0 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

4. Pakiet 2, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika z przedłużaczem 100 cm posiadający : objętość wypełnienia 8 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

5. Zadanie 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem tylko z wyraźnym optycznym identyfikatorem pozycji otwarty - zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

6. Zadanie 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem o średnicy 4,1x3,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

7. Zadanie 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

8. Zadanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści (a nawet wymaga) aby kraniki w poz. 1 i 2 wykonane były z poliamidu, przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ?.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

III. PYTANIA DO ZADANIA NR 3

1. Zadanie nr 3: Dot. Załącznika nr 2 do SWZ – Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie opakowania zawierają 100 szt. zestawów.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

2. Zadanie nr 3: Dot. poz. 2 Załącznika nr 2 do SWZ – Wykonawca prosi o potwierdzenie, czy Zamawiający oczekuje w poz. 2 dostawy zestawów onkologicznych z 2 portami bezigłowymi (przed pompą) – pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

3. Zadanie nr 3: Dot. poz. 1 Załącznika nr 2 do SWZ – Czy Wykonawca może dokonać przeliczenia sztuk na najmniejsze opakowanie handlowe (100 szt.)?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

4. Zadanie nr 3: Dot. poz. 2 Załącznika nr 2 do SWZ – Czy Wykonawca może dokonać przeliczenia sztuk na najmniejsze opakowanie handlowe (100 szt.) z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

5. Zadanie nr 3: Dot. poz. 3 Załącznika nr 2 do SWZ – Czy Wykonawca może dokonać przeliczenia sztuk na najmniejsze opakowanie handlowe (100 szt.) z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

6. Zadanie nr 3: Dot. par. 3 ust. 3 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostaw wynosił 3, 4 lub 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, aby termin dostaw wynosił 3, 4 lub 5 dni roboczych

7. Zadanie nr 3: Dot. par. 5 ust. 2 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6, 9 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6, 9 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy

IV. PYTANIA DO ZADANIA NR 4

1. **Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ, Formularz asortymentowo – cenowy, zadanie 4**

Prosimy o wskazanie modelu wstrzykiwacza jaki posiada Zamawiający. Informacja jest niezbędna w celu zaoferowania kompatybilnych wężyków z danym sprzętem, który posiada Zamawiający

Odpowiedź: Urlich medical typ CT MOTION

2. **Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ, Formularz asortymentowo – cenowy, zadanie 4**

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”.

Odpowiedź: Wymagamy oryginalnych wężyków do pompy typ CT MOTION Urilch medical

3. **Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ, Formularz asortymentowo – cenowy, zadanie 4**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź: Tak wymagamy, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

4. **Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ, Formularz asortymentowo – cenowy, zadanie 4 poz.2**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnej wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5ml i była potwierdzona przez

producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 12,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznannej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

Odpowiedź: Tak, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka.

5. Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o uszczegółowienie opisu przedmiotu zamówienia – podanie modelu pompy, dla której wężyki zostały ujęte w zadaniu numer 4 postępowania.

Odpowiedź: Urlich medical typ CT MOTION wstrzykiwacz automatyczny. Wężyk pacjenta o długości 250 cm pojemność 12,5 ml. dwa zawory zwrotne. Wężyk pompy - szczelność ciśnieniowa maks. 22,4 barów, materiał PVC (nie zawiera DEHP i lateksu), dowolna liczba wstrzyknień w ciągu 24 godzin.

6. Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w zadaniu nr 4 poz. 1 zestawu zapewniającego pracę przez 24 godziny, składający się z 2 wężyków pompy o czasie pracy do 12 godzin oraz wytrzymałości ciśnieniowej 24 bar, spełniających wymagania Zamawiającego zawarte w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Wymagamy, aby Wężyk pompy posiadał parametry zalecane i/lub wymagane przez producenta wstrzykiwacza Urlich medical typ CT MOTION

7. Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w zadaniu nr 4 poz.2 postępowania wężyków pacjenta o wytrzymałości ciśnieniowej 24bar, spełniających wymagania Zamawiającego zawarte w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Wężyk pacjenta o długości 250 cm pojemność 12,5 ml. dwa zawory zwrotne, szczelność ciśnieniowa maks. 20 barów, materiał PVC (nie zawiera DEHP i lateksu). Produkt jednorazowy, wymiana po każdym pacjencie.

8. Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w zadaniu nr 4 poz. 1 wężyków pompy, których objętość wyższa niż wskazana w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Wymagamy aby, wężyk pompy posiadał parametry zalecane i/lub wymagane przez producenta wstrzykiwacza Urlich medical typ CT MOTION - szczelność ciśnieniowa maks. 22,4 barów, materiał PVC (nie zawiera DEHP i lateksu), dowolna liczba wstrzyknień w ciągu 24 godzin

V. PYTANIA DO ZADANIA NR 5

1. **Pakiet 5, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej wykonanej z PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

VI. PYTANIA DO ZADANIA NR 6

1. Zadanie 6, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o wysokości 220mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

VII. PYTANIA DO ZADANIA NR 8

1. Zadanie nr 8: Dot. Załącznika nr 2 do SWZ – Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień? Wyjaśniamy, że obecnie zestawy pakowane są w opakowania zbiorcze zawierające 50 szt. zestawów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Zadanie nr 8: Dot. Załącznika nr 2 do SWZ – Czy Wykonawca może dokonać przeliczenia sztuk na najmniejsze opakowanie handlowe (50 szt.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, po przeliczeniu będzie to 18 opakowań po 50 szt.

3. Zadanie nr 8: Dot. par. 3 ust. 3 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostaw wynosił 4 lub 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

4. Zadanie nr 8: Dot. par. 5 ust. 2 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6, 9 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6, 9 miesięcy licząc od daty dostawy

5. Zadanie nr 8: Dot. par. 7 ust. 1 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin płatności wynosił 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

6. Zadanie nr 8: Dot. par. 7 ust. 6 wzoru umowy – Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

7. Zadanie nr 8: Z uwagi na to, że jesteśmy podmiotem zagranicznym prosimy Zamawiającego o zgodę na podpisanie ewentualnej, przyszłej umowy w sposób elektroniczny. Taka forma podpisu znacznie przyspieszy procedurę i pozwoli uniknąć długiego czasu oczekiwania z powodu wysyłki za granicę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

VIII. PYTANIA DO ZADANIA NR 9

1. Zadanie 9

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

2. Zadanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu w rozmiarze 60 x 90 cm o chłonności 1326 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. Zadanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'25 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

4. Zadanie 9

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy podkład higieniczny o składzie: włóknina 13 g ± 1 g, PE 20 g ± 2 g, pulpa celulozowa 40g, SAP 2,5 g, bielony bez użycia chloru, wolny od chloru na bazie tworzyw sztucznych, ftalanów i innych substancji zaburzających procesy hormonalne, chłonność 1000 ml ± 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

5. Zadanie 9

Czy Zamawiający dopuści podkłady pakowane a 25 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

6. Zadanie 9

Czy Zamawiający określając żadaną ilość szt. 500 ma na myśli, 500 op. a 30 szt. czy 500 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

IX. PYTANIA DO ZADANIA NR 10

1. Czy Zamawiający dopuści prześcieradła wykonane z włókniny o gramaturze min. 25 g/m kw.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 17g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

3. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

4. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze min. 17 g?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

X. PYTANIA DO ZADANIA NR 11

1. czy Zamawiający dopuści podkłady o wymierzę całkowitym 100 x 220 cm, wymiarach rdzenia chłonnego – 50 x 180 cm oraz chłonności 4500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podkładu wykonanego z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podkładu o chłonności 3820,18 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

4. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie: Serweta ochronna na stół operacyjny, przeciwoleżynowa, 5-cio warstwowa, niepylna, nieuczulająca, zintegrowana wielopunktowo – brak możliwości tworzenia zagięć i pofałdowań pod pacjentem, samowygładzająca się. Rdzeń chłonny z wyraźnym pikowanym wzorem

ułatwiający rozpraszanie wilgoci. Wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej warstwy środkowej z SAP i spodniej pełno barierowej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Wszystkie krawędzie uszczelnione. Parametry:

- chłonność min 10L (potwierdzona badaniami wykonanymi w niezależnym laboratorium),
- gramatura podstawowa: 115 g/m² (+/- 10%),
- wymiary: 101 x 225cm (+/-5cm), rdzeń chłonny otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

5. Prosimy o możliwość wyceny podkładów w opakowaniach a . 20 szt

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

XI. PYTANIA DO ZADANIA NR 12

1. **pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści papier Eli 280 w rozm. 215mmx280mmx250 kartek?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

XII. PYTANIA DO ZADANIA NR 13

1. **pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,16mm+/-0,01, na dłoni 0,12mm+/-0,01?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

2. **pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed i po starzeniu min. 10N?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

3. **pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające badania zgodnie z EN 16523 na min. 8 substancji chemicznych z wyłączeniem cytostatyków?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

4. **pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

5. **pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

6. **pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne syntetyczne neoprenowe, teksturowane na całej powierzchni rękawicy, kształt anatomiczny, o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

7. **pozycja 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic teksturowanych na końcach palców

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

8. pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL $\leq 1,5$, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

9. pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, 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 żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

10. pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na

opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

11. pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL $\leq 1,5$, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

12. pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, 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 żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

13. pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki

notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

14. pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe 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. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

15. pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości 290 ± 10 mm. Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

16. pozycja 1-3

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje

XIII. PYTANIA DO ZADANIA NR 14

1. pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek z wydłużonym tyłem, lekko ściągnięty gumką, wykonany z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m², denko: polipropylen 25g/m², wkładka chłonna pot 5-warstwowa wykonana z włókniny typu Spunlace 38g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ



2. pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

3. pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

4. pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką. Przednia część wydłużona z możliwością wywinięcia. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga



5. pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści Czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką. Wykonany w części bocznej z włókniny Spunlace 45 g/m² oraz z włókniny polipropylenowej 25g/m² w części górnej.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ



6. pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

7. pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

8. pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 75x90cm z regulowanym samoprzylepnym otworem o średnicy 7cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

9. pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na aparaturę z gumką w rozmiarze 85x85cm, przeznaczony na aparaturę w rozmiarze 50x50cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

10. pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na aparaturę z gumką w rozmiarze 140x140cm, przeznaczony na aparaturę w rozmiarze 80x80cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

11. pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu: włóknina polipropylenowa 22g/m² + folia PE 18 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

12. Zadanie 14, poz. 1 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m²) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

14. Zadanie 14, poz. 2 Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze min. 16 g/m², w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

16. Zadanie 14, poz. 3 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m² , troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze tylko niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

18. Zadanie 14, poz. 1-4 Czy zamawiający wydzielili 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

umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

19. Zadanie 14, poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

XIV. PYTANIA DO ZADANIA NR 15

1. **Pakiet 15, pozycja 1** - Czy zamawiający dopuści zestaw z końcówką Ok. Ch21, 4 otwory boczne, końcówka schodkowa i stożkowa, średnica wewnętrzna 4.13mm, długość ok. 27 cm, długość (ssawka) ok. 16 cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

2. **Pakiet 15, pozycja 2** - Czy zamawiający dopuści dren typu ulmer z otworami o stałej wielkości, o długości 750mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

3. **Pakiet 15, pozycja 2** - Czy zamawiający dopuści pakowanie pojedyncze papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

4. **Pakiet 15, pozycja 3** - Czy zamawiający dopuści końcówkę Ok. Ch21, 4 otwory boczne, końcówka schodkowa i stożkowa, średnica wewnętrzna 4.13mm, długość ok. 27 cm, długość (ssawka) ok. 16 cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

5. **Pakiet 15, pozycja 4** - Czy zamawiający dopuści dren o zakończeniu lejek-lejek?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

6. **Pakiet 15, pozycja 4** - Czy zamawiający dopuści dren o zakończeniu lejek-cut to fit?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

7. **Pakiet 15, pozycja 5** - Czy zamawiający dopuści dren o długości 300 cm o zakończeniu lejek-lejek?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

8. **Pakiet 15, pozycja 5** - Czy zamawiający dopuści dren o długości 300 cm o zakończeniu lejek-cut to fit?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

9. Zadanie 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką o średnicy wew./zew = 3,9/7,00mm (21CH) o długości ok. 200mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

10. Zadanie 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

11. Zadanie 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści końcówki o średnicy wew./zew = 3,9/7,00mm (21CH) o długości ok. 200mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

12. Zadanie 15, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 300cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

XV. PYTANIA DO ZAŁĄCZNIK NR 3 -WZÓR UMOWY - Załącznik nr 3.

1. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Formularz ofertowy pkt. 11 oraz Załącznik nr 3 do SWZ, Istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści umowy § 2 ust.4 pkt.2)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu lub stanowiska osoby wyznaczonej za realizację przedmiotu umowy, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ, Istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści umowy § 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ, Istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści umowy § 3 pkt. 8

Czy Zamawiający uzna za warunek spełniony, jeśli zgodnie z pkt. 10 Wykonawca dostarczy wraz z dostawą oryginał faktury?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 17, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pakowanie kaniul po 100 szt. i odpowiednie przeliczenie ich w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada pakietu 17 w prowadzonym postępowaniu.

Pakiet 17, poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od posiadania w kaniuli dożylniej badań o biokompatybilności?

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada pakietu 17 w prowadzonym postępowaniu.

Pakiet 17, poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od posiadania w kaniuli bezpiecznej badań o biokompatybilności?

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada pakietu 17 w prowadzonym postępowaniu.

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią SWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.