**SAMODZIELNY PUBLICZNY**

**ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W ŁAPACH**

**18-100 ŁAPY, UL. KORCZAKA 23**

**NIP: 966-13-19-909 REGON:050644804**

Łapy, 30.04.2019 r.

DAO.261.2.ZP/8/2019/PN

**Wszyscy wykonawcy / Uczestnicy**

**postępowania**

**TREŚĆ PYTAŃ Z UDZIELONYMI ODPOWIEDZIAMI   
Dotyczy: postępowania nr ZP/8/2019/PN**

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Łapach, działając   
na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. ustawy Prawo zamówień Publicznych   
(tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w odpowiedzi na wniosek Wykonawców o wyjaśnienie treści SIWZ w Przetargu nieograniczonym dotyczącym dostawy „Dostawa materiałów i sprzętów jednorazowego użytku”, (Znak postępowania: ZP/8/2019/PN), przekazuje poniżej treść pytań wraz z odpowiedziami:

**Pytanie nr 1** – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrody neutralne jednorazowego użytku, dzielone po obwodzie każdej z dwóch części, wymiary 122 x 176 mm (1-3mm różnicy wymiarów nie mają znaczenia ani użytkowego, ani dla pacjenta), pokryte hydrożelem, owalne, uniwersalne dla dzieci i dorosłych, bez lateksu, pakowane po 5 sztuk, opakowanie zbiorcze 50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 2** – Punkt 2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania uchwyt elektrod jednorazowego użytku, sterylny, z dwoma przyciskami do elektrod z trzonkiem ø2,4 mm, z kablem o dł. 3 m, wtyczka 3-bolcowa ,uchwyt w komplecie z elektrodą nożową opakowanie zbiorcze 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 3** – Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 wymaga zaoferowania cewnika do hemodializy dwuświatłowego o średnicy 13F, wykonanego z termowrażliwego poliuretanu, o długości: 20cm oraz 25 cm; wysokoprzepływowego High Flow, hydrofilnego, z powłoką antybakteryjną zawierającą bizmut, zestawem do implantacji, z kolorowym zaciskami bezpieczeństwa z nadrukowanymi informacjami dotyczącymi wielkości, długości i objętości wypełnienia oraz ze schodkową końcówką pozbawioną otworów bocznych mogącą zmniejszyć ryzyko wykrzepiania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 4** – Dot. projektu umowy par. 3 ust. 2 Czy nie zaszła omyłka i chodzi o zastrzeżenie wymienione w par. 9 ust. 3?

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż w par. 3 ust. 2 nie powołuje się na par. 9 ust. 3. Jednocześnie Zamawiający dokonuje sprostowania, iż par. 3 ust. 1 powinien brzmieć następująco: „Ceny jednostkowe brutto nie ulegną podwyższeniu w czasie obowiązywania umowy, z zastrzeżeniem § 9 ust. 3”.**

**Pytanie nr 5** – Dot. projektu umowy par. 5 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie terminu wymiany wadliwego towaru w dni robocze (48h w dni robocze od zgłoszenia wady)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 6** – Dot. pakietu 44 Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jednorazowe pętle do polipektomii, pętle wykonane z plecionego, drutu o grubości 0,40 mm lub 0,47 mm do wyboru zamawiającego; wyposażone w wyskalowaną rękojeść pozwalająca na otwieranie nawet dużych pętli przy użyciu jednej ręki średnica pętli 25 mm; długość robocza 230 cm; do kanału roboczego 2,8 mm; kształt owalny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 7** – Dot. pakietu 44 Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści klipsy hemostatyczne jednorazowego użytku z dwuramiennym klipsem załadowanym do zestawu, szerokość rozwarcia ramion klipsa 11 mm z możliwością kilkukrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem, oraz z możliwością rotacji klipsa. Wyposażone w plastikową osłonę służącą chowaniu klipsa podczas wprowadzania go do endoskopu. Długość 230 cm. Współpracujące z kanałem endoskopu o średnicy 2.8 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 8** – **Pakiet 21 Pozycja 1** W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF sondy.

**Odpowiedź: TMR-AS**

**Pytanie nr 9** – **Pakiet 21 Pozycja 1** W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji do jakiego monitora ma pasować sonda.

**Odpowiedź: Mindray Beneview T8**

**Pytanie nr 10** – **Pakiet 21 Pozycja 2** W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF sondy.

**Odpowiedź: TMR-AG**

**Pytanie nr 11** – **Pakiet 21 Pozycja 2** W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji do jakiego monitora ma pasować sonda.

**Odpowiedź: Mindray Beneview T8**

**Pytanie nr 12** – **Pakiet 25 Pozycja 2** Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu jednorazowego użytku standard dla dorosłych, 1 żyłowy, rozmiar 25-35, materiał: miękka włóknina, konektor BP12 ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 13** – Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 14** – dotyczy SIWZ, rozdział 15ust. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku. Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546-06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną powyżej metodę podawania cen.**

**Pytanie nr 15 – dot. zał. nr 2 par. 5 ust. 1 i 2 –** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień wyłącznie za pośrednictwem poczty elektronicznej (e-mail)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ** **Zamówienia będą składane w formie pisemnej za pomocą faksu lub e-mailem.**

**Pytanie nr 16 – dot. zał. nr 2 par. 5 ust. 6** – Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu wymiany towaru na 2 dni robocze od zgłoszenia wady.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 17 – dot. zał. nr 2 par. 7 ust. 1, lit. c** – Prosimy Zamawiającego o zmianę sposobu naliczania kar umownych na 0,1% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia, za każdy dzień opóźnienia w terminowej realizacji umowy, w tym w szczególności w zakresie dostawy towaru.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 18 - Pakiet nr 28** - Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie z pak. 28 pozycji 1-4 co pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty bezpośredniemu producentowi produktów z tego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 19 - Pakiet nr 28 -** Czy Zamawiający wymaga, aby produkty z pak. 28 z poz. 1-4 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 20 - Pytanie do pakietu 41 poz. 2 -** Ze względu na fakt, że opakowania zestawów Peg zawierają 2 sztuki i są opakowaniami niepodzielnymi Czy Zamawiający wyrazi zgodę na większenie ilości do 16 szt. lub zmniejszenie do 14 sztuk ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 21 - Dotyczy pakietu nr 5 dot. poz. 1 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie pełnych opakowań producenta (w jednym opakowaniu znajduje się 45 szt. zatyczek), zmieniając tym samym zamawianą ilość asortymentu z 300 szt. na 7 opakowań, w każdym 45 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 22 - Dotyczy pakietu nr 14, poz. 1 i 3 -** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie oczekiwał dostarczenia wkładów workowych o pojemności 2000ml wyposażonych w filtr hydrofobowy oraz otwór do pobierania próbek (1350 szt.), rezygnując tym samym z poz. 3 (tj. filtr hydrofobowy do ssaka medycznego będącego na wyposażeniu oddziału)? Rozwiązanie takie jest korzystniejsze z uwagi na brak konieczności wymiany filtra w ssaku przy zmianie wkładu workowego. Skraca to czas wymiany wkładu oraz upraszcza proces.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 23 - Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1 -** Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje, aby średnica wkładów workowych nie przekraczała 10cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 24 - Dotyczy pakietu nr 13 -** Czy Zamawiający dopuści linie do pomiaru ciśnienia krwi metoda krwawą renomowanej firmy amerykańskiej ICU (dawny Abbott Hospira) w pozycji:   
1. Zestaw z przetwornikiem pojedynczym do inwazyjnego pomiaru ciśnienia wyposażony w linię pomiarową 152 cm, przetwornik z zintegrowanym systemem płuczącym 3ml/h z 2x możliwościami przepłukiwania. System wypełniania linii pomiarowej wyposażony w prostą igłę zapobiegającą zapowietrzaniu się systemu pomiarowego. Zestaw wyposażony w kontrastowo żółte koreczki tłumiące zabezpieczające system pomiarowy przed przypadkową kontaminacją. Zestaw dający zapis dla precyzyjnego pomiaru nieliniowości i histereza przetwornika poniżej 1,5% dla całej linii pomiarowej potwierdzony przeprowadzonym testem w fazie produkcyjnej. Zapewniamy kompatybilność zestawu na czas trwania umowy z monitorem Mindrey.

2. Zestaw z przetwornikiem podwójnym do inwazyjnego pomiaru ciśnienia wyposażony w linię pomiarową 152 cm, przetwornik z zintegrowanym systemem płuczącym 3ml/h z 2x możliwościami przepłukiwania. System wypełniania linii pomiarowej wyposażony w prostą igłę zapobiegającą zapowietrzaniu się systemu pomiarowego. Zestaw wyposażony w kontrastowo żółte koreczki tłumiące zabezpieczające system pomiarowy przed przypadkową kontaminacją. Zestaw dający zapis dla precyzyjnego pomiaru nieliniowości i histereza przetwornika poniżej 1,5% dla całej linii pomiarowej potwierdzony przeprowadzonym testem w fazie produkcyjnej. Zapewniamy kompatybilność zestawu na czas trwania umowy z monitorem Mindrey?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 25 -** Czy dla identyfikacji linii (żylna, tętnicza) zestaw ma zawierać naklejki identyfikujące oraz kontrastowo żółte koreczki dla uniknięcia przypadkowej kontaminacji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 26 -** Dotyczy istotnych postanowień przyszłej umowy – załącznik nr 2 do SIWZ Pytanie 1, dot. §8 - Zwracamy się z prośbą o wykreślenie pkt 1 ust. c z wzoru umowy, gdyż sanowi on podwójne sankcjonowanie tego samego przewinienia (patrz pkt 1 ust. d).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pkt 1 ust. c z Istotnych Postanowień Przyszłej Umowy – Załącznik nr 2 do SIWZ, jednocześnie wyjaśnia, iż powyżej wskazane punkty IPPU nie stanowią podwójnego sankcjonowania.**

**Pytanie nr 27 - Pakiet Nr 1 poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala końcówka do odsysania jamy ustnej - będąca inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędące chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy IIa?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 28 - Pakiet Nr 9 poz. 1** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu 24 Fr.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 29 - Pakiet Nr 9 poz. 2, 3 -** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający wymaga mikrobiologicznie czystych łyżek do wideolaryngoskopu APA?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 30 - Pakiet Nr 15 poz. 6 -** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający miał na myśli: nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 pm (+/- 0,07 pm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 pm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie; tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.), w zestawie dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora, sztywne złącze drenu dedykowane do podłączenia nebulizatora.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 31 - Pakiet Nr 28 poz. 6** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga gąbki do toalety jamy ustnej pokrytej dwuwęglanem sodu, pakowana pojedynczo. Informacja o dwuwęglanie sodu umieszczona na opakowaniu jednostkowym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 32 - Pakiet Nr 61 poz. 1 -** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje worka z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 33 - Pakiet 16 Poz. 1** Prosimy o dopuszczenie miękko wyściełanej opaski mocującej ręce lub stopy o wymiarach 8 x 30 cm, z metalowym oczkiem, zapinanej na rzep z tasiemką o długości 105 cm, z możliwością prania w 40°C, w zestawie 2 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 34 - Poz. 2 -** Prosimy o dopuszczenie nakładek wykonanych z miękkiej pianki, zapinanych na rzep, jak na rysunku poniżej wykonanych z potrójnej warstwy, z miękkiego w dotyku, oddychającego i hypoalergicznego wyściełanego materiału, z możliwością prania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 35 - Pakiet 25** Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza czujniki mikrobiologicznie czyste z zastrzeżeniem, iż muszą być kompatybilne z monitorem Mindray Beneview T8.**

**Pytanie nr 36 - Pakiet 25** Poz. 1 Prosimy o odstąpienie od wymogu krążków sterylnych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu krążków sterylnych.**

**Pytanie nr 37 - Pakiet 25** Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie wagi pacjenta <3kg i >30 kg oraz dokładności pomiaru SpO2 w zakresie 70% do 100% ±2 cyfry w spoczynku i ±3 cyfry w ruchu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 38 - Pakiet 25** Poz. 1 Prosimy o odstąpienie od wymogu kalibracji cyfrowej oraz możliwości zapisywania i przekazywanie historii zdarzeń zapisanej w czujniku (oryginalne czujniki nie posiadają już tej funkcjonalności)

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu kalibracji cyfrowej oraz możliwości zapisywania i przekazywanie historii zdarzeń zapisanej w czujniku   
z zastrzeżeniem, iż czujniki muszą być kompatybilne z monitorem Mindray Beneview T8.**

**Pytanie nr 39 - Pakiet 25** Poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarze 25,3 – 34,3 cm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 40- Pakiet 43** Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm2 i powierzchni przewodzącej 110 cm2 systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrożelem.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 41 Pakiet 43** Poz. 2 Prosimy o podanie do jakiej diatermii ma pasować uchwyt?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 42 Pakiet 43** Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie uchwytu z kablem o długości 4 m.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 43 - Pakiet Nr 20 poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Grubość min. na palcu 0,21 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,145 mm, AQL ≤ 1.0, siła zrywania przed/po starzeniu wynosząca min.14,33 N / 12,7 N (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną dystrybutora / dokumentem producenta) sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 ug/g rękawicy (potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne foliowo-papierowe, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, długość zgodna z normą EN 455-2 wynosząca min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, w pełni zakrywająca mankiet fartucha. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważną, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 lub równoważną (dokument z wynikami badań dla min. 4 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 70 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 44 Pakiet Nr 20 poz. 1 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość min. na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,15 mm, korzystnie wpływająca na barierowość materiału, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein ≤ 58 ug/g rękawicy, długość min. 280 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 16 N. (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną dystrybutora / dokumentem producenta) Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 45 Pakiet Nr 20 poz. 2 -** Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci lub równoważną, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, grubość min. na palcu – 0,22 - 0,24 mm, na dłoni - 0,185 ± 0,02 mm, na mankiecie - min. 0,145 mm (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną dystrybutora / dokumentem producenta) badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważną, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Brak zawartości tiuramów i MBT – potwierdzone raportem producenta. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 46 - Pakiet Nr 20 poz. 2 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, średnia grubość pojedynczej ścianki palca min. 0,21 mm, dłoni min. 0.19 mm, mankiet min. 0,16 mm. AQL max. 0,65, siła zrywania przed starzeniem min. 11.1N, po starzeniu min. 9,27N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (wg. Metody Modified Lowry), mankiet rolowany, długość min. 280 mm. (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną dystrybutora / dokumentem producenta) Badania na przenikalność min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 47 - Pakiet Nr 20 poz. 3 -** Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość min. na palcu 0,15 ± 0,01 mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm Siła zrywania przed starzeniem min. 8,7 N, po starzeniu min. 9,6N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thio-Tepa, Etopozydu i Metotrexatu (potwierdzone raportem z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 48 - Pakiet Nr 20 poz. 3 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitrylowych do procedur o podwyższonym ryzyku z wewnętrzną powłoką nawilżająco-natłuszczającą z aloesem dodatkowo wzbogaconym witaminą E, koloru zielonego, o grubości na palcu 0,19 mm, na dłoń 0,17 mm i na mankiecie 0,09mm, średniej długość min. 300 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 10,2 N, po starzeniu min. 9,8 N. (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną / dokumentem producenta). Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I, spełniające wymagania dla środa ochrony osobistej kat. III, zgodne z normami EN 455-1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie min. 19 związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, potwierdzone raportem. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 49 - Pakiet Nr 20 poz. 4** - Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość min. na palcu 0,15 ± 0,01 mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm Siła zrywania przed starzeniem min. 8,7 N, po starzeniu min. 9,6N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thio-Tepa, Etopozydu i Metotrexatu (potwierdzone raportem z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 50 - Pakiet Nr 20 poz. 4 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitrylowych do procedur o podwyższonym ryzyku z wewnętrzną powłoką nawilżająco-natłuszczającą z aloesem dodatkowo wzbogaconym witaminą E, koloru zielonego, o grubości na palcu 0,19 mm, na dłoń 0,17 mm i na mankiecie 0,09mm, średniej długość min. 300 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 10,2 N, po starzeniu min. 9,8 N. (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną / dokumentem producenta). Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I, spełniające wymagania dla środa ochrony osobistej kat. III, zgodne z normami EN 455-1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie min. 19 związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, potwierdzone raportem. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 51 -** Pakiet Nr 20 poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne bezpudrowe lateksowe do specjalnego przeznaczenia, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, kształt anatomiczny, grubość min. na palcu 0,27 mm, na dłoni 22 ±0,02 mm i na mankiecie 0,16 mm, zawartość protein < 13 µg/g rękawicy, długość min. 270 mm - 285 mm, w zależności od rozmiaru. Siła zrywania przed starzeniem min. 18N po starzeniu min. 15N, (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną / dokumentem producenta) AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność 17 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 na poziomie powyżej 2, w tym min. formaldehyd 37% i kwas siarkowy 30% na poziomie 6, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671, raport na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawice. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 52 -** Pakiet Nr 20 poz. 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwytów naściennych wykonanych z drutu stalowego pokrytego białą farbą antybakteryjną o wymiarach: Wysokość całkowita: 90 mm, Głębokość: 77 mm, Długość: 247 mm. Możliwość mocowania uchwytów za pomocą śrub lub na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkadzania ścian, a także do wózków mobilnych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 53 -** Pakiet Nr 27 - Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTMF 1670 i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami (wirusy) przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F 1671 potwierdzonymi raportem z badań jednostki niezależnej. Metoda ASTM F 1671 jest bardziej rygorystycznym badaniem, ponieważ Bakteriofag Phi-X174 jest najmniejszym możliwym obiektem testowym i jeśli rękawica spełnia normę ASTM F 1671, winna spełniać również normę ASTM F 1670, gdyż badanie to jest przeprowadzone na większych cząstkach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 54 - Pakiet Nr 27 poz. 1 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych lateksowych pudrowanych o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, wynoszącej 260-280 mm, dopasowanej do rozmiaru która w pełni zakrywa mankiet fartucha. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni , zapewniająca dobrą chwytność, AQL ≤ 1.0. Poziom protein < 30 μg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Opakowanie jednostkowe podwójne, nieskładane: zewnętrzne papierowe foliowane, wewnętrzne papierowe, pakowane po max 70 par.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 55 - Pakiet Nr 27 poz. 1 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,20 mm, poziom protein wynoszący ≤58 μg/g rękawicy. Opakowanie 50 par.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 56 - Pakiet Nr 27 poz. 1 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o średniej długości rękawic min. 284 mm zakrywającej w pełni mankiet fartucha.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 57 - Pakiet Nr 27 poz. 2 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych, o syntetycznej powłoce polimerowej, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie, posiadających mankiet anatomicznie prosty, rolowany ze strefą adhezyjną. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, antypoślizgowa (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 58 - Pakiet Nr 27 poz. 2 -** Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci lub równoważną, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważną, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 lub równoważną (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 59 - Pakiet Nr 27 poz. 3 -** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawice diagnostyczne, lateksowe bezpudrowe, AQL < 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <20ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,14 ±0,01 mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu) i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 60 Pakiet Nr 27 poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe o grubości na pojedynczej ściance palca min. 0,10 ± 0,02 mm, AQL 1.0 zgodnie z EN 455 (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną producenta). Przebadane na min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1, w tym 70% Izopropanol (poziom przenikania min. 2, tj > 30 min), 20% Etanol (poziom przenikania 6, tj. >480 min), min. 10% formaldehyd. Zgodne z ISO 374-1. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978, w tym Oxaplatin i Gemcitabine - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: EN 455, EN 420, ISO 374-1,-5 EN 374-2,-4, ASTM D 6978, EN 16523-1 - fabryczna informacja na opakowaniu. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z ISO 22000 (fabryczna informacja na opakowaniu). Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po max 200 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 61 Pakiet Nr 27 poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań, fioletowe, cienkie, nitrylowe o grubości na pojedynczej ściance palca min. 0,10 ± 0,01 mm, AQL ≤1,5 (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną dystrybutora/dokumentem producenta). Zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu, norma EN 455, EN

1. – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420, W miejscu wymaganego niegroźnego w kontakcie ze skórą izopropanolu 70% dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą

EN 374-3 lub EN 16523-1: min. 18 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady organiczne i nieorganiczne, alkohole i aldehydy (potwierdzone raportem z badań). Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub równoważną. Dopuszczone do kontaktu z żywnością, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 62** Pakiet Nr 27 poz. 5:Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, winylowych bezpudrowe, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po max 100 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 63** Pakiet Nr 27 poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze fioletowym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 64** Pakiet Nr 27 poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych w opakowania po max 100 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 65** Pakiet Nr 27 poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o

AQL ≤1.5.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 66** Pakiet Nr 27 poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej min. na palcu 0,10±0,02 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 67** Pakiet Nr 27 poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania zgodnej z normą 455-2, wynoszącej przed starzeniem min. 6N.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 68 Pakiet Nr 27 poz. 8:** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, nieznacznie różniące się grubością konwencjonalną wynoszącą na palcu minimum 0,15±0,01 mm. AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), znakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania przed starzeniem min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny (min. 19 min), Winkrystyny, Thio-Tepa, Paklitakselu, Mitoksantronu, Metotrexatu, Etopozydu (raporty z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 69 Pakiet Nr 27 poz. 9:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dozownika dopasowanego do wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie, możliwością dezynfekcji o wymiarach: Wysokość – 165 mm; szerokość – 100 mm; możliwość instalowania pudełek o szerokości 100-130mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 70 Pakiet Nr 27 poz. 9:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wielorazowego wykonanego z drutu stalowego pokrytego farbą antybakteryjną z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie, w rozmiarze Wysokość całkowita 90 mm, głębokość: 77 mm, długość: 247 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 71 Pakiet Nr 27 poz. 10:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy diagnostycznej nitrylowej bezpudrowej, białej, z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą- natłuszczającą. Teksturowane na końcach palców, AQL max.1,5. Wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 lub równoważną. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Rękawice odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną, w tym co najmniej : Formaldehyd 5% (> 480 min), oraz przebadane na działanie min. 12 cytostatyków, na co najmniej 1 poziomie ochrony, wg ASTM D6978 w tym , Karmustyna (> 15 min), i Tiotepa (> 45 min). Opakowanie wyposażone w otwór dozujący zawierający w dodatkowy element tworzący barierę antybakteryjną ochraniający zawartość opakowania, kompatybilne z uchwytami umożliwiającymi wyjmowanie rękawic pojedynczo od frontu. Rozmiary S-XL pakowane po max.200szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 72 Pakiet Nr 27 poz. 10:** Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe, fioletowe, cienkie, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1.0, zgodne z EN 455 (fabryczna informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Przebadane na min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1. Zgodne z ISO 374-1 (fabryczna informacja na opakowaniu). Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978, w tym Oxaplatin i Gemcitabine - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: EN 455, PN – EN 420, ISO 374-1,-5 EN 374-2,-4, ASTM D 6978, EN 16523-1 - fabryczna informacja na opakowaniu. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z ISO 22000 (fabryczna informacja na opakowaniu). Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiskiem. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk. Pasujące do uchwytów naściennych z możliwością pojedynczego wyjmowania rękawic od frontu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 73 Pakiet Nr 27 poz. 10:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania zgodnej z normą 455-2, wynoszącej przed starzeniem min. 6,3N.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 74 Pakiet Nr 61 poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga: worka do zbiórki moczu w systemie zamkniętym, możliwość stosowania do 7 dni, o pojemności 2000 ml. Wyposażony w samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek moczu, zastawkę antyrefluksyjną, zawór spustowy typu T, dren o dł. 120 cm. Worek pakowany pojedynczo w opakowanie papier/folia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ – tj. „Dren dostępny w następujących długościach: 90 cm, 120 cm, 150 cm”.**

**Pytanie nr 75 Pakiet Nr 61 poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka o pojemności 2000 ml, z drenem 110 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 76 Pakiet Nr 63 poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki guedel rozmiar: 0,2,3, wykonanej z półsztywnego nietoksycznego polietylenu, pozbawionego lateksu, rozmiary kodowane kolorystycznie, sterylne, pakowane pojedynczo.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 77 Pakiet Nr 63 poz. 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 78 Pakiet Nr 63 poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankietu od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 79 Pakiet Nr 63 poz. 5:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej bez mankietu, rurka wykonana z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, 2 oznaczenia rozmiaru rurki na korpusie oraz dodatkowo na łączniku ISO 15 mm, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos. Podłużny boczny znacznik głębokości intubacji na zakończeniu rurki długości 1 cm dla rozmiarów 2,0 - 3,0; długości 2 cm dla rozmiarów 3,5 - 6,0. Powyżej dodatkowe 3 poprzeczne znaczniki głębokości intubacji: dla rozmiarów 2,0 - 3,0 na wysokości 1cm, 2 cm i 3 cm od zakończenia rurki, a dla rozmiarów 3,5 - 6,0 na wysokości 2 cm, 3 cm i 4 cm od zakończenia rurki. Łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, w rozmiarach od 2,0 do 6,0 co pół, opakowanie papier-folia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 80 Pakiet Nr 63 poz. 6:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, rurka wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankietu od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 81 Pakiet Nr 63 poz. 7:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej, sterylnej , prowadnicy do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, prowadnica metalowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP. Dostępna w rozmiarach:

- 6 o długości całkowitej 305 mm i średnicy 2.0 mm - 10 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 3.3 mm - 12 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.0 mm - 14 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.7 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 82 Pakiet Nr 64 poz. 77, 78:** Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 83 Pakiet Nr 64 poz. 77, 78 :** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestawy do toalety jamy ustnej - będące inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędące chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy IIa?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 84 Pakiet Nr 64 poz. 77:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 85 Pakiet Nr 64 poz. 77:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 15 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce,1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 86 Pakiet Nr 64 poz. 78:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 6 procedur o składzie: 2 osobne opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, gąbkę aplikator , 4 osobne opakowanie zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 1,5% roztworem nadtlenku wodoru w wyciskanej saszetce, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E oraz 1 gąbkę aplikator. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 87 Pakiet Nr 64 poz. 78:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 6 procedur o składzie: 2 osobne opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni,15 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce,1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej. 4 osobne opakowanie zawierające: 2 gąbki impregnowane z poprzecznym pofałdowaniem z odsysaniem, z 1 otworem ssącym, z zagiętą końcówką oraz z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania,1 gąbka-aplikator, 15 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce,1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej. Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 88 Pakiet 56, poz. 1** 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/m2, w kolorze zielonym, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 88** Pakiet 56, poz. 1 Czy zamawiający dopuści poszwę na poduszkę z zakładką ok. 12 cm (+/- 3 cm) oraz poszwę na kołdrę z zatrzaskami wykonanymi z plastiku (bez zakładki)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 89** Pakiet 56, poz. 5 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m2,z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 90** Pakiet 56, poz. 5 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 91** Pakiet 56, poz. 7 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 92** Pakiet 56, poz. 7 Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m2, długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 93** Pakiet 56, poz. 7 Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 94** Pakiet 56, poz. 12 Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 33 cm x 48 m , 80 szt. w pudełku , wykonany z 2 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: 36 ± 0,10 g/m2 ; minimalna chłonność 160 g/m2 ; grubość folii 22 ± 2 μm ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 95** Pakiet 56, poz. 12 Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 33 cm x 25 m , perforacja co 50 cm, wykonany z 2 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: 36 ± 0,10 g/m2 ; minimalna chłonność 160 g/m2 ; grubość folii 22 ± 2 μm ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 96** Pakiet 56, poz. 13 Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 38 cm x 40 m , perforacja co 50 cm, wykonany z 2 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: 36 ± 0,10 g/m2 ; minimalna chłonność 160 g/m2 ; grubość folii 22 ± 2 μm ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 97** Pakiet 56, poz. 14 Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 51 cm x 40 m , perforacja co 50 cm, wykonany z 2 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: 36 ± 0,10 g/m2 ; minimalna chłonność 160 g/m2 ; grubość folii 22 ± 2 μm ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 98** Pakiet 56, poz. 15 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 99** Pakiet 56, poz. 16 Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 50 m, perforacja co 34 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 100** Pakiet 56, poz. 16 Czy zamawiający wymaga rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 101** Pakiet 56, poz. 17 Czy zamawiający wymaga rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 102** Pakiet 56, poz. 22 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 103** Pakiet 56, poz. 24 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 104** Pakiet 56, poz. 23 Czy zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 105** Pakiet 56, poz. 1,3-7,9-10,12-17,22-24 - Czy zamawiający wydzieli poz. 1,3-7,9-10,12-17,22-24 do osobnego pakietu, 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 nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 106** Pakiet 58, poz. 16-17,24 Czy zamawiający wydzieli poz. 16-17,24 do osobnego pakietu, 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 nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 107** Pakiet 58, poz. 15 Czy zamawiający dopuści worki pakowane zbiorczo po 50 szt., pakowanie umożliwiające łatwe i szybkie wyjęcie pojedynczej sztuki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 108** Pakiet 58, poz. 15 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 50 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 109** Pakiet 58, poz. 18 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 75 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 110** Pakiet 58, poz. 19 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 111** Pakiet 58, poz. 25 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 112** Pakiet 60, poz.9-14,20-25 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 9-14,20-25 z pakietu 60. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 113** Pakiet 60, poz.10 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 114** Pakiet 60, poz.11 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 115** Pakiet 60, poz.20-21 Czy zamawiający dopuści cewnik do podaży tlenu w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 116** Pakiet 60, poz. 22-25 Czy zamawiający dopuści dren o długości ok. 200 cm, o przektoju standarowym , wzmocniony wzdłużnie, antyzałamaniowy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 117** Pakiet 61, poz. 1 Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, z oświadczeniem o możliwości użytkowania do 7 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 118** Pakiet 61, poz. 1 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 119** Pakiet 61, poz. 1 Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, 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 nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 120** Pakiet 64, poz. 2,16-17,20-21,26-27 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2,16-17,20-21,26-27 z pakietu 64. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 121** Pakiet 64, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 122** Pakiet 64, poz. 2 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 123** Pakiet 64, poz. 2 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 nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 124** Pakiet 64, poz. 2 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 nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 125** Pakiet 64, poz. 2 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 126** Pakiet 64, poz. 16-17 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 127** Pakiet 64, poz. 20-21 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 128** Pakiet 64, poz. 20-21 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 dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 129** Pakiet 64, poz. 20

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, ? Prosimy o dopuszczenie niniejszej budowy koreczka, gdyż nie sama budowa produktu odpowiada za aseptyczne otwarcie, a także warunki w które muszą być spełnione w celu zachowania sterylności produktu

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 130** Pakiet 64, poz. 20

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 131** Pakiet 64, poz. 21 Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualne w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 132** Pakiet 64, poz. 26 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 133** Pakiet 64, poz. 26 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 134** Pakiet 64, poz. 26 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 dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 135** Pakiet 64, poz. 26 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 nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 136** Pakiet 64, poz. 27 Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, bez worka?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 137** Pakiet 64, poz. 27 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów bursztyn. z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 138** Pakiet 64, poz. 27 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 139** Pakiet 64, poz. 27 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bursztyn. 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, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 140** Pakiet 64, poz. 27 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 141** Pakiet 64, poz. 41-42,46,59,70,73 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 41-42,46,59,70,73 z pakietu 64. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 142** Pakiet 64, poz. 41-42,46 Czy zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną, czytelną, niezmywalną skalą w kolorze kontrastowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 143** Pakiet 64, poz.59 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu , natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów . Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 144** Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR i długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 145** pakiet 65 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki o przekroju 12 FR i długościach 15 cm, 17 cm, 20 cm 25 cm oraz 14 FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 146** pakiet 65 pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 65 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 147 pakiet 62 pozycja 3 -** Czy Zamawiający dopuści do postępowania  produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwony, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej ( 550 ml/min ) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do ( 1300 ml/min ) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 148 pakiet 62 pozycja 3 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 62 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.pakiet 15**

**Pytanie nr 149** pakiet 64 pozycja 47 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 47 z pakietu 64 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Wydzielenie pozycji pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 150 Pakiet 35,poz.1**

Prosimy o dopuszczenie równoważnych szczoteczek o do czyszczenia krótkich, o średnicy włosia 11mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 151 Pakiet 35,poz.2**

Prosimy o dopuszczenie równoważnych szczoteczek o do czyszczenia kanałów endoskopowych, o średnicy włosia 6/10mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 152 Pakiet 35,poz.5,6,7**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie asortymentu, który nie jest sprzętem jednorazowego użytku, co zwiększy konkurencyjność i pozwoli większej ilości wykonawców na złożenie ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 153 Pakiet 35,poz.8**

Prosimy o dopuszczenie równoważnych kleszczyków biopsyjnych, o średnicy korpusu 2,3mm do kanału 2,8mm, zawierających dodatkowo przyrząd do zdejmowania pobranych tkanek, zapakowany łącznie z kleszczykami, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 154 Pakiet 42,poz.1**

Prosimy o dopuszczenie ustników pozbawionych lateksu i DEHP, opaska tekstylna z regulacją, nie powodująca dyskomfortu i ucisku na policzki, anatomiczna strefa zgryzu z zabezpieczeniem przed zsuwaniem się zębów, z datą produkcji i datą ważności ustników na każdym opakowaniu jednostkowym oraz opakowaniu zbiorczym typu dyspenser/ podajnik kartonowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 155** Pakiet 35 - Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 250 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 156** Pakiet 35 - Czy zamawiający dopuści złożenie osobnej oferty na pozycje 5, 6 i 7 Pakietu 35.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 157** Pakiet 38 - Czy Zamawiający zaoferowanie pętli o średnicy 10 mm, 12 mm i 30 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 158** Pakiet 41 - Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie zestawów prostych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 159** Pakiet 42 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ustników sterylnych, z miejscem zgryzu wykonanym z elastycznego tworzywa.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 160** Pakiet 15, Pozycja 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączeniu powyższej pozycji do osobnego pakietu? Umożliwi to Zamawiającemu na uzyskanie znacznie korzystniejszej cenowo oferty. Oferowany produkt z powodzeniem jest stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 161** Pakiet 31, Pozycja 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączeniu powyższej pozycji do osobnego pakietu? Umożliwi to Zamawiającemu na uzyskanie znacznie korzystniejszej cenowo oferty. Oferowany produkt z powodzeniem jest stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 162** Pakiet 31, Pozycja 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych zamkniętych systemów do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych długość cewnika min. 57cm - rozm 14F, 16F; do rurek tracheostomijnych 14F – 16F, dł. Min. 300mm o potwierdzonym czasie stosowania do 72 godz., miękki, a jednocześnie wytrzymały cewnik z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku T, suwak zawotu sterującego ssaniem z blokadą przypadkowego użycia? Oferowany produkt z powodzeniem jest stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 163** Pakiet 31, Pozycja 22 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączeniu powyższej pozycji do osobnego pakietu? Umożliwi to Zamawiającemu na uzyskanie znacznie korzystniejszej cenowo oferty. Oferowany produkt z powodzeniem jest stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 164** Pakiet 31, Pozycja 22, 26 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych prowadnic skalowanych co 5cm, spełniających pozostałe wymogi SIWZ? Oferowany produkt z powodzeniem jest stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 165** Pakiet 64, Pozycja 78 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączeniu powyższej pozycji do osobnego pakietu? Umożliwi to Zamawiającemu na uzyskanie znacznie korzystniejszej cenowo oferty. Oferowany produkt z powodzeniem jest stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 166** Pakiet 64, Pozycja 78 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych zestawów zawierających 0,12% roztworu chlorheksydyny, spełniających pozostałe wymogi SIWZ? Oferowany produkt z powodzeniem jest stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 167 Pakiet 2** Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 2 pozycje 7, 8 i 10 do oddzielnego zadania? Dopuszczając jednocześnie z pozycji 8 sondy w rozmiarze CH 6/90 cm, 8/125 cm, 10/90cm, 10/125 cm i 12/125cm. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 168 Pakiet 39 Pozycja 1,2** Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem **bezpłatnego doposażenia** szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączeń (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Pojemniki i wkłady o pojemności 2000 ml. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 169 Pakiet 39 Pozycja 3** Czy zamawiający dopuści do postępowania filtr hydrofobowo-antybakteryjno-antywirusowy montowany na dren, kompatybilny z oferowanym systemem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 170 Pakiet 39 Pozycja 4** Czy zamawiający może doprecyzować informację odnośnie parametrów drenu (średnica wewnętrzna i zewnętrzna oraz wielkość rolki)

**Odpowiedź: Zamawiajacy dopuszcza dreny o średnicy zew. 10,0 mm, wewnętrznej 7,0, dł 2000mm.**

**Pytanie nr 171 Pakiet 39 Pozycja 6** Ze względu na nowoczesną technologię oferowany system nie wymaga podłączenia łącznika kątowego, co wpływa na obniżenie kosztów zamawiającego.

**Pytanie nr 172 Dotyczy SIWZ** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 173 Pakiet 11** Czy Zamawiający w pakiecie 11 dopuści cewnik do hemodializy dwuświatłowy 12 F, długość 200mm i 240mm, wysoko przepływowy, hydrofilny z biokompatybilnego poliuretanu inkorporowanego aktywnym srebrem i zestaw do implantacji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 174 Pakiet 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poz. 1-3 do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 175 Pakiet 3** Czy w poz. 1-3 Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla osób z problemami nietrzymania moczu i kału w stopniu ciężkim posiadające warstwę paroprzepuszczalną w części centralnej oraz włókninę w obszarze bioder, posiadające cztery sprężyste przylepcorzepy, nieposiadające ściągaczy taliowych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 176 Pakiet 8** Czy w poz. 2 Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia centralnego o następującym składzie:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Element składowy** | **Rozmiar** | **Ilość szt.** |
| serweta z laminatu o gramat. 42 g/m2 | 45x75cm | 1 |
| serweta z laminatu o gramat. 56 g/m2 45x75cm z otworem śr. 8 cm i przylepcem wokół otworu | 45x75cm;Ø8cm | 1 |
| kompresy z gazy 17N, 8W | 7,5x7,5cm | 10 |
| tupfer kula 17N | 20x20cm | 10 |
| pęseta plastikowa | 13 cm | 1 |
| strzykawka 10ml | 10ml | 1 |
| strzykawka 20ml | 20ml | 1 |
| igła 1,2x40mm | 1,2x40mm | 1 |
| igła 0,8x40mm | 0,8x40mm | 1 |
| ostrze nr 11 | Nr 11 | 1 |
| imadło metalowe | 13 cm | 1 |

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 177 Pakiet 8** Czy w poz. 3 Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania posiadający dodatkowo w składzie 2 szt. rękawic w rozmiarze M?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 178 Pakiet 18** Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści dwuwarstwową serwetę operacyjną jałową o wym. 90x130 cm z otworem przylepnym o śr. 8 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 179 Pakiet 18** Czy w poz. 2 Zamawiający dopuści dwuwarstwową serwetę operacyjną jałową o wym. 90x130 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 180 Dot.** **umowy:** Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedz: Tak, za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.**

**Pytanie nr 181 Dot.** **umowy:** Co Zamawiający rozumie pod pojęciem rozładunku materiałów do apteki Szpitalnej Zamawiającego? (§7 wzoru umowy)

**Odpowiedź: Zamawiający pod pojęciem rozładunku materiałów do Apteki Szpitalnej Zamawiającego rozumie wniesienie przedmiotu zamówienia do miejsca określonego zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 182 Dot.** **umowy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna w §8 pkt 1c naliczana była od niedostarczonej części dostawy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wskazany sposób naliczania kar.**

**Pytanie nr 183** Czy Zamawiający miał na myśli **w Pakiecie nr 54, poz. 2** szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 184 Dotyczy Zadania nr 6 poz. 4** Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla pacjentów o masie ciała powyżej 30kg, maksymalnej objętości worka 1800 ml, objętości oddechowej 1060 ml, zastawka bezpieczeństwa 60 cm H2O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zwartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. Możliwość podłączenia zastawki PEEP na zaworze pacjenta, przy pomocy dodatkowej złączki. W zestawie z jednorazową maską twarzowa z mankietem dla osób dorosłych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 185 Dotyczy Zadania nr 6 poz. 6** Czy Zamawiający dopuści układ o długości rur 180 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 186 Dotyczy Zadania nr 6 poz. 8** Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, z delikatnym mankietem, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, ze wzmocnionym koniuszkiem mankietu, z luźnym drenem do napełniania mankietu, z zabezpieczeniem przed wklinowaniem nagłośni, posiadającą znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, rozmiar maski, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczony na rurce, z możliwością wprowadzenia przez maskę standardowej rurki intubacyjnej,  kolorystycznie znakowany łącznik w zależności od rozmiaru maski, w rozmiarach: poniżej 7kg, 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 187 Dotyczy Zadania nr 6 poz. 9** Czy Zamawiający dopuści linie o długości 2.6m?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 188 Dotyczy Zadania nr 6 poz. 5, 11** Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych? W obecnej konstrukcji możliwe jest złożenie oferty przez wyłącznie jednego wykonawcę, co mija się z celem organizowania postępowania przetargowego (opatentowana technologia produktów opisanych w w/w pozycjach).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 189 Dotyczy części nr 31:** Czy Zamawiający dopuści w pozycji 7 i 8 rampy wykonane z poliwęglanu, bez wyczuwalnego indykatora położenia otwarty/zamknięty, zintegrowany z przezierną podstawą? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 190** Pakiet 2, pozycja 3-4 Czy Zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji bez powłoki antybakteryjnej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 1** Pakiet 11, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort   pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-FlexTip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 191** Pakiet 11, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr  i długościach: 20cm, 25cm   z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) prowadnik Nitinolowy  z zakończeniem w kształcie litery ‘ J’ z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml,  korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w  rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu ‘Y’, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 192** Pakiet 60, pozycja 18 Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze 6-10Ch o długości 33cm bez prowadnicy- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 193** Pakiet 60, pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści cewnik o pojemności balonu 3-5ml dla rozmiaru 12Fr;  pojemności balonu 15-30ml dla rozmiaru 14Fr  oraz pojemności balonu 30-50ml dla rozmiaru 16-24Fr- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 194** Pakiet 65, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12- 14FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort   pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-FlexTip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 195** Pakiet 65, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami zagiętymi  z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12- 14FR o długości 15 cm, 20cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort   pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-FlexTip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 196** Pakiet 65, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12-14Fr  i długościach: 15cm, 20cm, 25cm   z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) prowadnik Nitinolowy  z zakończeniem w kształcie litery ‘ J’ z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml,  korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w  rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu ‘Y’, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 197** Pakiet 65, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12-14Fr  i długościach: 15cm, 20cm, 25cm   z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona zakrzywione, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) prowadnik Nitinolowy  z zakończeniem w kształcie litery ‘ J’ z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml,  korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w  rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu ‘Y’, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 198** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 199** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3-4  z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 200** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 60 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 201** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 18-19 z Pakietu nr 60 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 202** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie klipsów o szerokości rozwarcia klipsa 12mm oraz długości 230cm? Pozostałe parametry jak w specyfikacji.

**Pytanie nr 203 Pakiet 35** Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający pozwoli złożyć częściową ofertę na pozycję 1,2,3,4,8 i dopuści:  
Poz 4

Igła biopsyjna do skleroterapii teflonowa gastroskopowa, w osłonce z tworzywa sztucznego ,z metalowyn kołnierzem mechanizm długopisowy, średnica korpusu 2,3 mm.do kanału roboczego o średnicy >2,8mmdługość narzędzia 230cm, dostępne długości ostrza igła do wyboru 5mm rozmiar igłu 25G ; jednorazowego użytku

Poz 8

Kleszczyki biopsyjne powlekane jednorazowego użytku kolanoskopowe, łyżeczki owalne z okienkiem, średnica korpusu 2,3 mm,do kanału roboczego ośrednicy min.2,8mm,długość 230cm

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 204** Pakiet 42 Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający dopuści :

Ustnik dla dorosłych o średnicy 22 mm, jednorazowego użytku, niezawierający lateksu, niesterylny półtwardy o anatomicznej strefie zgryzu. . Regulowane mocowanie wykonane z elastycznego tworzywa nie powodujące dyskomfortu, ucisku na policzki i twarz pacjenta

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 205** Pakiet 44 Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający dopuści :

Poz 1

Jednorazowe pętle do polipektomii, pętle wykonane z plecionego, giętkiego lub średniogiętkiego drutu; wyposażone w wyskalowaną rękojeść pozwalająca na otwieranie nawet dużych pętli przy użyciu jednej ręki średnica pętli 24 mm; długość robocza 230 cm; do kanału roboczego 2,8 mm; kształt owalny.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

Poz 2

Klipsy hemostatyczne jednorazowego użytku;

• Z dwuramiennym klipsem załadowanym do zestawu, szerokość rozwarcia ramion klipsa 11 mm

• Z możliwością kilkukrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem, oraz z możliwością rotacji klipsa

• Długość 230 cm

• Współpracujące z kanałem endoskopu o średnicy 2.8 mm

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 206 dotyczy pakietu nr 56 poz. 2 Z**wracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie wziernika do otoskopu w rozmiarze 2,5 i 4 spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 56 nie posiada pozycji 25.**

**Pytanie nr 207 dotyczy pakietu nr 60 poz. 17** Zwracamy się do Zamawiającego o podanie, ile cewników będzie zamawiać w rozmiarze 6-10, a ile w rozmiarze 12-24. Prośbę swą kierujemy, ponieważ rozmiary 6-10 i rozmiary 12-24 występują w innych cenach. Bez podania ilości wykonawcy będą musieli uśrednić cenę, co wpłynie niekorzystnie na cenę zaoferowaną Zamawiającemu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 208 dotyczy pakietu nr 64 poz. 13** Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,1x32 i przepływie 56 ml/min spełniające resztę postawionych wymagań SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 209 dotyczy pakietu nr 64 poz. 15** Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o przepływie 200 ml spełniającej resztę postawionych wymagań SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 210 dotyczy pakietu nr 64 poz. 16 i 17** Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 211** Pakiet nr 14 , poz. 1 : czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowego systemu ssącego z wymiennymi wkładami workowymi o poj. 2000 ml równoważnego do systemu Vax Sax , pod warunkiem bezpłatnego dostarczenia do Szpitala , na czas trwania umowy, kanistrów i uchwytów oferowanego systemu ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 212** Pakiet nr 39, poz. 1 : czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zbiornika wielorazowego użytku do wkładów o poj. 2000 ml, z poliwęglanu , skalowanego ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 213** Pakiet nr 39, poz. 2 : czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkładów jednorazowych o poj. 2000 ml ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 214** Pakiet nr 66, poz. 1 : czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych wkładów na wydzielinę , z filtrem hydrofobowym, o poj. 2000 ml kompatybilne do ssaków Victoria Versa ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 215** DOTYCZY PAKIETU 43 POZ. NR 1 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, o powierzchni czynnej 103cm2, powierzchni całkowitej 168 cm2, o wymiarach  117x164mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry. ;dla dzieci i dorosłych powyżej5kg/opakowanie 100 szt ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 216** DOTYCZY PAKIETU 43 POZ.NR 2 - Czy Zamawiający dopuści uchwyt elektrod jednorazowego użytku ,sterylny ,z dwoma przyciskami , do elektrod z trzonkiem śr.2,4mm, z kablem odł.3m, wtyczka 3-bolcowa ,uchwyt w komplecie z elektrodą nożową  op50 szt?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 217 Pakiet nr 7 pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści maskę tracheotomijną wykonaną z medycznego PCV, pakowaną w folię, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 218 Pakiet nr 20, pozycja 1-2** Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu wewnętrznym papierowym, zewnętrzne foliowe- wyjątkowo odporne na wilgoć?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 219 Pakiet nr 28 pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z samoczynnym zabezpieczeniem ostrza chroniącym przed zakłuciami, z koreczkiem zamykanym ręcznie, bez nazwy producenta umieszonej bezpośrednio na kaniuli, w rozmiarze CH 24, długość 19 mm, przepływ 23ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 220 Pakiet nr 28 pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści gąbkę do toalety jamy ustnej wykonaną z polipropylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 221 Pakiet nr 42 pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści ustnik dla dorosłych w rozmiarze 20 x 27 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 222 Pakiet nr 56 pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne jednorazowe z dekoltem w kształcie V obszytym lamówką w kolorze ubrania, z rękawami nie wszywanymi stanowiącymi całość z resztą bluzy i z ciętym dołem nogawek? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 223 Pakiet nr 56 pozycja 8** Czy Zamawiający dopuści koszule w kolorze niebieskim z nieprześwitującej włókniny SMS o gramaturze 35g/m2? Koszule dostępne w rozmiarach S-XXL? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 224 Pakiet nr 56 pozycja 5** Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej, którego przednia część po wywinięciu tworzy dodatkową warstwę stanowiącą zabezpieczenie przed potem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 225 Pakiet nr 56 pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści koszule z nieprześwitującej włókniny o gramaturze SMS 35g/m2 w kolorze niebieskim w rozmiarach S-XXL?

**Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr. 56, poz. 6 nie posiada opisu koszul z nieprześwitującej włókniny.**

**Pytanie nr 226 Pakiet nr 56 pozycja 11** Czy Zamawiający dopuści spodenki z nieprześwitującej włókniny o gramaturze SMS 35g/m2 dostępne w dwóch rozmiarach: uniwersalnym (L) oraz XL?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 227 Pakiet nr 56 pozycja 11** Czy Zamawiający dopuści koszule z nieprześwitującej polipropylenowej o gramaturze 40g/m2 w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 228 Pakiet nr 56 pozycja 12,13** Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny o gramaturze 2x18g + folia PE 0,015-0,017mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 229 Pakiet nr 56 pozycja 12** Czy Zamawiający zgodzi się na podkład trójwarstwowy złożony z dwuwarstwowej bibuły 2x18g oraz folii PE o grubości 0,015mm – 0,017mm o szerokości 38cm i długości 40m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 230 Pakiet nr 56 pozycja 12** Czy Zamawiający zgodzi się na podkład trójwarstwowy złożony z dwuwarstwowej bibuły 2x18g oraz folii PE o grubości 0,015mm – 0,017mm o szerokości 33cm i długości 25m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 231 Pakiet nr 56 pozycja 13** Czy Zamawiający zgodzi się na podkład trójwarstwowy złożony z dwuwarstwowej bibuły 2x18g oraz folii PE o grubości 0,015mm – 0,017mm o szerokości 50cm i długości 40m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 232 Pakiet nr 56 pozycja 18** Czy Zamawiający zgodzi się na podkład o gramaturze 38g/m2?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 233 Pakiet nr 56 pozycja 19** Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej typu SPUNBOND o gramaturze 35g/m2 w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 234 Pakiet nr 56 pozycja 20** Czy Zamawiający dopuści jednorazowy koc ogrzewający z wypełnieniem poliestrowym o gramaturze 60g/m2?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 235 Pakiet nr 56 pozycja 18** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło do transportu w rozmiarze 210x80cm o udźwigu 150kg?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 236 Pakiet nr 56 pozycja 24** Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 25g/m2?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 237 Pakiet nr 56 pozycja 24** Czy Zamawiający dopuści fartuch podfoliowany na całej powierzchni o gramaturze 35g/m2?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 238 Pakiet nr 58 pozycja 2-3** Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze automatyczne do palca pakowane a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 239 Pakiet nr 58 pozycja 15** Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociny wyposażone w wyprofilowany kołnierz (tekturowy uchwyt) w kształcie maski z wycięciem umożliwiającym zamknięcie worka oraz zastawkę antyzwrotną uniemożliwiającą wydostanie się zapachu oraz treści na zewnątrz, o pojemności 1 l, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 240 Pakiet nr 58 pozycja 17** Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z zastawka i portem o wadze 5,7 g, martwa przestrzeń 12,5 ml, emisja wilgoci 24,0 mg/l przy Vt 500 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 241 Pakiet nr 58 pozycja 18** Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków pakowane a’90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 242 Pakiet nr 58 pozycja 24** Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na przewody jałowy w rozmiarze 14 cm x 250 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 243 Pakiet nr 59 pozycja 7** Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy w zwoju o długości 30 m, śr. Wewn. 6 mm i grubości ścianki 2 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 244 Pakiet nr 59 pozycja 8** Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy w zwoju o długości 30 m, śr. Wewn. 7 mm lub 9 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 245 Pakiet nr 60 pozycja 1-2, 17** Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z otworami naprzemianległymi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 246 Pakiet nr 60 pozycja 22-27** Czy Zamawiający dopuści asortyment pakowany papier-folia, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 247 Pakiet nr 60 pozycja 28** Czy Zamawiający dopuści dren Kehra wykonany ze 100% silikonu w rozmiarach CH8-24, o długości 450 x 180 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 248 Pakiet nr 60 pozycja 31** Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy wykonany z wysokiej jakości EVA pozbawionego PCV

oraz ftalanów

-Uniwersalne połączenie 15F/22F umożliwiające podłączenie do kompatybilnych produktów

- Rozciągliwe ramiona o długości maksymalnej 160cm

- Bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 3 litrów (dla dorosłych) lub 1 litrowy (dla dzieci)

- Dodatkowa rozciągliwa rura o długości 100cm

- Kolanko z portem luer-lock

- Sterylny, opakowanie foliowe

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 249 Pakiet nr 62 pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy z obudową wykonaną z poliwęglanu, z czasem użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 250 Pakiet nr 63 pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem, skalowaną co 1 cm, posiadającą informacje o rozmiarze w 4 miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 251** Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 2, 3 z pakietu 58 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie faworyzuje konkretnych dostawców, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 252 dotyczy pakietu nr 2 poz. 4 -** Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści zestawy do kaniulacji żył centralnych o średnicy świateł 14,16,18 i 18G zamiast 14,17,19 i 19G – spełniające pozostałe wymagania określone w specyfikacji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 253 Pakiet 28, poz. 1-2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z pakietu 28, do osobnego pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 254 Pakiet 28, poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga kaniuli do noworodków ze zdejmowanym uchwytem.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 255 Pakiet 28, poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga kaniuli do noworodków bez portu bocznego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 256 Pakiet 28, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z portem bocznym.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 257 Pakiet 28, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę rozmiar 26G 0,6 x 19 mm z przepływem 15 ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 258 Pakiet 28, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 24G 0,7 x 19 mm z przepływem 22 ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 259 Pakiet 28, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 24G 0,7 x 19 mm z przepływem 23 ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 260 Pakiet 28, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 24G 0,7 x 19 mm z przepływem 13 ml/min? z transparentna komora wpływu wstecznego zapewniającą natychmiastową kontrolę poprawności wkłucia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 261 Pakiet 28, poz. 5-6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5-6 z pakietu 28, do osobnego pakietu? Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.**

**Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa**

**Grzegorz Roszkowski**