



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Siedlcach**

**ul. Jana Kilińskiego 29, 08 -110 Siedlce**

**tel. 25 632 27 97, e-mail: [sekretariat@spzoz-siedlce.pl](mailto:sekretariat@spzoz-siedlce.pl),**

**[www.spzoz-siedlce.pl](http://www.spzoz-siedlce.pl)**

Siedlce dnia: 2025-11-18

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: **dostawy drobnego sprzętu jednorazowego użytku, rękawic medycznych, materiałów do sterylizacji, drobnego sprzętu laboratoryjnego j.u. do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Siedlcach.**

Numer referencyjny: **drobny sprzęt j.u./539/2025**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 1** Pakiet nr 46 poz. 7 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 129 x 135 mm x 370 kartek.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 2** Pakiet nr 46 poz. 10 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o wymiarach 215x280x200 z przeliczeniem na 63szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 3** Pakiet nr 46 poz. 18 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 152 x 90 mm x 160 kartek z przeliczeniem wymaganych ilości na 38szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 4** Pakiet nr 46 poz. 26 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Lifepak 12 o rozmiarze 107 mm x 23 m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 22szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 5** Pakiet nr 46 poz. 28 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru bez nadruku, w pozostałych parametrach bez zmian.,

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 6** Pakiet nr 46 poz. 28 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru z nadrukiem o wymiarach 58 mm x 25m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 24szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 7** Pakiet nr 46 poz. 29 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 112 x 125 mm x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 30 szt. (składanek).

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 8** Pakiet nr 46 poz. 30 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 110 x 150 mm x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 75 szt. (składanek).

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 9** Pakiet nr 46 poz. 31 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru bez nadruku o wymiarach 210x140x200 zwyczajowo stosowanego do programatora Merlin 3650 z przeliczeniem na 63szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 10** Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 49 zestawu do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP) z przetwornikiem ciśnieniowym wyposażonego w linię płuczącą z przesuwną klemą zaciskową i aparatem kropłowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50-60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami przyłóżkowymi poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”. Dodatkowo w zestawie zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej składający się z komory pomiarowej (bez wew. komór wstępnych i pośrednich) o dokładności pomiaru min. 1 ml do 20 ml i pojemności 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu, workiem o pojemności 2 l, filtr hydrofobowy w komorze i worku, drenu z odpowietrzaniem o dł. 150 cm ze spiralą antyzałamaniową, portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku, uniwersalny system mocujący, do 7 dni u pacjenta, sterylne.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 11** ZADANIE 43 Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii noworodków w formie jednoczęściowego paska, który optymalnie można dopasować, łącząc go z tyłu główki pacjenta i dodatkowo

regulując położenie okularków na twarzy pacjenta przy pomocy drugiego punktu mocowania na czole nad oczami. Obie zakładki do mocowania zarówno z tyłu głowy jak i na czole pacjenta zespolone są z paskiem specjalną ultradźwiękową techniką, co sprawia że nie ma na pasku zgrubień i twardych elementów i tym samym zminimalizowane jest ryzyko pojawienia się odcisków na głowce pacjenta. Podkładka chroniąca oczy jest tak zaprojektowana, aby uniknąć nacisku i zapewnić maksymalną ochronę dla oczu. Okularki do fototerapii chroniące przed szkodliwym działaniem światła lampy do fototerapii z zakresem nieprzenikania fal świetlnych potwierdzonym oświadczeniem od producenta?

1 op. = 20 szt.; w trzech rozmiarach. Nie zawierającego lateksu i ftalanów. W celu szybkiej i łatwej identyfikacji, każdy rozmiar oznaczony innym kolorem:

Pediatryczne (large) - ob. głowy 32-38cm (+/- 2cm), kolor czerwony

dla wcześniaków (medium) 26-32 cm (+/- 2cm), kolor zielony

mikro (small) 20-26cm (+/- 2cm); kolor niebieski

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 12** Czy Zamawiający w Zadaniu 22 w pozycji 2 (z racji na proces certyfikacji zestawów dotychczas stosowanych przez Zamawiającego) dopuści bezpieczne zestawy do punkcji opłucnej, dedykowane również do punkcji otrzewnej, bez punkcji osierdzia; obecnie zestawy nie posiadają certyfikacji do punkcji osierdzia; zestawy spełniające pozostałe wymagania SWZ.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 13** Zadanie 59 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania: testów do procesów mycia i dezynfekcji będącymi wyrobami diagnostycznymi z 23% stawką Vat.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający, zgodnie z opisem zawartym w załączniku nr 5 – formularzu cenowym, oczekuje produktu zarejestrowanego jako wyrób medyczny

**Pytanie nr 14** Zadanie 59 Czy Zamawiający dopuści: Chemiczne testy paskowe kontroli skuteczności dezynfekcji termicznej 90°C/5minut. Opakowanie zawierające 200szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 15** Poniżej pytania dotyczące zadania nr 43 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);

- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi ( $\leq 900$  g,  $< 1000$  g i  $> 1000$ g ) i wielkości główki noworodka.



**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 16** Poniżej pytania dotyczące zadania nr 43 Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 17** Zadanie 45 poz. 1 1. Czy Zamawiający dopuści myjki z mydłem o wymiarach 16 x 23 cm, kształt prostokąta, pakowane po 50 szt., z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 1520 opakowań?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów zawartych w opisie w załączniku nr 5 w Formularzu cenowym

**Pytanie nr 18** Zadanie 45 poz. 2 1. Czy Zamawiający dopuści czepki do mycia włosów bez substancji zapachowych i kolorantów?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 19** Dotyczy pakiet 7 pozycja 4 Zwracamy się o możliwość złożenia oferty: Jednorazowy, niepylny wysokochłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropylenu, poliestru oraz

SAP. Zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego niebieskiego laminatu. Wymiary prześcieradła 101 cm (+/-2 cm) x 228 cm (+/- 2 cm). Warstwa chłonna o wymiarach - długość 190 cm (+/- 1cm) i szerokość 50 (+/- 1 cm). Wchłaniałość (badanie z wykorzystaniem wody) co najmniej 5600 g/m<sup>2</sup> potwierdzona badaniami akredytowanego laboratorium. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu (opatrzone nazwą produktu lub wytwórcy). Wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485, potwierdzone certyfikatem. Produkt w zestawie z niepylącym prześcieradłem transportowym o wymiarach 86 cm x 168 cm o udźwigu minimum 220 kg. Prześcieradło transportowe z zestawu przebane na rodzieranie zgodnie z metodą ASTM D5733. Ilość w opakowaniu 30 szt. Okres przydatności do użycia: 5 lat Wyrób medyczny kl.I

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 20** Dotyczy pakiet 2 pozycja 1 Zwracamy się o możliwość złożenia oferty: Rękawice diagnostyczne/ochronne nitrylowe, bezpudrowe, chlorowane od wewnątrz, fioletowo-niebieskie , powierzchnia teksturowana na koniuszkach palców, mankiet rolowany.

- AQL 1,0.
- Średnia grubość ścianki: na palcu 0,10mm(± 0,03), na dłoni 0,08mm (± 0,03) , na mankiecie 0,07 mm (± 0,03), długość 240-252 mm w zależności od rozmiaru.
- Siła przy zerwaniu przed testem obciążeniowym (zgodnie z normą EN455-2 )- 7,0 N.      • Siła przy zerwaniu po teście wytrzymałościowym (zgodnie z normą EN455-2)-7,5 N.
- Kolorystyczne kodowanie rozmiarów XS-XL.
- Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III.
- Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4.
- Zgodne EN ISO 374-1 -Odporne na przenikanie 3 substancji chemicznych
- Zgodne EN ISO 374-4 - Odporność na degradację
- Ochrona przed ryzykiem mikroorganizmów zgodnie z normą EN ISO 374-5 ( Bakterie i grzyby (Metoda badania EN ISO 374-2, Wirusy (Metoda testowa ISO 16604).
- PPE typu B
- Odporność chemiczna wg.badania EN 16523-1(min. 28 substancji chemicznych w tym na 70% izopropanol na poziomie 6 i Etanol 85% - min. poziomie 1 .) i na min.14 leków chemioterapeutycznych( w tym Carmustine min. 24 min. oraz BCNU, Chlorhexidine Digluconate, 4% - 480 min.) zgodnie z normą ASTM D 6978.
- Zgodne ISO 16604 - ochrona przed kontaktem z krwią i płynami ustrojowymi
- Produkcja zgodnie z normą EN ISO 13485.

Pozbawione dodatków chemicznych: ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT.

Ze względów ekologicznych i ekonomicznych pakowane po : 200 rękawiczek w pudełku, (XL – 180 rękawiczek w pudełku).

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 21** Dotyczy pakiet 2 pozycja 2 Zwracamy się o możliwość złożenia oferty: Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, j.u. niesterylne kształt uniwersalny, kolor niebieski, wewnątrz chlorowane, teksturowane na palcach (min. końcówki), odporne na uszkodzenia mechaniczne przy standardowych czynnościach pielęgnacyjnych, pasujące na prawą i lewą rękę. Powierzchnia rękawic bez zgrubień i pęcherzy, rant mankietu równomiernie zrolowany. Pakowane w systemie eliminującym kontakt dłoni użytkownika z powierzchnią roboczą rękawicy przed użyciem produktu z możliwością pojedynczego pobierania rękawic wyłącznie za mankiety od spodu opakowania, AQL ≤1,0. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,07 mm, na palcach 0,09 mm, na mankiecie 0,05 mm, minimalna długość rękawicy 240 mm. Siły zrywania min. 6,0 N po starzeniu. Rękawice przebadane na przenikanie min. 13 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 i EN 16523-1. Rękawice przebadane na przenikanie min. 12 cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978. Badania na przenikanie wirusów zgodnie z normą EN 374-5. Na opakowaniu umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa i adres producenta, informacje w j. polskim oraz znak CE. Wyrób medyczny Klasy I oraz środek ochrony indywidualnej Kategorii III/Typ C. Rękawice zgodne z normami EN 455 część 1,2,3,4 oraz EN ISO 21420 i EN ISO 374 część 1,2,4,5; EN 16523-1.

Rozmiary S, M, L, op = 200 szt, XL – 180 szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Jeśli są zgodne z normą EN ISO 374-5:2016 VIRUS – Zamawiający dopuszcza; Zamawiający dopuszcza zaproponowanie rękawic w rozmiarze XL w opakowaniu 180 szt

**Pytanie nr 22** Zadanie 45, pozycja 1 Czy Zamawiający, aby zapewnić najwyższy poziom bezpieczeństwa pacjentów, wymaga, by oferowane myjki były odpowiednie również dla niemowląt? Wykonawca potwierdzi to odpowiednimi dokumentami i wynikami badań dołączonymi do oferty. Dzięki temu Zamawiający otrzyma gwarancję, że produkt jest najwyższej jakości, bezpieczny dla skóry zarówno niemowląt, jak i dorosłych pacjentów. Ma to szczególne znaczenie w przypadku importu wyrobów z krajów Dalekiego Wschodu, gdzie mogą występować produkty o niższej jakości, mogące powodować niepożądane reakcje skórne, co może być szczególnie niebezpieczne dla pacjentów o już osłabionej odporności.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 23** Zadanie 45, pozycja 1 Czy Zamawiający, mając na uwadze najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjentów i personelu oraz zgodność z obowiązującymi przepisami prawa, wymaga, aby oferowane myjki – jako wyroby kosmetyczne – posiadały ważny wpis do europejskiego rejestru CPNP (Cosmetic Products Notification Portal)?

Uzasadnienie: Zgodnie z ustawą o produktach kosmetycznych dokonanie wpisu do rejestru CPNP jest obowiązkiem producenta lub importera. Dopiero po jego uzyskaniu produkt może być legalnie wprowadzany do obrotu na terenie Unii Europejskiej. Rzetelne firmy prowadzące działalność zgodnie z prawem traktują ten obowiązek jako standard i nie mają trudności z jego spełnieniem.

Wymaganie wpisu nie ogranicza konkurencji – stanowi jedynie potwierdzenie, że oferowany produkt spełnia europejskie normy bezpieczeństwa. Dla Zamawiającego jest to istotne zabezpieczenie, ponieważ w przypadku ewentualnych działań niepożądanych (np. reakcje alergiczne czy zakażenia) posiadanie takiej dokumentacji

potwierdza dochowanie należytej staranności przy zakupie.

Brak weryfikacji CPNP, szczególnie gdy głównym kryterium wyboru jest cena, umożliwia oferowanie produktów niskiej jakości, obarczonych zwiększonym ryzykiem zagrożeń dla zdrowia użytkowników. Dokumentacja CPNP dla wyrobów kosmetycznych jest odpowiednikiem deklaracji zgodności dla wyrobów medycznych i stanowi kluczowy element oceny bezpieczeństwa produktu.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 24** Zadanie 45, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści

warstwa przednia syntetyczne podkłady watolinowe gramatura 100g/m2

żel derma tologiczny o neutralnym pH 5,5

warstwa wewnętrzna 100 % polietylen

warstwa tylna włóknina gramatura 50 g/m2 ?

Pozostałe parametry zgodnie z opisem / SIWZ.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 25** Pakiet 19 poz.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie pozycji nr 3 z pakietu 19? Opisany przez Zamawiającego produkt został wycofany z produkcji.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 26** Pytanie dot. zad. 47 poz. 1 Czy zamawiający dopuści zestaw wkładów do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant w którego skład wchodzi: 2x strzykawka 200 ml 1x złącze Y 150 cm wytrzymałość ciśnień 375PSI z zastawką antyzwrotną 2x J-rurka 2x ostrze spike

Kompatybilność potwierdzona przez producenta wkładów. Zestaw wolny od ftalanów.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 27** Pytanie dot. zad. 47 poz. 2 Czy zamawiający dopuści jednorazowe sterylne złącze niskiego ciśnienia o wytrzymałości do 375 PSI, 150 cm długości z trójnikiem „Y” ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 28** 13.2.1: czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie pełnomocnictwa bez wskazania postępowania, którego dotyczy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 29** Zadanie nr 11 poz. 5-8: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wkluć

centralnych metodą Seldingera firmy Balton Sp. z o.o. z koreczkami LL zamiast dezynfekcyjnymi, oraz bez kabla EKG? Prowadnik dostosowany do długości cewnika: dla cewnika o dł. 15cm prowadnik o dł. 50cm, dla cewnika 20cm - prowadnik 60cm. Pozostałe parametry bez zmian, według wymagań Zamawiającego.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 30** Zadanie nr 11 poz. 10: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kateterów do odsysania ran operacyjnych typu Redon z perforacją na dł. 10cm, pozostałe parametry bez zmian, według wymagań Zamawiającego.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 31** Zadanie nr 11 poz. 11: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów brzusznych z otworem centralnym i 3 lub 4 lub 7 otworami bocznymi. Pozostałe parametry bez zmian, według wymagań Zamawiającego.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 32** Zadanie nr 11 poz. 15: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji nr 15 z zadania nr 11. Jesteśmy producentem wszystkich pozycji w w/w zadaniu poz 1-14, oprócz pozycji nr 15.

Obecny opis przedmiotu zamówienia, konstrukcja w/w zadania uniemożliwia nam złożenie oferty w przedmiotowym postępowaniu w bardzo konkurencyjnych cenach jako producent wszystkich oferowanych pozycji od 1 do 14.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wykreślił pozycję 15 z zadania 11. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dnia 04.11.2025 r. dokonał zmian w Załączniku nr 5 – Formularzu cenowym, w dniu 04.11.2025 r. zmiany w SWZ i Formularz cenowy po zmianach zostały opublikowane na platformie prowadzonego postępowania eProPublico.

**Pytanie nr 33** Pakiet 18 pozycja 3 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z jednym zasobnikiem klipsów tytanowych w rozmiarze ML, pozostałe wymagania zgodne z SWZ

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 34** Pakiet 18 pozycja 4 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie trokara o średnicy 5mm, z grotem bezpiecznym rozpychającym, karbowana przezroczysta kaniula, port do insuflacji, sterylny

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 35** Pakiet 18 pozycja 6 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie trokara o średnicy 12mm, z grotem bezpiecznym rozpychającym, karbowana przezroczysta kaniula, port do insuflacji, sterylny

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 36** Zadanie nr 51 pozycje 1-2, – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawów spełniających definicję MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych. Zestawy zabiegowe - zgodne z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 37** Pakiet 3 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne z neoprenu bezlateksowe (wewnętrzna powierzchnia pokryta poliuretanem), bezpudrowe, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), gładkie z wykończeniem z mikroteksturą, mankiet prosty z opaską lepłą adhezyjną, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Elastyczne, odporne na rozciąganie, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne. Grubość rękawicy na palcu 0,19 mm +/- 0,02, na dłoni 0,18mm +/- 0,02, na mankiecie 0,15mm +/- 0,02, min.dł.: 300, mm. AQL≤0,65. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: datę produkcji, termin ważności, numer serii oraz nazwę producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE. Pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 par Rozmiary: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 38** Pakiet 3 poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne lateksowe powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 39** Zadanie nr 35 Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach:

Elektrody powrotne bez kabla, dla dzieci, dzielone, hydrożelowe, na podłożu z pianki PE, rozmiar 148 x 90 mm, powierzchnia przewodząca 72 cm<sup>2</sup>, powierzchnia całkowita 133 cm<sup>2</sup>, impedancja <17,0 Ohm przy 200 kHz, maksymalna temperatura <3,0 C° @ 500 mA, współpraca z systemem kontroli przylegania, z orientacją kierunkową do pola operacyjnego (dłuższy bok prostopadle do pola operacyjnego), opakowanie zbiorcze 25szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 40** Zadanie nr 35 Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach:

Elektrody powrotne bez kabla, dla dorosłych i dzieci, dzielone, hydrożelowe, na podłożu z pianki PE, rozmiar 157 x 113 mm, powierzchnia przewodząca 107 cm<sup>2</sup>, powierzchnia całkowita 177 cm<sup>2</sup>, impedancja <2 Ohm przy 500 kHz, maksymalna temperatura <3,5 C° @ 700 mA, współpraca z systemem kontroli przylegania, z orientacją kierunkową do pola operacyjnego (dłuższy bok prostopadle do pola operacyjnego), każda elektroda zapakowana indywidualnie z etykietą do wklejania do protokołu pacjenta, opakowanie zbiorcze 100szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**ytanie nr 41** Zadanie nr 35 Poz. 2 Prosimy o informację jaki kabel ma posiadać wymagana przez Zmawiającego elektroda?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** elektroda ma posiadać kabel dwupinowy z cienkim bolcem o długości 4m kompatybilny z posiadanymi przez Zamawiającego diatermiami chirurgicznymi firmy Erbe

**Pytanie nr 42** Zadanie nr 35 Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach:

Elektrody powrotne z kablem, wtyk Valleylab, dla dzieci, dzielone, hydrożelowe, na podłożu z pianki PE, rozmiar 148 x 90mm, powierzchnia przewodząca 72 cm<sup>2</sup>, powierzchnia całkowita 133 cm<sup>2</sup>, impedancja <17,0 Ohm przy 200 kHz, maksymalna temperatura <3,0 C° @ 500 mA, współpraca z systemem kontroli przylegania, z orientacją kierunkową do pola operacyjnego (dłuższy bok prostopadle do pola operacyjnego), opakowanie zbiorcze 25szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 43** Zadanie nr 35 Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach:

Elektrody powrotne z kablem, wtyk Valleylab, dla dorosłych i dzieci, dzielone, hydrożelowe, na podłożu z pianki PE, rozmiar 150 x 108 mm, powierzchnia przewodząca 107 cm<sup>2</sup>, powierzchnia całkowita 162 cm<sup>2</sup>, impedancja <14 Ohm przy 500 kHz, maksymalna temperatura <3,5 C° @ 700 mA, współpraca z systemem kontroli przylegania, z orientacją kierunkową do pola operacyjnego (dłuższy bok prostopadle do pola operacyjnego), opakowanie zbiorcze 25szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 44** Zadanie nr 37 Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie czujników kompatybilnych z technologią Nellcor Oximax, jednopacjentowych, włókninowych, mikrobiologicznie czytych, nie zawierających lateksu i DEHP, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO<sub>2</sub> +/-2% w zakresie 70-100% (<70% nieokreślona) - parametr potwierdzony w instrukcji, samoprzylepnych, dla dorosłych powyżej 30kg, w kształcie „8”, dł. kabla 45 cm, pakowanych po 24 szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 45** Zadanie 14, poz.1 Czy zamawiający dopuści przyrząd do infuzji - Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC, ze skrzydełkami lub bez skrzydełek, komora kroplowa o całkowitej długości 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm), odpowietrznik z samodomykającą kłapką zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99.999994%, VFE min 99,9996%, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości min 150cm, igła biorcza ścięta trójpłaszczyznowo, dwukanałowa, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren lub bez uchwytu, oraz osłonę żebrowaną do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczona na opakowaniu indywidualnym, a nie trwale na zaciskaczu lub innej części, na opakowaniu informacja o: wielkości filtra, poprawności procesu

sterylizacji, nr katalogowym w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier, sterylny?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 46** Zadanie 14, poz.2 Czy zamawiający dopuści przyrząd do infuzji, do leków światłoczułych bursztynowy - Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy do leków światłoczułych, pakowany fabrycznie razem z workiem do osłony podawanego leku (roz. 368mmx215mm +/-2%) lub dopuszcza się worek pakowany osobno ( o wymiarze 200x 300mm do 320x 360mm), komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w tym 42 mm całkowicie przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996%, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt lub bez uchwytu na dren; możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (osłona), dren o długości min 150cm, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylny?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 47** Zadanie 14, poz.3 Czy zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania krwi - Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych, komora kroplowa o długości min. dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory 8,5 cm ; wykonana z medycznego PVC bez ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), filtr krwi o wielkości oczek 200µm, dren o długości min 150 cm, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz z możliwością zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dzięki dodatkowemu miejscu na boku zaciskacza lub zamiast miejsca na igłę dopuszcza się osłonę/pochewkę) . Oznaczenie producenta umieszczone na opakowaniu indywidualnym, a nie trwale na zaciskaczu, opakowanie folia – papier, sterylny?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 48** Dotyczy Pakietu nr 19 – poz. 1 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kleszcze biopsyjne j.u., powlekane, łyżeczki o rozwarciu 6,9mm, łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator, aligator z igłą, długość: 1600mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3 mm, kolor powleczenia niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii i gastrokopii,. Pakowane pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 49** Dotyczy Pakietu nr 19 – poz. 4 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igły do ostrzykiwań j.u., w osłonce, o grubości igły 0,7 mm i głębokości nakłucia 5mm i 6mm, średnica narzędzia 2,3 mm, igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Zablokowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z ergonomiczna dla precyzyjnego uchwytu, ostrze igły szlifowane dla zwiększenia ostrości narzędzia, opakowanie handlowe = 10 szt.?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 50** Dotyczy Pakietu nr 19 – poz. 5 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętla do polipektomii j.u. z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy ok. 0,40mm dla średnicy otwarcia 10mm, 15mm, 25mm i 35mm oraz ok. 0,3 mm dla średnicy otwarcia pętli 10mm i 15mm (do cięcia na zimno). długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 51** Dotyczy Pakietu nr 19 – poz. 6 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować klipsownice hemostatyczne z załadowanym, gotowym do użycia klipssem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,5mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm, 13mm i 16mm, stopień zagięcia ramion 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancierz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipssem z potwierdzeniem przez Producenta?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 52** Dotyczy Pakietu nr 19 – poz. 7 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować Zestaw do opaskowania żyłaków przetyku 6 gumkowy, wyposażony w port w głowicy do irygacji miejsca obliteracji , mechanizm wizualnej i dźwiękowej sygnalizacji uwolnienia gumki, przedostatnia gumka w innym kolorze. Zestaw wstępnie zmontowany po wyjęciu z opakowania do założenia na endoskop (nić założona na głowicę i przeprowadzona przez cewnik wprowadzający) Cewnik wprowadzający o długości 160cm. Średnica wewnętrzna gumki po uwolnieniu 1,5mm. Pasuje do kanału o średnicy 2,8mm, rozmiar uniwersalny?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 53** Dotyczy Pakietu nr 19 – poz. 8 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować żel poślizgowy do badań endoskopowych. Pojemność tubki 142g?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę

**Pytanie nr 54** Dotyczy Pakietu nr 19 – poz. 9 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować ustnik endoskopowy standardowy z otworem centralnym o średnicy 20mmx25mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną, nie zawiera lateksu, otwory w gumce dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na uzębieniu pacjenta, pakowany pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji, Opakowanie handlowe = 100 szt.?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 55** Dotyczy Pakietu nr 19 – poz. 12 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pułapka jednokomorowa na ssak, jednorazowego użytku; o średnicy zewnętrznej komory ok. 40mm i długości drenu 140mm. Pakowana pojedynczo, z przyrządem do usuwania pobranego materiału z szufladki, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 56** Dotyczy Pakietu nr 19 – poz. 13 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczotka jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu. Dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,8mm ze średnicą włosa 5mm i 10mm przy długości narzędzia 2300mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Szczotka współpracująca z minimalnym kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 57** Dotyczy umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze, bądź będzie je realizował w formie: przedpłata”?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian

**Pytanie nr 58** Zadanie 2, poz. 3 i 4 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, że uchwyty z poz. 3 i 4 mają być dopasowane do rękawic opisanych w pozycji 2.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiającego potwierdza, że uchwyty z poz. 3 i 4 mają być dopasowane do rękawic zaproponowanych w pozycji 2.

**Pytanie nr 59** Pytania dot. Pakietu nr 13: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 do zaoferowania wysokociśnieniowy system do drenażu ran przezroczysty, wykonany z nietłukącego tworzywa, ze wskaźnikiem poziomu próżni, z butelką o pojemności 200, 400ml, wyposażoną w czytelną wypukłą skalę (skalowanie co 10ml), taśmę mocującą, dren łączący o długości 105cm z zaciskiem, końcówką luer lock i łącznikiem do drenów 6-18CH, pakowanymi podwójnie, sterylnymi, zestaw wyposażony w dwa zaciski ślizgowe (przy butli i na drenie) oraz wieszak, podciśnienie początkowe 700mmHg (933 mbar)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 60** Zadanie 16, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny o parametrach:

- Dodatkowy, niezależny regulator przepływu z możliwością ustalenie dokładnego przepływu w zakresie 0-250ml/h (dla gęstości 10%) i 0-200 ml/h (dla gęstości 40%) przeznaczony do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych i lipidów
- Regulator z wyraźnie zaznaczoną pozycją OPEN/OFF (dla wartości 0 ml)

- Komora kroplowa przezroczysta, wykonana z materiałów wolnych od DEHP
- Ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką
- Elastyczna komora kroplowa
- Kropłomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm
- Uniwersalne zakończenie drenu luer-lock (stałe zakończenie)
- Precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy
- Miękki, elastyczny dren wykonany z materiałów wolnych od DEHP
- Długość drenu 150 cm
- Zastawka antyzwrotna na końcu drenu
- Pozbawiony w całości DEHP oraz lateksu
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 360 sztuk
- Opakowanie papier/folia
- Na opakowaniu nadrukowana informacja o braku DEHP oraz zakresie regulacji
- Jednorazowego użytku?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 61** Zadanie 21, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści dren zachowujący drożność przy podciśnieniu ok. 300 mm/Hg?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 62** Zadanie 21, pozycja 1-2 – Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm i długości 210cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 63** Zadanie 21, pozycja 1-2 – Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7mm i długości 210cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 64** Zadanie 21, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści dren z łącznikiem kapkon?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 65** Zadanie 21, pozycja 3-4 – Czy zamawiający dopuści wkład do ssaków próżniowych z proszkiem żelującym, z pojedynczym portem pacjenta o średnicy ok. 8mm, portem do tandemu 27mm? Pozostałe

parametry zgodne z SWZ.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 66** Zadanie 21, pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści kankę CH24?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 67** Zadanie 21, pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści dren zachowujący drożność przy podciśnieniu ok. 300 mm/Hg?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 68** Zadanie 21, pozycja 8 – Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w opakowaniu 6g, z przeliczeniem ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę

**Pytanie nr 69** Zadanie 21, pozycja 10 – Czy Zamawiający dopuści kankę CH24?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 70** Zadanie 23, pozycja 1a, 1b - Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci markera na końcu rurki?



**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 71** Zadanie 23, pozycja 1c - Czy zamawiający dopuści balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT? Obecny zapis wskazuje na jednego producenta.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 72** Zadanie 23, pozycja 3b - Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach od 3,5mm do 9,0mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 73** Zadanie 23, pozycja 4-5 - Czy Zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń innego producenta

niż producent rurek? Niezależnie od producenta produkty te są kompatybilne. Obecny zapis wskazuje na jednego producenta.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry utrzymane

**Pytanie nr 74** Zadanie 23, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści opaskę w kolorze cielistym, niejałową, o długości 42cm? Obecny zapis wskazuje na jednego producenta.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 75** Zadanie 23, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę innego producenta niż producent rurek? Niezależnie od producenta produkty te są kompatybilne. Obecny zapis wskazuje na jednego producenta.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry utrzymane

**Pytanie nr 76** Zadanie 23, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę innego producenta niż producent rurek w rozmiarach: 4,0mm dł. 340mm, 4,7mm dł. 340mm? Niezależnie od producenta produkty te są kompatybilne. Obecny zapis wskazuje na jednego producenta.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 77** Zadanie 23, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę innego producenta niż producent rurek, zawierającą śladowe ilości ftalanów, o wymiarach zgodnych z SWZ? Niezależnie od producenta produkty te są kompatybilne. Obecny zapis wskazuje na jednego producenta.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 78** Zadanie 23, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę z kanałem do wentylacji innego producenta niż producent rurek w rozmiarze 15FR, dł. 700mm? Niezależnie od producenta produkty te są kompatybilne. Obecny zapis wskazuje na jednego producenta.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 79** Zadanie 23, pozycja 12-13 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

- posiada zabezpieczenie łącnika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącnik
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 80** Zadanie 27, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ Macintosh (rozmiary 00 (68mm), 0 (76mm), 1 (95mm), 2 (105mm), 3 (135mm), 4 (155mm), 5 (175mm)) oraz Miller (rozmiary 00 – 65mm, 0 – 78mm, 1 – 102mm, 2 – 154mm, 3 – 195mm, 4 – 205mm)). Nieodkształcająca się łyżka wykonana z lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego (cała podstawa plastikowa), ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźnie oznakowany rodzaj, rozmiar, znak CE oraz symbol „nie do powtórznego użycia” (przekreślona cyfra 2) nad stopką od strony wyprowadzenia światłowodu, pakowanie folia-folia. Na opakowaniu informacja od producenta o dacie ważności z min. 3 letnim okresem przydatności, numer seryjny?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 81** Zadanie 27, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękojeść jednorazową światłowodową ze światłem LED zgodną z ISO-7376, plastikowo-metalową, gdzie część chwytna wykonana jest z wytrzymałego PP w kolorze zielonym z 12 poprzecznymi frezami, natomiast mocowanie wykonane jest z stopu metalu, zawierającą wewnątrz baterie, kompatybilne z rękojeścią, całość o długości 15cm, średnica ok. 2,9 cm i obwód ok. 11 cm, waga około 70,5 gram, pakowana indywidualnie w folię?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 82** Zadanie 37 - Czy Zamawiający dopuści czujnik dla dorosłych powyżej 40 kg?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 83** Zadanie 41 - Czy Zamawiający dopuści wzierniki w rozmiarach 2,5mm i 4,0mm w opakowaniu a'250, z przeliczeniem ilości (52 opakowania)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 84** Zadanie 43 - Czy Zamawiający dopuści okulary wykonane z miękkiego materiału (weluru, pianki poliuretanowej i bawełny) w 3 rozmiarach: S: 24-26 cm; M: 26-30 cm oraz L: 30-37 cm? Opakowanie a'50, z przeliczeniem ilości. Zdjęcie poglądowe poniżej:



**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 85** Zadanie 44, pozycja 5, 7 - Czy zamawiający dopuści produkty z polipropylenu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 86** Zadanie 44, pozycja 27 - Czy zamawiający dopuści golarzkę z ostrzem ze stali nierdzewnej pokrytym PTFE (teflon), bez logo producenta na produkcie?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 87** Zadanie 45, pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny jednorazowe myjki do ciała w formie zaokrąglonej rękawicy ze zwężeniem w dolnej części nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o naturalnym PH 5,5, wykonaną w 100% z włókien poliestrowych, rozmiar 17 x 24,5 cm, o gramaturze łącznej 170g/m<sup>2</sup> (100 g/m<sup>2</sup> część przednia, 70 g/m<sup>2</sup> część tylna), obie warstwy myjki niepodfoliowane?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 88** Zadanie 49 - Czy zamawiający dopuści linię do pomiaru ciśnienia i worek pakowane osobno, wycenione jako zestaw?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 89** Zadanie 49 - Czy zamawiający dopuści system do pomiaru diurezy z komorą kroplową w worku, skalowana co 1 ml do 50 ml oraz co 5 ml od 50 ml do 500 ml, z drenem o długości 120cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 90** Zadanie 49 Czy Zamawiający dopuści zastawkę antyzwrotną wbudowaną w worek zamiast w łącznik?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 91** Zadanie 50, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach: cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm, czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika, port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo, balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący, worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka, sterylne, pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, strzykawkę 60ml, przyklepne opatrunki?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 92** Pakiet 6, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści ubrania z włókniny SMMS o gramaturze 40g/m2?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 93** Pakiet 6, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści ubrania wyłącznie w kolorze niebieskim?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 94** Pakiet 6, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści ubrania w kolorze niebieskim oraz zielonym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza dwa kolory

**Pytanie nr 95** Pakiet 6, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści ubrania w rozmiarze S – XXL?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 96** Pakiet 6, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści ubrania w rozmiarze S – XXXL?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 97** Pakiet 6, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści Fartuch chirurgiczny sterylny, wykonany z pięciowarstwowej, barierowej, niepyłającej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim, wzmocniony nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach, gramatura wzmocnienia 40g/m. Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne –troki zewnętrzne połączone kartonikiem, dł. min 61 cm. Fartuch zawinięty w serwetę włókninową 60x60cm. Przy szyi lamówka w kolorze fioletowym, z tyłu zapięcie na rzep. Rękaw wszywany na prosto zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem dł. min. 7,5 cm. Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową-trzyścieżkowe. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki celulozowe w rozmiarze ok. 30 x 40 cm. Na opakowaniu 3 naklejki do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, serię, nazwę producenta oraz datę ważności. Zgodność z normą EN-13795 1-3?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 98** Pakiet 6, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści Fartuch chirurgiczny w rozmiarach M – XXL ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 99** Pakiet 7, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160 x210 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 100** Pakiet 7, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści podkład o wymiarach 101 x 225 cm (+/- 2cm)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów

**Pytanie nr 101** Pakiet 7, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności min. 9 l ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 102** Pakiet 7, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie chłonności podkładu oraz odporność na rozdzieranie prześcieradła do transportu w postaci oświadczenia producenta w miejsce badań z akredytowanego laboratorium?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 103** Pakiet 7, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści podkład o gramaturze min. 110 g/m<sup>2</sup>?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 104** Pakiet 7 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści podkłady w opakowaniu 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak, Zamawiający dopuszcza podkłady w opakowaniu 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę

**Pytanie nr 105** Pakiet 7, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 34x74 cm z rzepem do regulacji średnicy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 106** Zadanie 26 Czy Zamawiający dopuści wodę z możliwością stosowania do 35 dni po otwarciu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza wodę gdzie okres stosowania do 35 dni od otwarcia u różnych pacjentów - krzyżowo bez ryzyka wystąpienia zakażenia

**Pytanie nr 107** Do umowy: Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający zapisy umowy pozostawia bez zmian

**Pytanie nr 108** Zadanie 1 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein  $\leq 30\mu\text{g/g}$ ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 109** Zadanie 1 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 110** Zadanie 1 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni  $0,16\text{mm}+/-0,02$ , na palcu  $0,18\text{mm}+/-0,02$ ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 111** Zadanie 1 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: opakowane wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowe?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 112** Zadanie 1 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein  $\leq 30\mu\text{g/g}$ ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 113** Zadanie 1 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice od zewnątrz mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej (bez polimeryzacji)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 114** Zadanie 1 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,16mm+/-0,02, na palcu 0,18mm+/-0,02?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 115** Zadanie 1 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: opakowane wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowe?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 116** Zadanie 1 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasa IIa?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 117** Zadanie 1 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów

**Pytanie nr 118** Zadanie 1 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,18mm+/-0,02, na palcu 0,20mm+/-0,02?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 119** Zadanie 1 Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści niebieskie rękawice o sile zrywu min. 20N?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 120** Zadanie 1 Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice o średnich grubościach: na palcu 0,36mm, na dłoni 0,31mm, na mankiecie 0,23mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 121** Zadanie 1 Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści rękawice lekko pudrowane mączką kukurydzianą?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów

**Pytanie nr 122** Zadanie 1 Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 7N przed i po starzeniu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 123** Zadanie 1 Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,02?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 124** Zadanie 1 Pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm+/-0,02, na dłoni 0,08mm+/-0,02, na mankiecie 0,06mm+/-0,02?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 125** Zadanie 1 Pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści uchwyt na rękawice pokryty białą farbą antybakteryjną?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 126** Zadanie 2 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na penetrację substancji chemicznych w tym min. 9 substancji na 6 poziomie odporności, w tym dwa alkohole: etanol 10%, izopropanol 70% oraz izopropanol 90%?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 127** Zadanie 2 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,06mm+/-0,01?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 128** Zadanie 2 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości

**Pytanie nr 129** Zadanie 2 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 130** Zadanie 2 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'250 szt. dla rozm. S-L oraz a'240 szt. dla rozm. XL z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 3200 op.?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 3200 op.

**Pytanie nr 131** Zadanie 2 Pozycja 3, 4 Czy Zamawiający dopuści uchwyty na rękawice wykonane z drutu stalowego pasujący do opakowań zaoferowanych rękawic diagnostycznych, spełniający pozostałe wymogi z SWZ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 132** Zadanie 2 Pozycja 3, 4 Czy Zamawiający dopuści uchwyty nie będące wyrobem medycznym (ze stawką VAT 23%)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 133** Zadanie 2 Pozycja 3, 4 Czy Zamawiający dopuści uchwyt na rękawice pokryty białą farbą antybakteryjną?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 134** Zadanie 2 Pozycja 3, 4 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania uchwytów pasujących do rękawic opisanych w pozycji 1 czy 2?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający oczekuje zaoferowania uchwytów pasujących do rękawic opisanych w pozycji 2

**Pytanie nr 135** Zadanie 2 Pozycja 3, 4 Czy Zamawiający dopuści uchwyt na rękawice wykonane z tworzywa, spełniający pozostałe wymogi SWZ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 136** Zadanie 3 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane od wewnątrz?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 137** Zadanie 3 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające rolowany mankiet?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 138** Zadanie 3 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, na mankiecie 0,16mm+/-0,02?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 139** Zadanie 3 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 140** Zadanie 3 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające rolowany mankiet?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 141** Zadanie 3 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni antypoślizgowej na całej powierzchni rękawicy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 142** Zadanie 3 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane obustronnie?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 143** Zadanie 3 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, na mankiecie 0,16mm+/-0,02?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 144** Zadanie 3 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 285mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 145** Zadanie 3 Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozm. 6,0-9,0?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 146** Pakiet 4, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści czepki dostępne w kolorze niebieskim i zielonym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 147** Pakiet 4, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta w rozmiarze L - długość 117 cm, szerokość 74 cm (obwód 148 cm)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 148** Pakiet 4, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta w rozmiarze XL - długość 117 cm, szerokość 77 cm (obwód 154 cm)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 149** Pakiet 4, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta w rozmiarze XXL - długość 120 cm, szerokość 80 cm (obwód 160 cm)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 150** Pakiet 4, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze niebieskim?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 151** Pakiet 4, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup> w kolorze granatowym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 152** Pakiet 4, pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści spodenki wykonane z włókny polipropylenowej o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup>?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 153** Pakiet 4, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25g/m<sup>2</sup>, warstwa wewnętrzna z poliestru o gramaturze 80g/m<sup>2</sup>, kolor zielono-niebieski, z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalne. Możliwość podgrzewania w ciepłarni do temperatury 60°C. Rozmiar 110cm x 210cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 154** Pakiet 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na holter o wymiarach 20cm x 10cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 155** Pakiet 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na holter o wymiarach 23cm x 17cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 156** Pakiet 5, pozycja 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pokrowca z wszytym jednym paskiem bez możliwości wiązania, pasek przełożony na ukos, przez ramię i bok.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 157** Pakiet 6, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające. Dostępne w rozmiarach S-XXXL. Bluza z krótkim rękawem, posiada wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Rękaw nie wszywany, utworzony z wykroju koszuli. Koszula bez podwinięć i obszycia ale nie strzępiąca się z uwagi na zastosowany materiał. Spodnie z trokami w pasie, bez podwinięć i obszycia ale nie strzępiące się z uwagi na zastosowany materiał. Dostępne w kolorach: zielonym, niebieskim. Zgodne z EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 158** Pakiet 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS w kolorze niebieskim?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 159** Pakiet 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawami o kroju prostym, zapewniającym swobodę ruchów, ze szwami ultradźwiękowymi, trójścieżkowymi. Fartuch z trokami wewnętrznymi o dł. 45 cm i zewnętrznymi o dł. 75 i 50cm. Oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku oraz kodowania kolorystycznego za pomocą innego koloru lamówki (w zależności od rozmiaru inny kolor lamówki ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru). W opakowaniu 2 chłonne ręczniki 30 x 30 cm z włókniny spunlace?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 160** Pakiet 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 102cm H2O?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 161** Pakiet 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMMMS w kolorze niebieskim, o gramaturze materiału podstawowego 45 g/m<sup>2</sup> i odporności na przenikanie cieczy 65 cm H2O?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 162** Pakiet 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMMS w kolorze niebieskim, o gramaturze materiału podstawowego 40 g/m<sup>2</sup> + wzmocnienie 42 g/m<sup>2</sup> i odporności na przenikanie cieczy 113,5 cm H2O?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 163** Pakiet 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 164** Pakiet 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowane a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości

**Pytanie nr 165** Pakiet 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 17g/m<sup>2</sup>?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 166** Pakiet 7, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na roli wykonane z dwóch warstw bibuły i jednej warstwy folii?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 167** Pakiet 7, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce o długości 40mb z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości

**Pytanie nr 168** Pakiet 7, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanego podkładu, podkład chłonny oddychający na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225 cm z wkładem chłonnym 60 x 203cm ±2,5 cm; wykonany z

pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 36 g, dwóch warstw celulozy 33,25 g, pulpy celulozowej 249,3 g z superabsorbentem SAP 30,45 g, warstwa zewnętrzna (spodnia) 117 g. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli. Podkład umożliwia przenoszenie pacjenta do 230 kg. Bez dodatkowej serwety. Waga całkowita podkładu 470 g ±5g, chłonność 5267,5 g; opakowanie 5szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 169** Pakiet 7, pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści osłonę na podłokietnik w rozmiarze 35x75cm z taśmą przylepna zamiast opaski, pakowana jednostkowo a'2szt, zbiorczo po 180szt (6 x 15 opakowań po 2szt) z przeliczeniem podanych ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 170** Pakiet 45, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanej myjki, dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15 cm x 21 cm, gramatura 90g/m<sup>2</sup>. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z przeliczeniem podanych ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 171** Pakiet 45, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanej myjki, dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączoną obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m<sup>2</sup>. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2020 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Opakowanie foliowe. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z przeliczeniem podanych ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 172** Pakiet 9, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną skalą pomiarową?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 173** Pakiet 9 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z tłokiem w kolorze zielonym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 174** Pakiet 9 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym w postaci piktogramów: brak lateksu, brak BPA?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań

**Pytanie nr 175** Pakiet 9 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu papier-folia?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 176** Pakiet 9 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzeniem: 2ml skala do 3ml, 5 ml skala do 6ml, 10ml skala do 12ml, 20ml skala do 24ml?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 177** Pakiet 9, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'25szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 178** Pakiet 14, pozycja 1, Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm (część przezroczysta 55mm) zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml  $\pm$  0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15  $\mu$ m
- miękki elastyczny dren o długości 150 cm, 180 cm lub 200 cm z zakończeniem luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- wyrób dostępny również w wersji bez ftalanów
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny

- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 179** Pakiet 14, pozycja 2,

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii

- bursztynowe zabarwienie drenu i komory kroplowej
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki i elastyczny dren o długości min. 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 180** Pakiet 14, pozycja 2, Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na

rozbieżną stawkę podatku VAT?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 181** Pakiet 14, pozycja 2, Czy Zamawiający dopuści worek w rozmiarze 200x300mm lub 300x500mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 182** Pakiet 14, pozycja 3, Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

wykonany z wysokiej jakości bezlateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką
- elastyczna komora kroplowa
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm
- miękki elastyczny dren o długości min. 150cm
- uniwersalne zakończenie drenu luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- dostępny w wersji bez ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrząd?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 183** Pakiet 17, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule noworodkowe wykonane z FEP?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 184** Pakiet 17, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule noworodkowe wyposażone w niezdejmowalny uchwyt?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 185** Pakiet 17, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarach CH16, 18, 20?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 186** Pakiet 17, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną z silikonu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 187** Pakiet 17, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 188** Pakiet 17, pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore o długości 85cm, z przewodnicą, wyposażonej w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. Numeryczne znaczniki głębokości od początku balonu przełykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. Balony: żołądkowy o długości 60mm i przełykowy 140mm. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przełykowe?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 189** Pakiet 17, pozycja 4, 5 Czy Zamawiający dopuści do użytku przez 7 dni lub 350 aktywacji?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 190** Pakiet 17, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści dwa rozmiary 3,0 x4,0mm i 1,0 x 2,7mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 191** Pakiet 17, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści bez kontroli odsysania?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 192** Pakiet 17, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'5szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości

**Pytanie nr 193** Pakiet 20, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wielokanalikowy wykonany z białego silikonu w całości kontrastujący w rtg, bez spinki do mocowania drenu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 194** Pakiet 24 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania od CH6 – CH24?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 195** Pakiet 24 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z oznaczeniem rozmiaru i długości na opakowaniu jednostkowym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 196** Pakiet 24 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania nieskalowane?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 197** Pakiet 24 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia o długości 500mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 198** Pakiet 24, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton z nieprzezroczystym konektorem, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza kolorowy, nieprzeźroczysty konektor, pozostałe parametry zachowane

**Pytanie nr 199** Pakiet 24, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya od CH 8- CH 10 z prowadnicą rozmiar balonu 3-5ml o długość 310mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 200** Pakiet 24, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 201** Pakiet 24, pozycja 9, 10 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'100szt. z odpowiednim

przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 202** Pakiet 24, pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 2,1m?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 203** Pakiet 24, pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 4,26m?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 204** Pakiet 34, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 48mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 205** Pakiet 34, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 54mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 206** Pakiet 34, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści elektrody prostokątne w rozmiarze 56mm x 42mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 207** Pakiet 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okularki o parametrach:

Zapewniają optymalną ochronę przed promieniowaniem poprzez specjalną osłonę na oczy chroniącą je przed szkodliwym działaniem światła

- Doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom zapinanym na rzepy
- Odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii
- Wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka
- Dostępne w 3 rozmiarach S (200-280mm), M (240-330mm) L (300-380mm)
- Bez lateksu, bez ftalanów
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier/folia?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 208** Pakiet 44, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w op.a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 209** Pakiet 44, pozycja 5, 7 Czy Zamawiający dopuści produkty wykonane z polipropylenu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 210** Pakiet 44, pozycja 8-9 Czy Zamawiający dopuści kaczki uniwersalne?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 211** Pakiet 44, pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 212** Pakiet 44, pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 213** Pakiet 44, pozycja 33 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 214** Pakiet 46, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści żele w op. 0,25l?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 215** Pakiet 46, pozycja 2, 3 Czy Zamawiający dopuści żele w op. 0,5l?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 216** Pakiet 46, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści papier EKG ELI 250, 210mmx300mmx250kart?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 217** Pakiet 46, pozycja 15-17 Czy Zamawiający wymaga papiery oryginalne?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** W pozycjach 15 i 16 tak, 1 pozycji 17 nie

**Pytanie nr 218** Pakiet 46, pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru KTG 112x100x100 arkuszy z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 219** Pakiet 46, pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru KTG 112x100x100 arkuszy z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 220** Pakiet 46, pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru KTG 112x100x200 arkuszy z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 221** Pakiet 46, pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści papier lifpack 12 rolka 107x23m?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 222** Pakiet 46, pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści papier lifpack 12 rolka 108x23m?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 223** Pakiet 46, pozycja 28 Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru 57mmx20m z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 224** Pakiet 46, pozycja 29 Czy Zamawiający dopuści papier EEPR100 112mmx125mmx300?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 225** Pakiet 50, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z

klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 226** Pakiet 50, pozycja 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 50 pozycje 2 i utworzenie z niej odrębnego pakietu? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnego pakietu. Dodanie kolejnego zadania byłoby niedopuszczalną zmianą zwiększającą zakres przedmiotu zamówienia, której skutkiem byłoby unieważnienie całego postępowania.

**Pytanie nr 227** Pakiet 53, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy?

- 1x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
- 1x Pęseta chirurgiczna ADSON 1x2 zębki metalowa 12cm
- 1x Nożyczki IRIS proste metalowe 11,5cm
- 1x Igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 12,5cm
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2 warstwowa, z centralnym otworem przyklepnym 6 x 8 cm
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2 warstwowa, z warstwą celulozową
- 1x Strzykawka 3-częściowa 10 ml Luer Lock
- 1x Igła iniekcyjna (0,8 x 40)
- 1x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
- 10x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cmx7,5cm

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Pytanie dotyczy zadania 51, Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 228** Pakiet 53, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści igły i strzykawkę bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych podczas zabiegu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Pytanie dotyczy zadania 51, Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 229** Pakiet 53, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy?

- 4x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cmx7,5cm

- 2x Rękawice diagn. nitylowe bezpudrowe rozm. M
- 1x Urządzenie do usuwania zszywek

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Pytanie dotyczy zadania 51, Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 230** Pakiet 51, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy?

- 1x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
- 1x Pęseta chirurgiczna ADSON 1x2 zębki metalowa 12cm
- 1x Nożyczki IRIS proste metalowe 11,5cm
- 1x Igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 12,5cm
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2 warstwowa, z centralnym otworem przyklepnym 6 x 8 cm
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2 warstwowa, z warstwą celulozową
- 1x Strzykawka 3-częściowa 10 ml Luer Lock
- 1x Igła iniekcyjna (0,8 x 40)
- 1x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
- 10x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cmx7,5cm

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 231** Pakiet 51, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści igły i strzykawkę bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych podczas zabiegu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 232** Pakiet 51, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy?

- 4x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cmx7,5cm
- 2x Rękawice diagn. nitylowe bezpudrowe rozm. M
- 1x Urządzenie do usuwania zszywek

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 233-** dot. opisu przedmiotu zamówienia, formularz cenowy- zadanie 47, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w zadaniu 47, poz. 1 zestaw zawierający złącze o długości +/- 150 cm z trójnikiem „Y”, zamiast „T”? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**UZASADNIENIE:**

Trójkąt w kształcie litery „Y” jest rozwiązaniem równoważnym i oprócz nieznaczących różnic w kształcie, nie różni się właściwościami, ani też użytecznością od trójkąta typu „T”. Co więcej, trójkąt jest zrobiony z elastycznego materiału, który w miarę potrzeb można odgiąć, żeby układał się w kształt przypominający literę „T”. Zatem wymóg, aby wykonawcy oferowali tylko i wyłącznie złącze z trójkątem typu „T” jest nieuzasadniony, gdyż nie wpływa nawet w najmniejszym stopniu na funkcjonalność i bezpieczeństwo użytkownika. Nie ma to absolutnie żadnego ujemnego przełożenia na wykonywanie badań oraz prawidłowość pracy urządzenia.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 234** - dot. opisu przedmiotu zamówienia, formularz cenowy- pakiet 47, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w zadaniu 47, poz. 2 jednorazowe sterylne złącze niskiego ciśnienia o wytrzymałości do 375 PSI, 150cm długości z trójkątem „Y” ?

UZASADNIENIE: Trójkąt w kształcie litery „Y” jest rozwiązaniem równoważnym i oprócz nieznaczących różnic w kształcie, nie różni się właściwościami, ani też użytecznością od trójkąta typu „T”. Co więcej, trójkąt jest zrobiony z elastycznego materiału, który w miarę potrzeb można odgiąć, żeby układał się w kształt przypominający literę „T”. Zatem wymóg, aby wykonawcy oferowali tylko i wyłącznie złącze z trójkątem typu „T” jest nieuzasadniony, gdyż nie wpływa nawet w najmniejszym stopniu na funkcjonalność i bezpieczeństwo użytkownika. Nie ma to absolutnie żadnego ujemnego przełożenia na wykonywanie badań oraz prawidłowość pracy urządzenia.

Jeśli chodzi o długość złącza niskociśnieniowego, różnica 2 cm jest niewielka i nie ma wpływu na jakość przeprowadzanych procedur.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 235** Dotyczy Zadania nr 9 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ? Nadmieniamy, że opakowanie 50 szt. jest mniejsze – tym samym łatwiejsze w przenoszeniu i magazynowaniu.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 236** Dotyczy Zadania nr 10 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie strzykawek zgodnych z poniższym opisem :

Strzykawka jednorazowego użytku 3-częściowa, transparentna 50/60 ml, Luer-Lock, sterylna

Właściwości:

- łącznik stożkowy Luer Lock umieszczony centralnie
- cylinder i tłok wykonany z polipropylenu (PP)
- gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, bez lateksu wykonana z poliizoprenu
- łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki

- podwójna, czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna (biała skala w strzykawkach bursztynowych)
- skalowana co 1 ml do 60 ml
- logo oraz nazwa strzykawki umieszczona na korpusie
- oznaczenie na korpusie strzykawki w postaci piktogramów: jednorazowego użytku, brak BPA oraz brak lateksu
- sterylizowana tlenkiem etylenu
- wpisane do menu pomp Ascor i Medima

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 237** Dotyczy Zadania nr 10 poz. 2 Prosimy o dopuszczenie strzykawek zgodnych z poniższym opisem :

Strzykawka jednorazowego użytku 3-częściowa, bursztynowa 50/60 ml, Luer-Lock, sterylna

Właściwości:

- łącznik stożkowy Luer Lock umieszczony centralnie
- cylinder i tłok wykonany z polipropylenu (PP)
- gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, bez lateksu wykonana z poliizoprenu
- łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki
- podwójna, czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna (biała skala w strzykawkach bursztynowych)
- skalowana co 1 ml do 60 ml
- logo oraz nazwa strzykawki umieszczona na korpusie
- oznaczenie na korpusie strzykawki w postaci piktogramów: jednorazowego użytku, brak BPA oraz brak lateksu
- sterylizowana tlenkiem etylenu
- wpisane do menu pomp Ascor i Medima

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 238** Dotyczy Zadania nr 10 poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

**Pytanie nr 239** Dotyczy pakietu nr 24 poz. 3 Prosimy o dopuszczanie cewników Foley z zastawką plastikową?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 240** Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 48 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 241** Dotyczy pakietu nr 34 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 42 mm x 56 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 242** Dotyczy pakietu nr 44 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści wżerniki w rozmiarze od S do L? Rozmiar XXS, XS oraz XL są mało używane w jednostkach służby zdrowia, a znacznie zawyżają cenę pozostałych rozmiarów?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 243** Dotyczy pakietu nr 44 poz. 14-16 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika, a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 244** Dotyczy pakietu nr 44 poz. 14-16 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 245** Dotyczy pakietu nr 44 poz. 14-16 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 246** Dotyczy pakietu nr 44 poz. 14-16 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (1L; 2L; 5L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, które ułatwiają transport i magazynowanie, a także znacznie

lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 247** Dotyczy pakietu nr 45 poz. 1 Zwracamy się do Zamawiającego o z prośbą o dopuszczenie niżej opisanej myjki: Jednorazowe rękawice do mycia wykonane z miękkiej podfoliowanej włókniny airlaid. Z wodoodporną barierą.

**Dane techniczne:**

<b>Jakość</b>	Podfoliowana włóknina airlaid
<b>Skład włókniny airlaid</b>	W 100% bezchlorowe czyste włókna celulozowe + spoiwo
<b>Skład folii</b>	100% PE (polietylen)
<b>Waga</b>	85 g/m <sup>2</sup> = 50 g/m <sup>2</sup> włóknina airlaid + 35 g/m <sup>2</sup> PE
<b>Grubość folii</b>	18 μ
<b>Laminowanie</b>	TAK
<b>Mydło</b>	TAK
<b>Kolor włóknina Airlaid</b>	biały

<b>Kolor filmu</b>	Jasny niebieski
<b>Kolor detergentu</b>	niebieski
<b>Chłonność</b>	650% (6,5-krotność masy)
<b>Wymiary produktu</b>	23 cm. x 16 cm.
<b>Rozmiar</b>	Jeden
<b>Okres ważności produktu (OKRES TRWAŁOŚCI)</b>	36 miesięcy

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 248** Dotyczy pakietu nr 45 poz. 2 Czy zamawiający dopuści czepek bezwonny? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 249** Pakiet 6, poz. 1 W związku z pojawieniem się nowego komunikatu Urzędu Rejestracji prosimy o dopuszczenie ubrań będących ubraniami higienicznymi? Gdyż w tej chwili nie jest możliwe złożenie prawidłowych ofert w tej pozycji. Oferenci ,którzy złożą oferty w tym zadaniu, złożą je niezgodne z wytycznymi Urzędu Rejestracji

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ, Jednocześnie Zamawiający informuje, że dnia 18.11.2025 r. dokonał zmian w Załączniku nr 5 – Formularzu cenowym, w dniu 15.11.2025 r. zmiany w SWZ i Formularz cenowy po zmianach zostały opublikowane na platformie prowadzonego postępowania eProPublico.

**Pytanie nr 250** Pakiet 6, poz. 1 W związku z pojawieniem się nowego komunikatu Urzędu Rejestracji prosimy o zapoznanie się z nim i ponowną weryfikację opisów i odpowiedzi.

<https://www.gov.pl/web/urpl/komunikat-prezesa-urzedu-rejestracji-produktow-leczniczych-wyrobow-medycznych-i-produktow-biobojczych-z-dnia-19-maja-2025-r-w-sprawie-zasad-okreslania-statusu-regulacyjnego-odziezy-medycznej>

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ, Jednocześnie Zamawiający informuje, że dnia 18.11.2025 r. dokonał zmian w Załączniku nr 5 – Formularzu cenowym, w dniu 18.11.2025 r. zmiany w SWZ i Formularz cenowy po zmianach zostały opublikowane na platformie prowadzonego postępowania eProPublico.

**Pytanie nr 251** Pakiet 6, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ubrania w którym bluza nie posiada białej lamówki, a spodnie nie są podwinięte i obszyte?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 252** Pakiet 6, poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha chirurgicznego wykonanego z niebieskiej włókniny SMS 35 g/m<sup>2</sup> plus wzmocnienie PE +PP 40 g/m<sup>2</sup> (rękawy w 3/4 długości, oraz klatka piersiowa 50 x 70 cm)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 253** Pakiet 6, poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha chirurgicznego z poniższymi parametrami

- wypychanie na sucho  $\geq 137,6$  kPA, na mokro 145,6 kPA
- rozciąganie na sucho wzdłuż 74,9 N w poprzek 40,8 N; na mokro  $\geq 20$  N
- pyłność  $\log_{10} \leq 4,0$
- penetracja płynu część wzmocniona : 98 cmH<sub>2</sub>O; część niewzmocniona 48 cm H<sub>2</sub>)

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 254** Pakiet 6, poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha chirurgicznego w rozmiarach : S-XXL?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 255** Pakiet 9, poz. 1 A Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły j.u. w rozmiarze: 0,40 x 12 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 256** Pakiet 9, poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 2 częściową, z pojedynczą skalą rozszerzona?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 257** Pakiet 9, poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 2 częściową, z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu handlowym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 258** Pakiet 9, poz. 4 d Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym

**Pytanie nr 259** Pakiet 9, poz. 6-7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Luer Lock j.u. z rozszerzoną skalą: 10-12 ml; lub 20-22 ml?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 260** Pakiet 9, poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Luer Lock j.u. 20 ml, w opakowaniu 50 szt.?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym

**Pytanie nr 261** Pakiet 9, poz. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie systemu zamkniętego w rozmiarach: 20G 1,1 x 25 mm oraz 20G 1,1 x 32 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 262** Pakiet 10, poz. 1-2 Proszę o dopuszczenie strzykawek na podstawie oświadczenia producenta strzykawek o kompatybilności z wymaganymi pompami, wraz ze wskazaniem na jakim ustawieniu pompy należy używać strzykawek. Oznaczenie takie znajduje się również na każdym opakowaniu jednostkowym strzykawki

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 263** Pakiet 10, poz. 1-2 Proszę o dopuszczenie strzykawek do pomp pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym, z zachowaniem pozostałych wymagań

**Pytanie nr 264** Pakiet 10, poz. 1-2 Proszę o dopuszczenie strzykawek do pomp, które są wyprodukowane w całości z polipropylenu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 265** Pakiet 14, poz. 1-2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 266** Pakiet 14, poz. 1-2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w przyrządzie filtra o skuteczności filtracji BFE, VFE min. 99,9999% ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 267** Pakiet 14, poz. 1-2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych biały / bursztyn posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 268** Pakiet 14, poz. 2 Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów w kolorze bursztynowym z workiem do ochrony leków pakowanym oddzielnie ze względu na 2 różne stawki podatku Vat?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 269** Pakiet 15, poz. 1-2 Proszę o dopuszczenie kraników Wykonanych z poliwęglanu z możliwością podawania lipidów (tłuszczy i chemioterapeutyków.)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 270** Pakiet 15, poz. 3 Proszę o dopuszczenie rampy 5- kranikowej pakowanej osobno i przedłużacz osobno?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 271** Dotyczy zadania 53, poz.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwacza automatycznego o głębokości nakłucia 1,8mm z igłą o wielkości 18G?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 272** Dotyczy projektu umowy zał. nr 7 §4 ust 1 : Czy Zamawiający wykreśli zapisu: „telefonicznie”. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak

**Pytanie nr 273** Dotyczy projektu umowy zał. nr 7 §2 ust 2 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Umowy poprzez dopisanie: „Wartość brutto obejmuje w szczególności: ceny jednostkowe, podatek VAT, koszt transportu przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00 zł netto” ?

Uzasadnienie: Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 200,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zapisy umowy Zamawiający pozostawia bez zmian

**Pytanie nr 274** Dotyczy zapisów Umowy zał. nr 7 § 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto?

Uzasadnienie: VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zapisy umowy Zamawiający pozostawia bez zmian

**Pytanie nr 275** Pytania do pakietu 27 poz. 1 (1a,b,c,d,e,f) – Czy Zamawiający dopuści łyżki pakowane w pojedyncze opakowanie foliowe? Jednym bowiem z celów odpowiedzialnej działalności jest ograniczanie ilości plastikowych opakowań, a w przypadku takiego produktu jak łyżki nie ma przesłanek do tego, żeby opakowanie foliowe było podwójne.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 276** Pytania do pakietu 27 poz. 1 (1a,b,c,d,e,f) – Czy Zamawiający dopuści łyżki pakowane w opakowanie foliowe z nacięciem wzdłuż długiego boku, które umożliwia łatwe otwieranie?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 277** Pytania do pakietu 27 poz. 1 (1a,b,c,d,e,f) – Czy Zamawiający dopuści łyżki oznaczone podstawowymi kolorami: różowy, niebieski, czarny, biały, zielony, żółty, czerwony, pomarańczowy? Kolory brzoskwinowy, turkusowy, lawendowy, purpurowy itd. są kolorami niestandardowymi i ich interpretacja może się różnić zależnie od osoby patrzącej na kolor i takie nieoczywiste oznakowanie może powodować błędy – ZWŁASZCZA PRZY MĘSKIM PERSONELU, KTÓRY NIE ZAWSZE ROZRÓŻNIA TAKIE KOLORY!!!

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych parametrów

**Pytanie nr 278** Pytania do pakietu 27 poz. 1 (1a,b,c,d,e,f) – Czy Zamawiający dopuści łyżki MacIntosh o długości odpowiednio zgodnie z wymaganymi rozmiarami 80;95;105; 135;155;175 mmi o szerokości 10,5; 13; 14,5; 15,5; 15,5; 16 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 279** Pytania do pakietu 27 poz. 1 (1a,b,c,d,e,f) – Czy Zamawiający dopuści łyżki Millero długości odpowiedniozgodnie z wymaganymi rozmiarami65;78;102; 154;195;205 mmi o szerokości 10; 11,5; 12; 15; 15; 19mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 280** Pytania do pakietu 27 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękojeść pakowaną w pojedyncze opakowanie foliowe? Jednym bowiem z celów odpowiedzialnej działalności jest ograniczanie ilości plastikowych opakowań, a w przypadku takiego produktu jak łyżki nie ma przesłanek do tego, żeby opakowanie foliowe było podwójne.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 281** Pytania do pakietu 27 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękojeść wykonaną z zielonego plastiku z podłużnymi frezami pozwalającymi na pewny chwyt?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 282** Pytania do pakietu 27 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękojeść o wadze  $\leq 90$  g, długości 115 mm, obwodzie 10 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 283** Pytania do pakietu 27 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękojeść jednorazową z 3 bateriami zamontowanymi fabrycznie – inny rozmiar niż AAA, co nie ma wpływu przy rękojeściach jednorazowych?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 284** Pakiet nr 53-55 Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku w pozycjach gdzie jednostka miary jest sztuka? *Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.*

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 285** *Projekt umowy - Załącznik nr 7:* Dotyczy § 4 ust. 1 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł netto”?

*Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty*

*dostarczenia towaru*

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zapisy umowy Zamawiający pozostawia bez zmian

**Pytanie nr 286** *Projekt umowy - Załącznik nr 7:* Dotyczy § 4 ust. 1 Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu o możliwości składania zamówień telefonicznie przez osobę uprawnioną ze strony Zamawiającego, w celu zminimalizowania błędów, które statystycznie najczęściej zdarzają się w drodze składania zamówień ustnych. Prosimy o umożliwienie realizowania zamówień składanych jedynie drogą pisemną lub e-mailową.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 287** *Projekt umowy - Załącznik nr 7:* Dotyczy § 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej do wysokości 0,5% wartości netto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 0,5% wartości zamówienia jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 182,5% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zapisy umowy Zamawiający pozostawia bez zmian

**Pytanie nr 288** Dotyczy pakietu 53 pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na statyw średnica 12-17mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 289** Dotyczy pakietu 53 pozycja 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na nakłuwacze gł. nakłucia 1,5mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 290** Dotyczy pakietu 53 pozycja 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na strzykawki bez filtra

odpowierającego?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 291** Dotyczy pakietu 54 pozycja 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na op. 1000 szt. z zaokrągleniem ilości zamawianych końcówek do pełnego opakowania?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 292** Dotyczy pakietu 54 pozycja 8-9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ezy z tworzywa ABS (o właściwościach PS)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 293** Dotyczy pakietu 54 pozycja 15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na probówki 10 ml?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 294** Dotyczy pakietu 54 pozycja 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na Falcon z podziałką co 2,5 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 295** Dotyczy pakietu 55 pozycja 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników aseptycznych pakowanych indywidualnie?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak

**Pytanie nr 296** Dotyczy pakietu 55 pozycja 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemnik o poj. użyt. do 25ml i całk. 30 ml?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 297** Dotyczy pakietu 55 pozycja 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemnik z zakrętką spełniającą pozostałe wymagania Zamawiającego?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 298** Dotyczy pakietu 55 pozycja 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na op. 500 szt.?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości

**Pytanie nr 299** Pakiet 9 Poz. 4,a,b,c, d Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych z oznaczeniem na korpusie strzykawki w postaci piktogramów: jednorazowego użytku , logo producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, brak lateksu potwierdzony na opakowaniu jednostkowym, brak BPA potwierdzony oświadczeniem producenta Na opakowaniu skalowanie rozszerzone: strzykawka 2ml skala – do 3 ml (skalowanie co 0,1umożliwia precyzyjne pogranie także 2,5 ml preparatu). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 300** Pakiet 9 Poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej Strzykawka cewnikowa, janeta , do płukania cewnika, pęcherza 100 ml z podwójnym gumowym uszczelniaczem tłoka, bez zawartości lateksu - informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), wykonana z polipropylenu (wolna od PCV)z dodatkowym łącznikiem luer o gładko wyrobionych brzegach i stożkowym kształcie, wylot strzykawki zakończony prosto (nie pod kątem), bez uskoków , nazwa producenta na cylindrze umożliwiająca łatwą identyfikację , blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z cylindra, sterylna, opakowanie 45 szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 301** Pakiet 10 poz. 3 i 4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc przedłużacze do pomp infuzyjnych bez zawartości ftalanów ma na myśli potwierdzenie braku zawartości ftalanów DEH, BBP, DBP potwierdzone piktogramem na opakowaniu jednostkowym

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

**Pytanie nr 302** Pakiet 14 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP ( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dł. 150 cm, , nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie umożliwiająca identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier z fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylny, opakowanie 200 szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 303** Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bursztynowego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach z workiem do osłony leków pakowanym osobno : Bursztynowy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych , komora kroplowa z polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP ( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz

możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dł. 150 cm, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie umożliwiającą identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier z fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylne, opakowanie 200 szt.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wycenę przyrządu i worka w osobnych pozycjach ze względu na inne stawki VAT(przyrząd- 8%, worek 23%).

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Parametry - Zgodnie z SWZ, zgoda na wycenę przyrządu i worka w osobnych pozycjach ze względu na inne stawki VAT(przyrząd- 8%, worek 23%).

**Pytanie nr 304** Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa z polimeru (bez PCV) , z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, igła dwukanałowa , z ABS, wolny ftalanów od DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy w kolorze czerwonym -wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka),zatyczka ze sterylnym filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zabezpieczająca przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie umożliwiającą identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, dren o dł. 150 cm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, Opakowanie jednostkowe papier- folia z fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylne, opakowanie 180 szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 305** Pakiet 26 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku **650ml** z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym (tj. zaofiarowania 923 szt po 650ml), ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H<sub>2</sub>O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 306** Pakiet 26 Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy na opakowaniu jednostkowym mają się znajdować oryginalnie nadrukowane przez producenta napisy w języku polskim?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 307** Pakiet 26 Prosimy o wyjaśnienie czy zapis „woda jałowa razem z głowicą” oznacza adapter pakowany indywidualnie w zestawie w oryginalnym opakowaniu producenta tworzącym zestaw „Sterylna woda sterylny łącznik”?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** W opisie Zamawiającego nie występuje zapis „woda jałowa razem z głowicą” – Pytanie nie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia Zamawiającego

**Pytanie nr 308** Pakiet 2, poz. 1 i 2 W związku z wejściem w życie normy EN 455-3:2023, określającej wymagania oraz nakładającej obowiązek rzetelnego informowania o substancjach chemicznych mogących powodować alergię i podrażnienia (w tym akceleratorach) oraz zgodnie z art. 7 MDR (UE) 2017/745 zakazującym informacji wprowadzających w błąd, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby rękawice diagnostyczne miały na opakowaniu jednostkowym fabrycznie naniesioną informację o zastosowanych akceleratorach (nazwa chemiczna lub grupa) oraz piktogram ostrzegający o ryzyku alergii typu IV.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 309** Pakiet 2, poz. 1 i 2 Zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2016/425 producent musi zapewnić dostęp do unijnej deklaracji zgodności i instrukcji użytkowania, w związku z tym, czy Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu rękawic znajdował się kod QR prowadzący w łatwy sposób, bez konieczności logowania, bezpośrednio do deklaracji i instrukcji w języku polskim dla oferowanego produktu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 310** Pakiet 2, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic jednorazowych o nieznaczonej różnicy w grubości wynoszącej na palcu  $0,10 \pm 0,02$  mm, dłoni  $0,07 \pm 0,02$  mm oraz mankiecie  $0,06 \pm 0,02$  mm, o sile zrywania przed starzeniem  $\geq 6$  N zgodnie z EN 455-2, wystarczającej do wykonywania standardowych procedur medycznych, przebadanych pod kątem przenikalności substancji chemicznych wg EN 16523-1 oraz penetracji cytostatyków wg ASTM D6978 (min. 30 leków), specjalnie dobranych pod kątem właściwości i zastosowań stanowi wystarczające potwierdzenie bezpieczeństwa.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 311** Pakiet 2, poz. 1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu badania penetracji cytostatyków na 53 lekach i dopuści zgodność z ASTM D6978, tj. badanie na panelu 7 leków obowiązkowych oraz maksymalnie 2 leków z listy 17 opcjonalnych, reprezentujących różne klasy i właściwości? Uzasadnienie: panel ASTM D6978 obejmuje najbardziej przenikliwe i reprezentatywne cytostatyki, co zapewnia miarodajną ocenę ochrony i porównywalność wyników; rozszerzenie liczby leków ponad normę nie wnosi wartości merytorycznej, zaburza standaryzację oraz generuje niepotrzebne koszty i wydłuża proces badań. Dodatkowo wskazujemy niespójność wymagań: w pozycji 2 tego pakietu Zamawiający dopuszcza jedynie 12 leków, co potwierdza, że przyjęcie panelu wg normy jest wystarczające i bardziej proporcjonalne.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 312** Pakiet 2, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści siłę zrywania przed starzeniem  $\geq 6$  N zgodnie z EN 455-2, jako poziom powszechnie przyjmowany i wystarczający dla rękawic stosowanych w standardowych procedurach medycznych, zapewniający bezpieczny margines użytkowy przy typowych czynnościach klinicznych (zakładanie, manipulacja narzędziami, kontakt z płynami)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 313** Pakiet 2, poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z monoskładnikową warstwą ochronno-nawilżającą w kolorze niebiesko – szarym, o nieznacznej różnicy w grubości wynoszącej na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie min. 0,04 mm. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 / EN ISO 374-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978, potwierdzone informacją na opakowaniu. Pakowanych po 200 sztuk (XL po 180 szt. z odpowiednim przeliczeniem)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 314** Pakiet 2, poz. 2 Czy Zamawiający oczekuje rękawic testowanych dermatologicznie na ludziach pod nadzorem lekarzy dermatologów, które nie wywołują reakcji alergicznych, podrażnień ani innych negatywnych skutków skórnych, potwierdzonych certyfikatem „DermoTest” z oceną „EXCELLENT”, potwierdzającą najwyższy poziom bezpieczeństwa dla użytkownika?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 315** Pakiet 2, poz. 3 i 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mocowania pojedynczego i potrójnego, wykonanego ze stalowego drutu, pokrytego trwałą szarą proszkowaną farbą, która jest precyzyjnie nałożona (nie odpryskuje) oraz jest łatwa do dezynfekcji?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 316** Czy w Zadaniu nr 38 Zamawiający dopuści paski umożliwiające pobieranie krwi i pomiar glukozy z próbki uzyskanej z nakłuc w trybie AST z dłoni, przedramienia, ramienia, łydki i pięty? Prosimy o uzasadnienie stanowiska.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 317** Czy w Zadaniu nr 38 Zamawiający dopuści paski testowe charakteryzujące się następującymi cechami? enzym dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD), umożliwiający pomiar stężenia glukozy we krwi kapilarnej, żylniej, tętniczej i noworodkowej, zakres pomiaru 9-600 mg/dl, hematokryt 0-70%, brak zależności pomiaru od substancji wymienionych w załączniku A2 normy EN ISO 15197:2025, w tym bilirubiny, automatyczny wyrzut zużytego paska?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 318** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu nr 38 pasków testowych do glukometru z wyrzutnikiem paska testowego umożliwiającym jego bezdotykowe usuwanie (funkcja zwiększająca higienę i bezpieczeństwo pacjentów i personelu podczas usuwania zużytego paska z glukometru)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 319** Zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (IVDR), Załącznik I, Rozdział III, pkt 20.4.1 lit. (h) i (ab), producent pasków testowych ma obowiązek zamieścić w instrukcji obsługi informacje dotyczące możliwych znanych zakłóceń (interferencji) mogących wpływać na działanie wyrobu. Czy Zamawiający wymaga, żeby paski testowe w Zadaniu nr 38 były odporne na możliwe zakłócenia pomiaru spowodowane przez paracetamol stosowany w stężeniach terapeutycznych (lek stosowany powszechnie, związek potencjalnie zakłócający pomiar), co potwierdzono w instrukcji obsługi pasków dołączonej do opakowania?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 320** Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w nieogrzewanym garażu), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Zadanie nr 38 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla wykonawcy składającego ofertę w Zadaniu nr 38, który to certyfikat potwierdza spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 321** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania w ramach pakietu 47 poz1. rozwiązania równoważnego tj. Jednorazowego sterylnego zestawu wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant , w skład którego wchodzi: 2 sterylne jednorazowe wkłady o pojemności 200 ml, Złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem „T”, 1 ostrzem typu spike, 1 złączem szybkiego napełniania typu J.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 322** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania w ramach pakietu 47 poz1. rozwiązania równoważnego tj. Jednorazowego sterylnego zestawu wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant , w skład którego wchodzi: 2 sterylne jednorazowe wkłady o pojemności 200 ml, Złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem „Y”, 2 ostrzami typu spike, 2 złączami szybkiego napełniania typu J.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 323** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania w ramach pakietu 47 poz2. rozwiązania równoważnego tj. Jednorazowego sterylnego złącza niskiego ciśnienia do wstrzykiwacza o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, o długości 150cm z trójnikiem „Y”. Uprzejmie informujemy, iż wstrzykiwacz posiadany przez Zamawiającego osiąga maksymalną wytrzymałość ciśnieniową pracy na poziomie 325psi, a bufor bezpieczeństwa 25psi jest wystarczający do prawidłowej bezpiecznej pracy wyrobów medycznych ze wstrzykiwaczem.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 324** Dotyczy zapisów umowy § 3 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o potwierdzenie, iż w związku z planowanym obowiązkiem wystawiania faktur ustrukturyzowanych przez KSeF, Zamawiający wymaga, aby faktury wystawiane w ramach realizacji zamówienia były przesyłane za pośrednictwem tego systemu. Z dniem wprowadzenia systemu e-faktur jako obowiązującego standardu faktura powinna być dostarczona wyłącznie przy użyciu KSeFu.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Obecnie Zamawiający nie wymaga, Zamawiający planuje taki obowiązek z dniem wprowadzenia systemu od połowy 2026 roku.

**Pytanie nr 325** Pakiet 14. Pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 14, pozycji 1, równoważnego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z filtrem z filtrem 15 µm, elastyczna komora kroplowa, bez skrzydełek dociskowych, o długości całkowitej komory 57 mm, odpowietrznik komory kroplowej z klapką domykaną ręcznie, zaopatrzony w filtr powietrza stanowiący system zamknięty zgodnie z normą ISO 8536-4 dla zestawów grawitacyjnych (potwierdzone oświadczeniem producenta). (Zgodnie z normą ISO 8536-4 dla zestawów grawitacyjnych IV, wymogiem jest posiadanie filtra powietrza, aby zapobiec przedostawaniu się mikroorganizmów do pojemnika, do którego ma zostać włożone urządzenie.) Całość wolna od ftalanów (informacja w karcie technicznej wyrobu medycznego) nie zawierająca lateksu, dren o długości 150cm, igła biorcza czterokanałowa / stożek gwarantująca szczelne i pewne połączenie z płynami, wykonana z ABS, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką bez filtra, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu bez nazwy producenta. Oznaczenie producenta widoczne na każdym opakowaniu jednostkowym, łatwe do odczytania, na opakowaniu jednostkowym informacja o: poprawności procesu sterylizacji tlenkiem etylenu, nr katalogowym w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z kodem kreskowym, sterylny, data ważności.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 326** Pakiet 14, pozycja 2 Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 14, pozycji 2, równoważnego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych: zestaw infuzyjny grawitacyjny bursztynowy, precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drewna oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca), wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny, spike ABS, igła ścięta czterostronnie /stożek, komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, zaopatrzony w filtr powietrza stanowiący system zamknięty zgodnie z normą ISO 8536-4 dla zestawów grawitacyjnych. Zgodnie z normą ISO 8536-4 dla

zestawów grawitacyjnych IV, wymogiem jest posiadanie filtra powietrza, aby zapobiec przedostawaniu się mikroorganizmów do pojemnika, do którego ma zostać włożone urządzenie). Bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, bez worka, łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wkłucia, długość drenu 150 cm, objętość wypełnienia drenu 12 ml, złącze luer lock obrotowy dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym zapobiegający wyciekaniu leku podczas napełniania, sterylny – EO, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP. Opakowanie papier /folia, z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylny

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 327** Pakiet 14, pozycja 3 Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 14, pozycji 3 równoważnego aparatu do transfuzji (przetaczania) krwi, bez odpowietrzenia, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm, długość min.90mm, Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet, czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Kompatybilny z lipidami, długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw - 192cm. Objętość wypełnienia drenu 14 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny – EO, złącze luer lock stałe, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza

Zamawiający