



# SPZOZ Warszawa-Ursynów

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
W a r s z a w a - U r s y n ó w

ul. Zamiany 13, 02-786 Warszawa, Regon: 017185839, NIP: 951-19-98-375  
sekretariat: tel. 22 643 74 44; tel./fax 22 641 52 14; centrala: 22 641 67 59,  
22 641 29 94, 22 643 03 99, e-mail: biuro@zozursynow.pl, www.zozursynow.pl



**ZPORR**  
Zintegrowany Program  
Operacyjny  
Rozwoju Regionalnego



**RZETELNA** Firma  
Wyróżnienie, które  
zobowiązuje



**Gazela Biznesu**  
Puls Biznesu



Warszawa, dnia 06.04.2018r.

Nr sprawy SPZOZ.U.156/2018

## ZAWIADOMIENIE

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1523 z późn. zm.) zwanej dalej „Ustawą”, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Warszawa-Ursynów zawiadamia, iż w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego p.n. „**sukcesywne dostawy materiałów medycznych jednorazowego użytku**” (Nr sprawy SPZOZ.U.156/2018) wpłynęły zapytania do SIWZ.

**Zamawiający wymaga**, aby Wykonawcy składający ofertę na produktu dopuszczone w ramach poniższych zapytań wraz z formularzem asortymentowo – cenowym sporządzili wykaz, w którym znajdują się informacje o zaoferowanych produktach innych niż wymagane pierwotnie a dopuszczonych w ramach udzielonych odpowiedzi. Informacje jakie mają znaleźć się w formularzu uwzględnia „formularz rozbieżności” dołączony jako ostatnia zakładka w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ.

### Zapytanie nr 1 z dnia 02.03.2018r.

Pytania do pakietu nr 22

1) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 22 poz. nr 1 nerkę medyczną o wymiarach: 250 x 146 x 50 mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

2) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 22 poz. nr 1 nerkę medyczną o wymiarach: 280 x 165 x 45 mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

3) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 22 poz. nr 2 kaczkę męską o wymiarach: 260 x 105 x 125 mm, pojemności 875 ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

### Zapytanie nr 2 z dnia 02.03.2018r.

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwi wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 20 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

### **Zapytanie nr 3 z dnia 05.03.2018r.**

Dotyczy: SPZOZ.U.156/2018, Pakiet 34, pozycja 1

#### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 525 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,1ml. Przezroczysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawkę oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

Dotyczy: SPZOZ.U.156/2018, Pakiet 34, pozycja 2

#### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużaczem długości 15 cm o średnicy makro. System w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 445 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 1,6ml. Przezroczysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawkę oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 oraz pozycji 2 z Pakietu nr 34 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

#### **Zapytanie nr 4 z dnia 06.03.2018r.**

##### **Pytanie 1**

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

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

##### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 2 sztuki (czerwony, niebieski) z przeliczeniem zamawianej ilości

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

##### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Zapytanie nr 5 z dnia 07.03.2018r.**

##### Pytanie 1 - Dotyczy: Pakiet 13

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 11 i 12 i utworzy oddzielny pakiet w celu otrzymania konkurencyjnych ofert cenowych na dany produkt. Firmy specjalizujące się w sprzedaży danego asortymentu (wybranego produktu) nie ma możliwości zaoferowania produktu w korzystnej dla Zamawiającego cenie, jeżeli produkty są łączone w pakiety z różnorodnością asortymentu medycznego. Wydzielenie produktu wiąże się z dużo atrakcyjniejszą ofertą?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

##### Pytanie 2 - Dotyczy: Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 11 igłę do znakowania guzków piersi w rozmiarze 20Gx70mm z kotwiczką typu pojedyncza kotwica ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

##### Pytanie 3 - Dotyczy: Pakiet nr 13 poz. Nr 11

Czy Zamawiający wymaga aby igła posiadała ogranicznik wkłucia?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby igła posiadała ogranicznik wkłucia**

##### Pytanie 4 - Dotyczy: Pakiet 13 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 14Gx15cm ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Zapytanie nr 6 z dnia 07.03.2018r.**

##### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wydzieli lub pozwoli na złożenie oferty częściowej w Zadaniu 13 poz. 8 na oryginalne polimerowe klipsy Hem-o-lok amerykańskiego producenta, w konkurencyjnej cenie do zamienników?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Zapytanie nr 7 z dnia 12.03.2018r.**

**Pakiet nr 2, poz. 16-18**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę bardziej korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 2, poz. 17**

Proszę o dopuszczenie opatrunku z tolerancją rozmiaru  $\pm 2$  cm zamiast  $\pm 1$ cm, czyli rozmiaru 15cm x 10 cm zamiast 15 cm x 8cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet nr 2, poz. 18**

Proszę o dopuszczenie opatrunku z tolerancją rozmiaru  $\pm 2$  cm zamiast  $\pm 1$ cm, czyli rozmiaru 20cm x 10 cm zamiast 20 cm x 8cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet nr 2, poz. 20**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę bardziej korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 2, poz. 20**

Proszę o dopuszczenie samoprzylepnego włókninowego opatrunku do mocowania kaniul obwodowych 8 cm x 6 cm. Sterylizowane tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet nr 3, poz. 15**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę bardziej korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 3, poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o dł. Drenu 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 4, poz. 4**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo cenowym.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet nr 4, poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały tłok w kolorze kontrastującym do cylindra? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 4, poz. 5, 6**

Proszę o podanie modeli pomp strzykawkowych, do których mają być przeznaczone strzykawki 50 ml, w celu zapewnienia asortymentu w pełni kompatybilnego z obecnie stosowanym przez zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający użytkuje Pompy strzykawkowe MEDIMA S1.**

**Pakiet nr 4, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem przeciwbakteryjnym i zaworem bezigłowym, dzięki któremu zawartość płynu nie wypływa z przyrządu.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet nr 4, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 4, poz. 13**

Proszę o dopuszczenie kranika z optycznym indykátorem, bez wyczuwalnej zamiany pozycji.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet nr 4, poz. 14-18**

Proszę o odstąpienie od wymogu kodu barwnego na pojedynczym opakowaniu każdej igły i dopuszczenie igieł z kodem kolorów na nasadce igły i każdym opakowaniu a 100 szt. Igła bowiem jest pakowana w folię papier i doskonale widać kolor nasadki przez część foliową igły.



**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet nr 4, poz. 17**

Proszę o dopuszczenie igły 0,4 x 20 zamiast 0,4 x 19. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet nr 4, poz. 17**

Proszę o dopuszczenie igły 1,8 x 40 lub 1,6 x 40. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 4, poz. 19-22**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę bardziej korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 4, poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z cylindrem z polipropylenu i tłokiem z polietylenu? Polietylenowy tłok nie ma bowiem kontaktu z substancją medyczną. Kontakt z lekiem ma tylko polipropylenowy cylinder. Tłok zakończony jest bowiem bezłateksową gumką.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet nr 34, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie:

Zamknięty system bezigłowy, posiadający wbudowany w obudowę **sylikonową podzielną membranę bez żadnych metalowych części, co zmniejsza ryzyko infekcji**, zapewniającą po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu),



objętość wypełnienia 0,085 ml, przezroczysty tor przepływu, wypływ wsteczny 0,02 ml, łatwa i optymalną dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub **700** aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. O przepływie 312 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Pakiet nr 34, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie:

Zamknięty system bezigłowy z podwójną przedłużką o **długość systemu 9,5 cm** każda z kolorowymi zaciskami na linii dla lepszej identyfikacji posiadający wbudowany w obudowę **sylikonową podzielną membranę bez żadnych metalowych części, co zmniejsza ryzyko infekcji**, zapewniającą po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), **objętość wypełnienia 0,35 ml** nieprzeźroczysty, **wypływ wsteczny 0,02 ml**, łatwa i optymalną dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub **700** aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia zwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. O przepływie **145 ml/min**. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Pakiet nr 34, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie:

Kraniki trójdrożne do infuzji. Pozwalające na podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków. **Optyczny** indykator pozycji. Wytrzymałość 4,5 bara. Pakowany pojedynczo, sterylny. Każde wejście zabezpieczone **koreczkiem luer Lock**. Objętość wypełnienia 0,32 ml.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Pakiet nr 34, poz. 3**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę bardziej korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

### **Zapytanie nr 8 z dnia 12.03.2018r.**

#### **Pytanie 1**

##### **Dotyczy Pakiet 21 – poz. 1**

Czy Zamawiający w/w pozycji pozwoli zaoferować jednorazowe sterylne igły do ostrykiwania. o długości narzędzia 180cm, średnica igły wew. 0,5 mm, długość igły 4 lub 6mm.; wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie 2**

##### **Dotyczy Pakiet 21 – poz. 1**

Czy Zamawiający w/w pozycji pozwoli zaoferować jednorazowe sterylne igły do ostrykiwania. o długości narzędzia 230cm, średnicy narzędzia 2,3mm średnica igły wew. 0,7 mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Pytanie 3**

##### **Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 1 pkt 3)**

Zwracamy się z prośbą o następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu:

„ (...) wymiany w ciągu 7 dni roboczych dostarczonego przedmiotu umowy, w przypadku uznania zasadności reklamacji Zamawiającego, dotyczącej wad lub niezgodności z zamówieniem.”.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

## **Pytanie 2**

### **Dotyczy zapisów umowy § 7**

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”.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

## **Pytanie 3**

### **Dotyczy zapisów umowy § 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „Wykonawca udziela gwarancji na przedmiot umowy na okres ważności podany na opakowaniu przez producenta, ale nie krótszy niż 12 miesięcy od momentu dostarczenia Zamawiającemu, z zastrzeżeniem do pierwszego użycia dla asortymentu jednorazowego.”

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

## **Pytanie 4**

### **Dotyczy zapisów umowy § 11 ust. 2 pkt 2)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z wymaganych 0,5% na 0,1%?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

## **Pytanie 5**

### **Dotyczy zapisów umowy § 11 ust. 2 pkt 4)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z wymaganych 0,5% na 0,1%?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

## **Pytanie 6**

### **Dotyczy zapisów umowy § 11 ust. 4**

Prosimy o następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne w postaci odsetek ustawowych za zwłokę w zapłacie faktur w terminie. Wykonawca poinformuje o wartości naliczonych odsetek wystawiając odpowiednią notę obciążeniową. Zamawiający zostanie wezwany do uregulowania płatności w wysokości równej skalkulowanego potrącenia”.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

## **Zapytanie nr 9 z dnia 13.03.2018r.**

### **Pakiet nr 9**

#### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł podpajęczynówkowych bez przyzmatu/elementu zmieniającego barwę podczas identyfikacji PMR?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 1, 3, 4, 5, 6, 7 i 10 igieł podpajęczynówkowych o długości 88-90mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również zaoferowanie w pozycjach 1, 3, 4, 5, 6, 7 i 10 igieł podpajęczynówkowych o zaproponowanej powyżej długości.**

#### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 8 przewodnicy pasującej do igieł podpajęczynówkowych rozmiar 25G - 21Gx38mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

## **Zapytanie nr 10 z dnia 13.03.2018r.**

**Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 2-13**

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści nici syntetyczne niewchłaniające – monofilamentowe, poliamidowe, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 15**

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści nici syntetyczne niewchłaniające – plecione, poliestrowe, powlekane silikonem, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 19, 24**

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycjach nici polipropylenowych bez dodatku polietylenu.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 1-4**

Czy Zamawiający w trosce o ochronę uczciwej konkurencji w w/w pozycjach dopuści szwy syntetyczne, monofilamentowe, niepowlekane, wchłaniające się w okresie 90-120 dni, składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o czasie podtrzymywania ok. 4 tygodni ( po 7 dniach ok. 70%, po 14 dniach ok. 40%, po 21 dniach ok. 15%, po 28 dniach ok. 5% )?

**Odpowiedź: Nie Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 5-25, 35**

Czy Zamawiający w trosce o ochronę uczciwej konkurencji w w/w pozycjach dopuści szwy syntetyczne, plecione, wytwarzane z poli( glikolidu-co-L-Laktydu (90/10), powlekane w równych częściach mieszanką poli( glikolidu-co-L-Laktydu (30/70) oraz stearynianem wapnia, wchłaniające się w okresie 60-70 dni, podtrzymywanie tkankowe około 35 dni, (po 14 dniach ok. 75%, po 21 dniach ok. 50%, po 28 dniach ok. 25%)?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 26-30, 34, 36**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego zadania.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 31-33, 37**

Czy Zamawiający w trosce o ochronę uczciwej konkurencji w w/w pozycjach dopuści syntetyczne, wchłaniające, barwione, jednowłókienkowe nici chirurgiczne wytwarzane z polidoksanonu o czasie podtrzymywania tkankowego ok. 75% po 14 dniach, ok. 65-70% po 28 dniach, ok. 55-60% po 43 dniach, ok. 40% po 57 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 180-210 dni?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

***Zapytanie nr 11 z dnia 14.03.2018r.***

**Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 2:**

Czy w miejsce deklaracji zgodności wydanej przez niezależne laboratorium badawcze, Zamawiający dopuści deklarację zgodności wydaną przez producenta. Testy nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U. nr 107, poz. 679/2010), na podstawie której tylko wyroby medyczne są objęte wymogiem certyfikacji przez jednostki notyfikowane/niezależne.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 4 i 5:**

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**



**Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 5:**

Czy Zamawiający dopuści testy mycia umieszczone na specjalistycznym, plastikowym podłożu zawierające mieszankę odpowiednio dobranych komponentów, które pozwalają na sprawdzenie wszystkich czynników mających wpływ na skuteczność procesu mycia?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 5:**

Prosimy o odstąpienie od wymogu aby uchwyt po umieszczeniu w nim wskaźnika pozwalał na imitację przegubu narzędzia chirurgicznego oraz dopuszczenie przyrządu ze stali kwasoodpornej zawierającego osłonę z otworami utrudniającą dostęp czynnika myjącego pod którą umieszczony zostaje wskaźnik.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 9:**

Czy Zamawiający dopuści testy zgrzewu z naniesioną substancją w kolorze czarnym do zastosowania z opakowaniem papierowo-foliowym?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Dotyczy Pakiet nr 1, pozycja nr 1c:**

Czy Zamawiający dopuści rękaw w rozmiarze 12cmx200m?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Dotyczy Pakiet nr 11, pozycja nr 1.i:**

Czy Zamawiający dopuści rękaw w rozmiarze 7,5cm x 4,5cm(zakładka) x 100m?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Dotyczy Pakiet nr 11, pozycja nr 1.j:**

Czy Zamawiający dopuści rękaw w rozmiarze 10cm x 5cm (zakładka) x 100m?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Dotyczy Pakiet nr 11:**

Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowy o przenikaniu powietrza [1,47 kPa] nie mniej niż 11,4  $\mu\text{m}/\text{Pa}\cdot\text{s}$ ; wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 7,2 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 3,8 kN/m, oraz folię 5 warstwową ( wliczając warstwę kleju).

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Zapytanie nr 12 z dnia 15.03.2018r.**

**Pakiet 10 pozycja 6:**

Czy Zamawiający dopuści wskaźniki obustronnie laminowane?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 10 pozycja 6:**

Czy Zamawiający dopuści wskaźniki o parametrach 121 °C/12 min i 134 °C/4 min.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 11:**

Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe skonstruowane z folii zgrzewalnej w 165 – 200 °C?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 11 pozycja i:**

Prosimy o potwierdzenie, że w tej pozycji Zamawiający wymaga rękawa o szerokości 7,5cm i długości rolki 100 mb?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 11 pozycja j:**

Prosimy o potwierdzenie, że w tej pozycji Zamawiający wymaga rękawa o szerokości 10cm i długości rolki 100mb?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Zapytanie nr 13 z dnia 15.03.2018r.**

**Dot. Pełnomocnictwa**

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

**Odpowiedź: Opis sposobu przygotowania pełnomocnictwa nie wskazuje na ewentualne nieprawidłowości. Ostateczna ocena musi odnieść się do tekstu udzielonego pełnomocnictwa.**

**Zapytanie nr 14 z dnia 15.03.2018r.**

**Pakiet 2, pozycja 14-15**

Czy Zamawiający dopuści paski do zamykania ran wykonane z nylonowej włókniny wzmocnionej nitkami?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 2, pozycja 20**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren Redona pakowany zwinięty w „ślimak”, dostępne w rozmiarach CH 10 – CH 18 (co 2)?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 3, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści butlę Redona 200ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 3, pozycje 5 - 6**

Czy Zamawiający dopuści wysokociśnieniowe butelki z drenami o długości 125cm ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 3, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści niskociśnieniowy system drenażu ran z mieszkiem ssącym o pojemności 50ml z łącznikiem dedykowanym dla drenu CH6 oraz drenem Redona CH6 o długości 50cm z trokarem

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 3, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści niskociśnieniowy system drenażu ran z mieszkiem ssącym o pojemności 50ml z łącznikiem dedykowanym dla drenu CH8 oraz drenem Redona CH8 o długości 50cm z trokarem?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 3, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany podwójnie folia, folia-papier?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 3, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o pojemności 5-15ml, z plastikową zastawką, pakowany podwójnie folia, folia-papier

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 3, pozycje 15 - 17**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania z drenem o długości 150cm ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 3, pozycja 24**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych z zaciskiem rolkowym bez zabezpieczenia na kołec komory kropłowej po użyciu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2ml ze skalą rozszerzoną do 2,5ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 5ml ze skalą rozszerzoną do 5,5ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 4, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10ml ze skalą rozszerzoną do 11ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 4, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml ze skalą rozszerzoną do 22ml, pakowaną a'70 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości do 122 opakowań?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 4, pozycja 5 - 6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych ze skalą jednostronną?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 4, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści aparat typu Mini Spike bez zastawki zwrotnej?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pakiet 4, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny, wyposażony tylko w optyczny indykator pozycji z/o?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 4, pozycja 16**

Czy Zamawiający dopuści igłę j.u. w rozmiarze 0,3 x 13mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 4, pozycja 17**

Czy Zamawiający dopuści igłę j.u. w rozmiarze 0,45 x 22mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 4, pozycja 23**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 5ml ze skalą rozszerzoną do 5,5ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 5, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 15ml lub 30ml?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 5, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 2,3L lub 3,0L ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również jedynie produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej o pojemności 2,3l.**

**Pakiet 6, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wzierniki pakowane a'100 szt. z przeliczeniem ilości na 96 opakowań?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 6, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne pakowane a'100 szt. z przeliczeniem ilości na 20 opakowań?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 6, pozycja 3**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu badań klinicznych?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .**

**Pakiet 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie:

- poszwa : 210 cm x 160 cm
- poszewka na poduszkę: 70 cm x 80 cm
- prześcieradło: 210 cm x 150 cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 8, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła wykonane z włókniny o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> lub 45g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również jedynie produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej o gramaturze 45g.**

**Pakiet 8, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z białej włókniny typu spunlance z rozcięciem V ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 8, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z niebieskiej włókniny typu SMS z rozcięciem z przodu zawiązywanym na troki?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 8, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w kolorze niebieskim lub granatowym?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również jedynie produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej w kolorze - niebieskim**

**Pakiet 8, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści ręczniki w kolorze białym wykonane z włókniny typu spunlance w rozmiarze 30x40cm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 8, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści ręcznik celulozowy w rozmiarze 40x70cm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 8, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści śliniaki pakowane a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 20, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane w opakowania a'200 sztuk dla rozmiaru S-L?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 27, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści bluzę zabiegową wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup>, z krótkim rękawem o kroju prostym, pod szyją półokrągłe wycięcie zapinane na nap, trzy kieszenie (dwie na dole bluzy i jedna na piersi), dostępna w kolorze niebieskim, oraz rozmiarach S-XXL?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 27, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści spodnie wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup>, z jedną kieszenią zapinaną na nap, dostępne tylko w kolorze niebieskim oraz rozmiarach S-XXL?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 27, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści bluzę zabiegową wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup>, z długim rękawem o kroju prostym, bez ściągacza?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 36, pozycja 1**



Czy Zamawiający dopuści koc grzewający wykonany z włókniny z poliestrowym wypełnieniem w rozmiarze 110x210cm kolor niebieski/zielony?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Zapytanie nr 15 z dnia 15.03.2018r.**

##### **Pytanie 1 Pakiet 5 Poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 15 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

##### **Pytanie 2 Pakiet 5 Poz. 3, 4**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki 125 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

##### **Pytanie 3 Pakiet 5 Poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2300 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

##### **Pytanie 4**

Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga aby pojemniki o pojemności od 500 ml do 5 000 ml były wyposażone w przytwierdzoną na stałe etykietę (etykieta malowana na pojemniku lub wklejana na stałe techniką IML) zawierającą oznakowania zgodne z wymogiem określonym w rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, w szczególności etykietę z możliwością opisu danych pacjenta oraz posiadające oznaczenia o zagrożeniach chemicznych i biologicznych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

##### **Pytanie 5**

Z uwagi na zaistniały proceder jednej z firm oferującej pojemniki na próbki histopatologiczne bez umieszczonych oznaczeń mających na celu identyfikację wyrobu medycznego lub posiadające je w formie niezgodnej z aktem wykonawczym ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. zwracam się z wnioskiem o potwierdzenie:

czy Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym oraz na etykiecie pojemnika numeru identyfikującego produkt którym może być numer katalogowy służący pełnej identyfikacji produktu w myśl Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro ?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

##### **Pytanie 6**

Z uwagi na zaistniały proceder jednej z firm oferującej pojemniki na próbki histopatologiczne bez umieszczonych oznaczeń mających na celu identyfikację wyrobu medycznego lub posiadające je w formie niezgodnej z aktem wykonawczym ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. zwracam się z wnioskiem o potwierdzenie: czy Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym przy nazwie handlowej pojemności oferowanych pojemników?.

Powyższe podyktowane jest faktem, że Zamawiający oraz Wykonawcy nie będą mogli zweryfikować pojemności oferowanych pojemników z treści oferty omawianej firmy. Brak wskazania w nazwie handlowej pojemności w połączeniu z informacją o braku stosowania numeru katalogowego skutkuje brakiem porównania wszystkich ofert na tych samych konkurencyjnych zasadach

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Zapytanie nr 16 z dnia 15.03.2018r.**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający miał na myśli w **Pakiecie nr 6, poz.3** szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga produktu odpowiadającego opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 6 poz. 3** do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Zapytanie nr 17 z dnia 16.03.2018r.**

**Pytanie nr 1 – dotyczy wzoru umowy § 11 pkt.2. 3)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z wzoru umowy § 11 pkt.2. 3) ze względu na usankcjonowanie już tej kwestii w § 11 pkt.2. 2) czyli nie dostarczenie w terminie zamówionego towaru karą umowną w wysokości 0,5% wartości opóźnionego towaru, za każdy dzień zwłoki?

W przypadku odpowiedzi negatywnej zwracam się z prośbą o zmniejszenie wysokości kary umownej do 2% zamówionego, a nie dostarczonego towaru.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów § 11 pkt.2. 3), który otrzymał następujące brzmienie:**

„odmowy dostarczenia zamówionego towaru – w wysokości 5% zamówionego towaru, a niedostarczonego towaru”

**Zapytanie nr 18 z dnia 16.03.2018r.**

**Pytanie 1**

Czy w zakresie Pakietu Nr 7 Pozycja Nr 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Rurka intubacyjna wykonanej z PCV z mankietem niskociśnieniowym 5,5 mm - 9,0 mm; ustno/nosowa z otworem Murphy`ego, posiadające pojedynczy znacznik głębokości o szerokości 1cm z Zachowaniem pozostałych wymagań opisanych w SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 2**

Czy w zakresie Pakietu Nr 7 Pozycja Nr 2 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Rurka intubacyjna wykonanej z PCV z mankietem niskociśnieniowym 6,0 mm - 9,0 mm; ustno/nosowa z otworem Murphy`ego, posiadające pełny pojedynczy znacznik głębokości o szerokości 1cm z Zachowaniem pozostałych wymagań opisanych w SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 3**

Czy w zakresie Pakietu Nr 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł podpajęczynówkowych o długości 90mm oraz 120mm z przewodnikami o długości 30 i 35mm?

**Odpowiedź: W pakiecie nr 7 poz. 3 nie dotyczy igieł.**

**Pytanie 4**

Czy w zakresie Pakietu Nr 19 pozycja Nr 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rurek Guedela nie sterylnych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pytanie 5**

Czy w zakresie Pakietu Nr 19 pozycja Nr 8 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie nebulizatorów lekowych o pojemności 6ml skalowanych co 1ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pytanie 6**

Czy w zakresie Pakietu Nr 19 pozycja Nr 10 Zamawiający dopuszcza Zaoferowanie filtrów oddechowych bez certyfikatu HEPA o skuteczność filtracji bakteryjno/wirusowej min. 99,999%?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 7**

Czy w zakresie Pakietu Nr 19 pozycja Nr 13 Zamawiający dopuszcza Zaoferowanie masek krtaniowych jednorazowego użytku, klasyczne, anatomicznie wyprofilowane, oznakowanie rozmiaru, pojemność wypełnienia podana na rurce, dren do balonika poprowadzony poza rurką, nietraumatyzujący tchawicy, w rozmiarach 3,4 i 5, sterylne?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pytanie 8**

Czy w zakresie Pakietu Nr 19 pozycja Nr 13 Zamawiający dopuszcza Zaoferowanie masek krtaniowych jednorazowego użytku z mankietem silikonowym, nadmuchiwanym. Urządzenie wyposażone w: - stabilizator położenia w jamie ustnej - bloker zgryzu zintegrowany z rurką - kanał gastryczny umożliwiający wprowadzenie sądy do żołądka. Wykonana z termoplastycznego materiału dopasowującego się do struktur gardła i krtani, zapewniając niezawodne uszczelnienie okolic krtaniowych z określonym rozmiarem oznakowanym kodem kolorystycznym. Rozmiary: nr 5 (70-100kg) nr 4 (50 – 70 kg ) nr 3 (30 – 50 kg) ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Zapytanie nr 18 z dnia 16.03.2018r.****Pytanie nr 1 – dotyczy wzoru umowy § 11 pkt.2. 3)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z wzoru umowy § 11 pkt.2. 3) ze względu na usankcjonowanie już tej kwestii w § 11 pkt.2. 2) czyli nie dostarczenie w terminie zamówionego towaru karą umowną w wysokości 0,5% wartości opóźnionego towaru, za każdy dzień zwłoki?

W przypadku odpowiedzi negatywnej zwracam się z prośbą o zmniejszenie wysokości kary umownej do 2% zamówionego, a nie dostarczonego towaru.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów § 11 pkt.2. 3), który otrzymał następujące brzmienie:**

„odmowy dostarczenia zamówionego towaru – w wysokości 5% zamówionego towaru, a niedostarczonego towaru”

**Zapytanie nr 19 z dnia 16.03.2018r.****Pakiet nr 12**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Poz. 1-2**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE , PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnego rodzajów parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji

jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z lub utlenionej celulozy, które posiadają następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumonie, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje [m.in.](#) sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- zawartość grupy karboksylowej 16/18-24%,
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

**Odpowiedź: Tak** Zamawiający wymaga, aby gaz hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE , PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumonie, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych.

#### **Poz. 3-4**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

**Odpowiedź: Nie**, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

### **Zapytanie nr 20 z dnia 16.03.2018r.**

#### **Pytanie nr 1 do SIWZ**

Czy w związku z koniecznością sprowadzania asortymentu objętego zamówieniem z zagranicy, Zamawiający wyrazi zgodę w zakresie Pakietu nr 28 na zmianę terminu realizacji dostawy do 28 dni roboczych od chwili otrzymania pisemnego zamówienia.

**Odpowiedź: Tak**, w przypadku pakietu nr 28 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu realizacji dostawy: do 28 dni roboczych od chwili otrzymania pisemnego zamówienia.

#### **Pytanie nr 2 do załącznika nr 1 Formularza asortymentowo- cenowego Pakiet 28**

Prosimy o wykreślenie z Załącznika nr 2 - Pakiet nr 28 - pozycji nr 7 „stożka do nakładania gumek ściskających do ligatora Wolf 8324.00” w związku z wycofaniem tego produktu przez producenta z produkcji.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji załącznika nr 1 do SIWZ w zakresie pakietu 28 poprzez wykreślenie poz nr 7 z formularza. Zmodyfikowany załącznik nr 1 formularz asortymentowo – cenowy dostępny jest na stronie Zamawiającego [www.zozursynow.pl](http://www.zozursynow.pl).**

### **Zapytanie nr 21 z dnia 16.03.2018r.**

#### **Pakiet nr 21, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł o dł. 180cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie**, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet nr 21, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł o dł. 2300cm i średnicy 2,4, średnica igły wew. 0,6mm, dł. igły 4-5mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet nr 21, poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie co oznacza stwierdzenie „(sterylny-opcja)“- dotyczące ustników. Jeżeli Zamawiający wymaga zaoferowania ustników niesterylnych i sterylnych do wyboru przez Zamawiającego, prosimy o określenie ilości wymaganych ustników sterylnych w celu prawidłowej wyceny.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje: USTNIKI NIESTERYLNE JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**

**Pakiet nr 21, poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do oddzielnego zadania tuszu do tatuażu.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wydzieli pozycje nr 3 z pakietu nr 21 i utworzy pakiet nr 40. Zmodyfikowany załącznik nr 1 formularz asortymentowo – cenowy dostępny jest na stronie Zamawiającego [www.zozursynow.pl](http://www.zozursynow.pl).**

**Pakiet nr 21, poz. 4**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga szczotek jednostronnych, czy dwustronnych (szczotki na dwóch dystalnych końcach).

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje: SZCZOTECZEK DWUSTRONNYCH (szczoteczki na dwóch dystalnych końcach)**

**Pakiet nr 26, poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do oddzielnego zadania pętli elektrochirurgicznych , co pozwoli nam na złożenie Państwu korzystnej oferty.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wydzieli pozycje nr 4 z pakietu nr 26 i utworzy pakiet nr 41. Zmodyfikowany załącznik nr 1 formularz asortymentowo – cenowy dostępny jest na stronie Zamawiającego [www.zozursynow.pl](http://www.zozursynow.pl).**

**Zapytanie nr 22 z dnia 16.03.2018r.**

**Zapytanie I: dotyczy Pakietu nr. 24**

1. Czy Zamawiający dopuści aby, w pozycji nr 1 zaoferowano zestaw do artroskopii kolana o następującym składzie i wymiarach?

serweta o wymiarach 225- 230x320cm, wyposażona w warstwę chłonną i samouszczelniający się płat z neoprenu z otworem 6x6-7cm, serweta zintegrowana jest z workiem przechwytyjącym płyny, który również posiada samouszczelniający się płat z neoprenu z otworem 5-7x6-7cm. wymagane parametry: - gramatura: min. 57,5g/m <sup>2</sup> - odporność na przenikanie płynów >125 cm H <sub>2</sub> O - wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro > 90/90 kPa	szt	1
Serweta na stół instrumentariuszki, służąca jako owinięcie zestawu, 150x190cm z warstwą chłonną wymagane parametry dla części chłonnej: - gramatura: min 57,5g/m <sup>2</sup> - wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro min 120/100 kPa - odporność na penetrację płynów min 125 cm H <sub>2</sub> O	szt	1
Serweta chirurgiczna 150x180-190cm z warstwą chłonną wymagane parametry dla części chłonnej: - gramatura: min. 57,5g/m <sup>2</sup> - odporność na penetrację płynów min 125 cm H <sub>2</sub> O - odporność na rozernwie na sucho/mokro min 100/50 kPa - Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	1
opatrunek włókninowy 5x7cm z częścią chłonną 2,5-3x4cm	szt	2
Oslona na kamerę16-18x250cm	szt	1
Taśma lepna 9-10x49-50cm, dwuwarstwowa,	szt	2



Osłona na kończyne 22-33x55-80cm	szt	1
Igła podskórna 21G 40mm zielona	szt	1
Ostrze nr 11	szt	2
Zamykany Plastikowy pojemnik na ostre narzędzia	szt	1
Gaziki 10 x 10 cm XRD 17 nitkowe 8 warstwowe z nitką RTG, białe	szt	30
Ściereczka chłonna 18x25 cm lub 30x40cm , wykonana z bardzo chłonnej celulozy, biała	szt	2
Tupfer gazowy 30x30cm lub 44,5x44,5cm, 20 nitkowy z nitką RTG, biały	szt	5
butla Redona o pojemności 200 ml	szt	1
dren redona CH 12	szt	1
osłona na stolik Mayo 79-80x145 cm z warstwą chłonną	szt	1
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. . Rozmiar L. Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m <sup>2</sup> , dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H <sub>2</sub> O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa,	szt	1
sterylny fartuch chirurgiczny ze wstawkami - do długich procedur, wzmocniony wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach wykonane z laminatu dwuwarstwowego ; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Zgodny z normą PN EN 13795-1-3 wymagania wysokie. Rozmiar XL.	szt	2

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

2. Czy Zamawiający dopuści aby, w pozycji nr 2 zaoferowano zestaw do żyłaków o następującym składzie i wymiarach?

Serweta chirurgiczna o wymiarach 200x260 cm z wcięciem w kształcie litery U (10-20x100-102 cm) z warstwą chłonną w strefie krytycznej Wymagane parametry: -strefa krytyczna – min 112,5g/m <sup>2</sup> wytrzymałość na rozrywanie - sucho/mokro min 260 kPa, odporność na penetrację płynów min. 125 cm H <sub>2</sub> O - strefa mniej krytyczna: gramatura min 57,5g/m <sup>2</sup>	szt	1
Serweta chirurgiczna o wymiarach 100x150cm z warstwą chłonną	szt	1
Serweta chirurgiczna górna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 240-250x150-175 cm wzmocniona w strefie krytycznej, wyposażona w organizatory przewodów. wymagane parametry : - warstwa chłonna (górną): gramatura min. 57,5g/m <sup>2</sup> - warstwa dolna - gramatura min 20 g/m <sup>2</sup> - odporność na penetrację płynów min 125 cm H <sub>2</sub> O - odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 100/50 kPa	szt	1
Serweta na stolik instrumentariuszki, służąca jako owinięcie zestawu, 150x190cm z warstwą chłonną	szt	1
Samoprzylepny opatrunek włókninowy 15x9-10cm z częścią opatrunkową 5x10-11cm	szt	1
Taśma lepna 9-10x49-50cm, dwuwarstwowa, nieprzemakalna	szt	3
osłona na kończyne wykonana z laminatu dwuwarstwowego5. Rozmiar 37x75 cm lub 24x37,5cm	szt	1
Serweta gazowa 45x45cm lub 40x40cm 20 nitkowa z tasiemką z nitką lub chipem RTG biała	szt	10
Plastikowy zamykany pojemnik na ostre narzędzia	szt	1
Bandaż elastyczny o szerokość-15cm, długość 4-5 m	szt	3
Ekastyczna zapinka do bandaża	szt	2

Ostrze nr. 15	szt	1
Ściereczka chłonna 18x25 cm lub 30x40cm wykonana z bardzo chłonnej celulozy, biała	szt	2
Tupfer gazowy 30x30cm lub 44,5x44,5cm 20 nitkowy z nitką RTG, biały	szt	5
Gaziki 10 x 10 cm XRD 17 nitkowe 8 warstwowe z nitką RTG, białe	szt	30
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar L. . Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m <sup>2</sup> , dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H <sub>2</sub> O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	1
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar XL. /. Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m <sup>2</sup> , dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H <sub>2</sub> O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	2

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

3. Czy Zamawiający dopuści aby, w pozycji nr 3 zaoferowano zestaw do przepukliny o następującym składzie i wymiarach?

Serweta na stół instrumentariuszki, służąca jako owinięcie zestawu, 150x190cm z warstwą chłonną	szt	1
Opatrunek włókninowy 9-10x20 cm	szt	1
Taśma lepna 9-10x49-50cm, dwuwarstwowa,	szt	1
Serweta trójwarstwowa z taśmą samoprzylepną o wym. 75x75 cm wymagane parametry : - gramatura: w części krytycznej- min. 83g/m <sup>2</sup> , dla pozostałej części -min 57,5g/m <sup>2</sup> - odporność na penetrację płynów min 125 cm H <sub>2</sub> O - odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 100/50 kPa	szt	2
Serweta dolna z taśmą samoprzylepną o wym. 175-180x150 cm, dodatkowo wzmocniona w strefie krytycznej wymagane parametry: - gramatura: w części krytycznej- min. 83g/m <sup>2</sup> , dla pozostałej części -min 57,5g/m <sup>2</sup> - odporność na penetrację płynów min 125 cm H <sub>2</sub> O - odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 100/50 kPa	szt	1
Serweta górna z taśmą samoprzylepną – ekran anestezyjologiczny o wymiarach 175-180x150 cm dodatkowo wzmocniona w strefie krytycznej wymagane parametry: - gramatura: w części krytycznej- min. 83g/m <sup>2</sup> , dla pozostałej części -min 57,5g/m <sup>2</sup> - odporność na penetrację płynów min 125 cm H <sub>2</sub> O - odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 100/50 kPa	szt	1
Serweta gazowa 45x45cm lub 40x40cm 20 nitkowa z taśmą z chipem RTG biała	szt	2
Zamykany Plastikowy pojemnik na ostre narzędzia	szt	1
Ostrze nr. 15	szt	2
Ściereczka chłonna 18x25 lub 30x40 cm, wykonana z bardzo chłonnej celulozy, biała	szt	2
Tupfer gazowy 30x30cm lub 44,5x44,5 20 nitkowy z nitką RTG, biały	szt	5
Gaziki 10 x 10 cm XRD 17 nitkowe 8 warstwowe z nitką RTG, białe	szt	20
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne	szt	1

oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar L.. Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m2, dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H2O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.		
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarszowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem.. Zgodny z normą PN EN 13795-1-3 wymagania standardowe. Rozmiar XL.. Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m2, dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H2O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	2

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

4. Czy Zamawiający dopuści aby, w pozycji nr 4 zaoferowano zestaw do zabiegów na ręce o następującym składzie i wymiarach?

Serweta wzmocniona na stół instrumentariuszki, służąca jako owinięcie zestawu, 150x190cm z warstwą chłonną		1
Serweta chirurgiczna o wymiarach 75x90 cm z otworem samoprzylepnym o wymiarach 6x8 cm Wymagane parametry: - włóknina: min 23g/m2 - grubość foli PE min. 27 mikronów - odporność na penetrację płynów min 800 cm H2O - odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 80/65 kPa	szt	1
Serweta chirurgiczna o wym. 150x175 cm Wymagane parametry: - włóknina :min 23 g/m2 - grubość foli PE: min. 40 mikronów - warstwa dolna - gramatura min 20 g/m2 - odporność na penetrację płynów min 900 cm H2O - odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 100/50 kPa	szt	1
Serweta chirurgiczna o wymiarach 75x90 cm Wymagane parametry: -warstwa włókninowa: min 27g/m2 - grubość foli PE min. 27 mikronów - odporność na penetrację płynów min 100 cm H2O	szt	1
Taśma lepna 9-10x49-50cm, dwuwarstwowa,	szt	1
Igła 25G 40 mm Pomarańczowa SB	szt	1
Strzykawka 10ml, 2-częściowa	szt	1
Zamykany Plastikowy pojemnik na ostre narzędzia	szt	1
gaziki 10 x 10 cm XRD 17 nitkowe 8 warstwowe z nitką RTG, białe	szt	30
Ostrze nr. 15	szt	1
Tupfer gazowy 30x30cm, lub 44,5x44,5, 20 nitkowy z nitką RTG, biały	szt	5
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarszowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar L.. Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m2, dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H2O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	1
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarszowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub	szt	1

inne; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar XL.. Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m <sup>2</sup> , dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H <sub>2</sub> O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.		
--	--	--

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

5. Czy Zamawiający dopuści aby, w pozycji nr 5 zaoferowano zestaw do wkucia PP o następującym składzie i wymiarach?

opatrunek włókninowy 5x7 cm warstwa chłonna 2,5-3x4 cm	szt	1
Serweta chirurgiczna dwuwarstwowa samoprzylepna do znieczulenia przewodowego o wymiarach 60x75 cm z otworem samoprzylepnym 6x9,5-10 cm wymagane parametry: - gramatura: min. 50G/m <sup>2</sup> - odporność na penetrację płynów min 125 cm H <sub>2</sub> O - odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 80/65 kPa	szt	1
Serweta chirurgiczna dwuwarstwowa nieprzemakalna o wymiarach 75x90 cm (owinięcie zestawu) wymagane parametry: - gramatura min 54g/m <sup>2</sup> - odporność na penetrację płynów min 100 cm H <sub>2</sub> O	szt	1
Igła 18G 40 mm różowa SB	szt	1
Strzykawka 2 ml 3 częściowa, L/S	szt	1
Igła 25G 40 mm pomarańczowa SB	szt	1
Gaziki 10x10 cm, 17 nitkowe, 8 warstwowe, białe	szt	10
Tupfery gazowe 30x30 lub 44,5x44,5 cm, 20 nitkowe z nitką RTG, białe	szt	5
Pean plastikowy w kolorze niebieskim o dł. Min. 19 cm	szt	1
Strzykawka 5 ml 3 częściowa L/L	szt	

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

6. Czy Zamawiający dopuści aby, w pozycji nr 6 zaoferowano zestaw do laparoskopii o następującym składzie i wymiarach?

Organizator przewodów z zamknięciem VELCRO 2,5x30 cm lub organizator przewodów typu rzep o wym:m 2,5x20/24cm	szt	1
Sterylna serweta chirurgiczna do zabiegów laparoskopowych z zintegrowanym ekranem anestetycznym, w kształcie litery "T" 175/250x325 cm, z samoprzylepnym otworem w okolicach jamy brzusznej o wymiarach 25x30cm otoczonym warstwą chłonną w strefie krytycznej wykonaną z min dwuwarstwowego laminatu. Obłożenie wyposażone w organizatory przewodów i zintegrowane kieszenie, wykonane z dwuwarstwowego laminatu. Wymagane parametry dla strefy krytycznej: - gramatura: min 93g/m <sup>2</sup> - odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 160/110 kPa	szt	1
Serweta wzmocniona na stół instrumentariuszki, służąca jako owinięcie zestawu, 150x190cm z warstwą chłonną wymagane parametry dla: - gramatura: min 57,5g/m <sup>2</sup> - wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro min 120/100 kPa - odporność na penetrację płynów min 125 cm H <sub>2</sub> O	szt	1
Opatrunek włókninowy 7x8 cm lub 10x8cm	szt	4

Transparentna osłona na kamerę z perforowaną końcówką 13-14x250cm	szt	1
Taśma lepna 9-10x49-50cm, dwuwarstwowa,	szt	1
Osłona na stół Mayo 79-80x145 cm z warstwą chłonną wymagane parametry: - gramatura: min. 54g/m <sup>2</sup> ; odporność na rozzerwanie na sucho/mokro min 120/80kPa - odporność na penetrację płynów min. 125 cm H <sub>2</sub> O - odporność na rozzerwanie na sucho/mokro min 120/80kPa	szt	1
Strzykawką 20ml, 2-częściowa	szt	1
dren Redona 14Ch 50 cm 14 cm XRD PVC	szt	1
Zamykany pojemnik na ostre narzędzia	szt	1
Przedłużenie do ssaka 24-25Ch 3,5M	szt	1
Ostrze nr. 10	szt	2
Ściereczka chłonna 18x25 lub 30x40cm , wykonana z bardzo chłonnej celulozy, biała	szt	2
Tupfer gazowy 30x30cm lub 44,5x44,5cm 20 nitkowy z nitką RTG, biały	szt	5
gaziki 10 x 10 cm 17 nitkowe 8 warstwowa z nitką RTG, białe	szt	30
Butelka Redona 200ml HV T123cm LL PVC	szt	1
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dzianiny poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar L. . Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m <sup>2</sup> , dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H <sub>2</sub> O,odporność na rozzerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	1
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dzianiny poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar XL.. Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m <sup>2</sup> , dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H <sub>2</sub> O,odporność na rozzerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	2

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

7. Czy Zamawiający dopuści aby, w pozycji nr 7 zaoferowano zestaw do plastyki krocza o następującym składzie i wymiarach?

Serweta wzmocniona na stół instrumentariuszki, służąca jako owinięcie zestawu, 150x190cm z warstwą chłonną wymagane parametry dla: - gramatura: min 57,5g/m <sup>2</sup> -wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro min 120/100 kPa -odporność na penetrację płynów min 125 cm H <sub>2</sub> O	szt	1
Taśma lepna 9-10x49-50cm, dwuwarstwowa, nieprzemakalna	szt	1
Serweta chirurgiczna o wymiarach 200/270x215 cm, zintegrowana z nogawicami i ekranem anesteziologicznym, posiada otwór w okolicach krocza 12-13x23-24 cm Wymagane parametry: -grubość folii PE- min 50 mikronów -włóknina min. 20 g/m <sup>2</sup> -wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro 175/110 kPa -odporność na penetrację płynów min 140 cm H <sub>2</sub> O	szt	1
Serweta ginekologiczna dwuwarstwowa o wymiarach 60x116cm, wyposażona w samoprzylepny otwór o wymiarach 8x11cm, zintegrowany worek do przechwytywania płynów oraz możliwość przymocowania serwety do fartucha operującego za pomocą	szt	1



integrowanej taśmy Wymagane parametry: -grubość folii PE- min 40 mikronów -włóknina min. 23 g/m2 -wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro: 75/50 kPa		
Zamykany pojemnik na ostre narzędzia	szt	1
Ostrze nr. 10	szt	2
Ściereczka chłonna 18x25 lub 30x40cm, wykonana z bardzo chłonnej celulozy, biała	szt	2
Tupfer gazowy 30x30cm lub 44,5x44,5, 20 nitkowy z nitką RTG, biały	szt	5
gaziki 10 x 10 cm XRD 17 nitkowe 8 warstwowe z nitką RTG, białe	szt	40
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar L. . Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m2, dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H2O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	2
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar XL.. Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m2, dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H2O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	1

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

8. Czy Zamawiający dopuści aby, w pozycji nr 8 zaoferowano zestaw do mastektomii o następującym składzie i wymiarach?

Ściereczka chłonna 18x25 cm, wykonana z bardzo chłonnej celulozy, biała	szt	2
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar L. . Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m2, odporność na penetrację płynów min 34,7 cm H2O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	1
sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny SMS (trzy lub czterowarstwowy) lub SMMS posiadającego miękkie mankiety z dziany poliestrowej lub innej; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rozmiar XL.. Wymagane parametry dla włókniny SMS: gramatura fartucha min. 35g/m2, dporność na penetrację płynów min 34,7 cm H2O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro min 149/125 kPa, Zgodność z normą PN EN 13795:2013.	szt	2
Tupfer gazowy 30x30cm, 20 nitkowy z nitką RTG, biały	szt	5
gaziki 10 x 10 cm XRD 17 nitkowe 8 warstwowe z nitką RTG, białe	szt	30
Zamykany pojemnik na ostre narzędzia	szt	1
Ostrze nr. 15	szt	1
Serweta gazowa 45x45cm lub 40x40 cm 20 nitkowa z tasiemką z chipem RTG biała	szt	5
Czyścik do elektrody 5x5cm	szt	1
Strzykawka 2 częściowa 20 ml L/S	szt	2
Igła podskórna 22G 40mm RB TW (czarna)	szt	1

Serweta chirurgiczna trójwarstwowa o wymiarach 90x75 cm z taśmą samoprzylepną Wymagane parametry w części krytycznej: -gramatura: włóknina min. 23 g/m2, folia PE- min 40 mikronów, włóknina 20 g/m2 -wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro min. 100/50 kPa -odporność na penetrację płynów min 900 cm H2O	szt	2
Taśma lepna 9x49cm, dwuwarstwowa,	szt	1
Serweta chirurgiczna trójwarstwowa w min. strefie krytycznej o wymiarach 175x175 - 180cm z taśmą samoprzylepną z dodatkową warstwą chłonna w strefie krytycznej. Wymagane parametry w części krytycznej: -gramatura: włóknina min. 23g/m2 oraz folia PE- min 40 mikronów, włóknina 20 g/m2 -wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro min. 100/50 kPa -odporność na penetrację płynów min 900 cm H2O	szt	1
Serweta chirurgiczna trójwarstwowa w min. strefie krytycznej o wymiarach 240-250x150 cm z taśmą samoprzylepną z dodatkową warstwą chłonna w strefie krytycznej. Wymagane parametry w części krytycznej: -gramatura: włóknina min. 23g/m2 oraz folia PE- min 40 mikronów, włóknina 20 g/m2 -wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro min. 100/50 kPa -odporność na penetrację płynów min 900 cm H2O	szt	1
Miska 500 ml z polipropylenu, transparentna	szt	1
Miska 1000ml z polipropylenu, niebieska	szt	1
Opatrunek włókninowy 15x9-10 cm z warstwą chłonną	szt	1
Serweta na stół instrumentariuszki, służąca jako owinięcie zestawu, 150x190cm z warstwą chłonną wymagane parametry dla części chłonnej: -grubość folii PE- min 55 mikronów -włóknina 23g/m2 -wytrzymałość na rozdarcie na sucho/mokro 120/100 kPa -odporność na penetrację płynów min 140 cm H2O	szt	1

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Zapytanie II: dotyczy Pakietu nr.24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby próbki wymagane na wezwanie Zamawiającego dostarczone były w wersji niesterylnej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, aby próbki wymagane na wezwanie Zamawiającego dostarczone były w wersji niesterylnej.**

**Zapytanie III: dotyczy Pakietu nr.14**

1. Czy zamawiający dopuści aby w pozycji nr 1 zaoferowano sterylną, apirogeną, rękawicę chirurgiczną lateksową bez pudrową koloru słomkowego. Kształt anatomiczny, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, pakowane parami . Mankiet antypoślizgowy, rolowany. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerową powłoką hydrożelową Biogel. Grubość rękawicy na palcu 0,24mm. Długość rękawic: 283- 301 mm ( /+20mm/-10mm) w zależności od rozmiaru . Zawartość ekstrahowanych protein lateksu wg zmodyfikowanej metody Lowry,ego EN 455/ ASTM D5712: <40µg/g . AQL po zapakowaniu <0,65. Wytrzymałość na zrywanie po starzeniu 13N. Odporność na przenikanie wirusów : test z bakteriofagami ASTM F1671. Rozmiary: 5,5-9 do swobodnego wyboru przez zamawiającego w czasie trwania umowy. Pakowane w opakowaniu zbiorczym po minimum 40 opakowań ( 1 op= 1 para)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

2. Czy zamawiający dopuści aby w pozycji nr 2 zaoferowano sterylne , syntetyczne rękawice chirurgiczne wykonane z polichloroprenu. Apirogenne .Kolor słomkowy. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerową powłoką hydrożelową Biogel. Mankiet rolowany. Grubość na palcu 0,21 mm, Długość rękawic: 283- 301 mm ( /+20mm/-10mm) w

zależności od rozmiaru. Wytrzymałość na zrywanie po starzeniu: 14N. Anatomiczny kształt., pakowane parami w opakowaniu wewnętrznym i opakowaniu foliowym zewnętrznym z laminatu poliestru i polietylenu o niskiej gęstości. Odporność na przenikanie wirusów : test z bakteriofagami ASTM F1671. AQL po zapakowaniu <0,65. Rozmiary 5,5-9 do swobodnego wyboru przez zamawiającego w czasie trwania umowy. Pakowane w opakowaniu zbiorczym po minimum 40 opakowań ( 1 op= 1 para)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

3. Czy zamawiający dopuści aby w pozycji nr 3 zaferowano sterylną, apirogeną, rękawicę chirurgiczną lateksową bez pudrową koloru zielonego. Kształt anatomiczny, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, pakowane parami . Mankiet antypoślizgowy, rolowany. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerową powłoką hydrożelową Biogel. Grubość rękawicy na palcu 0,24mm. Długość rękawic: 283-301 mm (+20mm/-10mm) w zależności od rozmiaru. Zawartość ekstrahowanych protein lateksu wg zmodyfikowanej metody Lowry,ego EN 455/ ASTM D5712 <40µg/g . AQL po zapakowaniu <0,65. Wytrzymałość na zrywanie po starzeniu 12N. Odporność na przenikanie wirusów : test z bakteriofagami ASTM F1671. Rozmiary 5,5-9 do swobodnego wyboru przez zamawiającego w czasie trwania umowy. Pakowane w opakowaniu zbiorczym po minimum 40 opakowań ( 1 op= 1 para)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

4. Czy zamawiający dopuści aby w pozycji nr 4 zaferowano sterylną, apirogeną, rękawicę chirurgiczną lateksową bezpudrową koloru słomkowego. Kształt anatomiczny, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń, pakowane parami . Mankiet antypoślizgowy, rolowany. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerową powłoką hydrożelową Biogel. Grubość rękawicy na palcu 0,22mm. Długość rękawic :283- 301 (+20mm/-10mm.) w zależności od rozmiaru. Zawartość ekstrahowanych protein lateksu wg zmodyfikowanej metody Lowry,ego EN 455/ ASTM D5712 <20µg/g . AQL po zapakowaniu <0,65. Wytrzymałość na zrywanie po starzeniu 15N. Odporność na przenikanie wirusów : test z bakteriofagami ASTM F1671. Rozmiary 5,5-9 do swobodnego wyboru przez zamawiającego w czasie trwania umowy. Pakowane w opakowaniu zbiorczym po minimum 40 opakowań ( 1 op= 1 para)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

5. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 5 z pakietu, co znacznie zwiększy jego konkurencyjność?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Zapytanie IV: dotyczy Pakietu nr. 27**

1. Czy Zamawiający dopuści aby w pozycji nr 1 zaferowano bluzę chirurgiczną wykonaną z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 49-50 g / m<sup>2</sup>, antystatycznej, niepylącej, oddychającej, przeznaczona do stosowania przez personel medyczny w środowisku Bloku Operacyjnego. Bluza posiadająca krótki rękaw, pod szyją wyposażona w plastikowy nap, kieszeń na piersi, dwie kieszenie boczne na dole bluzy. Dostępne kolory: zielony i niebieski do swobodnego wyboru przez Zamawiającego. Dostępne rozmiary: XS, S, M, L, XL, XXL

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

2. Czy Zamawiający dopuści aby w pozycji nr 2 zaferowano spodnie chirurgiczne wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 49-50 g / m<sup>2</sup>, antystatycznej, niepylącej, oddychającej, przeznaczona do stosowania przez personel medyczny w środowisku Bloku Operacyjnego. Spodnie ściągane tasiemką, kieszeń boczna na nogawicy z klapką wyposażoną w plastikowy nap. Dostępne kolory: zielony i niebieski do swobodnego wyboru przez Zamawiającego. Dostępne rozmiary: XS, S, M, L, XL, XXL

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

3. Czy Zamawiający dopuści aby w pozycji nr 3 zaofertowano bluzę ogrzewającą, wykonana z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze minimalnej 49-50 g / m<sup>2</sup>, antystatycznej, niepylącej, oddychającej. Ubranie przeznaczone do stosowania przez personel medyczny w środowisku Bloku Operacyjnego. Bluza posiadająca długi rękaw, wyposażona w dwie kieszenie, zapinana na zatrzaski, mankiety wykończone ściągaczem. Dostępne kolory: zielony i niebieski do swobodnego wyboru przez zamawiającego. Dostępne rozmiary: S, M, L, XL.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

### **Zapytanie nr 23 z dnia 16.03.2018r.**

#### **Dotyczy Pakietu nr 1**

##### **Pozycja 25**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaofertowania Drenu wielokanalikowego wykonanego z silikonu, radioprzezierny w rozmiarze 35mm – 40cm.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Dotyczy Pakietu 3**

##### **Pozycja 3, 4**

Prosimy Zamawiającego oczekuje zaofertowania butli Redona w kształcie harmonijki.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów SIWZ w zakresie pakietu nr 3 pozycja 3i 4 poprzez doprecyzowanie opisu zamówienia. Zamawiający oczekuje produktu : Butelka do długotrwałego odsysania ran typu Redon o właściwościach:**

- wykonana z polietylenu
- możliwość połączenia z drenami o średnicach od 6 CH do 18 CH
- skala ułatwiająca ocenę objętości odessanego płynu
- pojemność 200 ml oraz 400 ml
- sterylne i niesterylne

**zastosowanie:**

- przeznaczona do drenażu grawitacyjnego

##### **Pozycja 15**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaofertowania Przyrządu do przetaczania płynów IS infuzyjnych zgodnego z poniższym opisem:
- Wykonany z wysokiej jakości bezlateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie
- Dwukanałowy, 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 zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml;
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm
- Miękki elastyczny dren o długości min. 150cm
- Uniwersalne zakończenie drenu Luer-Lock
- Precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy
- Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- Dren ustabilizowany foliową opaską
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny, nietoksyczny

- Opakowanie jednostkowe zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, typu blister-pack z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Termin ważności: 5 lat

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający oczekuje przyrządu o długości min. 180 cm**

#### **Pozycja 15**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Przyrządu do przetaczania płynów IS infuzyjnych zgodnego z poniższym opisem:

- Igła biorcza dwukanałowa o odpowiedniej ostrości, z kryzą ograniczającą
- Przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką
- Elastyczna komora kroplowa z filtrem płynu o wielkości oczek 15 µm
- Rolkowy regulator przepływu z zaczepem na dren
- Łącznik LUER-LOCK z osłonką
- Długość przyrządu min. 150 cm
- Opakowanie jednostkowe typu blister-pack
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Termin ważności - 3 lata

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający oczekuje przyrządu o długości min. 180 cm**

#### **Pozycja 17**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Przyrządu do przetaczania płynów IS bursztynowy zgodnego z poniższym opisem:

- Igła biorcza dwukanałowa o odpowiedniej ostrości, z kryzą ograniczającą
- Przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką
- Elastyczna komora kroplowa z filtrem płynu o wielkości oczek 15 µm
- Rolkowy regulator przepływu z zaczepem na dren
- Łącznik LUER-LOCK z osłonką
- Długość przyrządu min. 150 cm
- Opakowanie jednostkowe typu blister-pack
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Termin ważności - 3 lata

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Dotyczy Pakietu 5**

##### **Pozycja 2**

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemnika na preparat histopatologiczny o pojemności 15ml z nakrętką.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

##### **Pozycja 3**

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemnika na mocz sterylne o pojemności 150ml z nakrętką.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**



#### **Pozycja 4**

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania pojemnika na mocz 150ml z nakrętką.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Pozycja 11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania pojemnika o pojemności 0,2l.

**Odpowiedź: Pakiet 5 składa się z 6 pozycji, brak jest pozycji nr 11.**

#### **Dotyczy Pakietu 6**

##### **Pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania Wziernika ginekologicznego XS, biały.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Dotyczy Pakietu 29**

##### **Pozycja 13**

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Tupferów – niejałowych gazików z gazy w rozmiarze 20cm x 20cm, opakowania a`500 szt.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

#### **Dotyczy Pakietu 31**

##### **Pozycja 2**

Czy Zamawiający oczekuje papieru o rozmiarze 210x280x143 bloczek.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

##### **Pozycja 3**

Czy Zamawiający wymaga aby papiery do aparatu EKG model MAC-800 były papierami oryginalnymi, zalecanymi przez producenta aparatów EKG, gwarantujących bezawaryjne działanie sprzętu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby papiery do aparatu EKG model MAC-800 były papierami oryginalnymi, zalecanymi przez producenta aparatów EKG.**

##### **Pozycja 4**

Czy Zamawiający wymaga aby papiery do kardiomonitora Philips Sure Signs VSV Recording były papierami oryginalnymi, zalecanymi przez producenta aparatów, gwarantujących bezawaryjne działanie sprzętu?

**Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga aby papiery do kardiomonitora Philips Sure Signs VSV Recording były papierami oryginalnymi, zalecanymi przez producenta aparatów.**

##### **Pozycja 7**

Czy Zamawiający wymaga aby papiery Mitsubishi K65HM do aparatu USG typu SSA-550 A/E NEMIO-PRO były papierami oryginalnymi, wysokiej rozdzielczości , pozwalające uzyskać wydruki o wysokim kontraście zalecane przez producentów aparatu ?

**Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga aby papiery Mitsubishi K65HM do aparatu USG typu SSA-550 A/E NEMIO-PRO były papierami oryginalnymi, zalecanymi przez producenta aparatów.**

##### **Pozycja 8**

Czy Zamawiający wymaga aby papiery Mitsubishi K61B do aparatu ECHOKARDIOGRAF wysiłkowy SSA-660A ksario były papierami oryginalnymi, wysokiej rozdzielczości , pozwalające uzyskać wydruki o wysokim kontraście zalecane przez producentów aparatu ?

**Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga aby papiery Mitsubishi K61B do aparatu ECHOKARDIOGRAF wysiłkowy SSA-660A ksario były papierami oryginalnymi, zalecanymi przez producenta aparatów.**

##### **Pozycja 9**

Czy Zamawiający wymaga aby papiery do videoprintera SONY UP-110HG (1110mm x 18m) były wysokiej rozdzielczości , pozwalające uzyskać wydruki o wysokim kontraście i dużej skali szarości oraz były oryginalne zalecane przez producentów Videoprinterów ?

**Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga aby papiery do videoprintera SONY UP-110HG (1110mm x 18m) były wysokiej rozdzielczości , pozwalające uzyskać wydruki o wysokim kontraście i dużej skali szarości oraz były oryginalne zalecane przez producentów Videoprinterów ?**

#### **Pozycja 11**

Czy Zamawiający oczekuje papieru w rozmiarze 50mm x 30,5m?

**Odpowiedź: TAK, Zamawiający oczekuje papieru w rozmiarze 50mm x 30,5m?**

#### **Pozycja 11**

Czy Zamawiający wymaga aby papier do defibrylatora Philips 40457C chemical / thermal papier był papierem oryginalnym, zalecanym przez producenta defibrylatorów?

**Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga aby papier do defibrylatora Philips 40457C chemical / thermal papier był papierem oryginalnym**

### **Zapytanie nr 24 z dnia 16.03.2018r.**

#### **Pytanie nr 1**

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

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie nr 2**

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

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie nr 3**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy;”

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie nr 4**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie nr 5**

**Dotyczy Pakiet 5, poz. 1,5,6:**

1. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki od pojemności 500ml posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwane etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML) Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia **"W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii"** wymaga się aby **"materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczonym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany"**. Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: **"Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi."** Oznacza to, iż pojemnik w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki, (takie pojemniki również są dostępne na rynku) Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są **"procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytomoetrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020"** w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML) wraz ze informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie). W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

2. Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego od 500ml.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pytanie nr 6**

**Dotyczy Pakiet nr 5:**

**Pakiet 5, Poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik ze szczelną pokrywą zamykaną na wcisk o pojemności 520 ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 5, Poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 15 ml, ze skalą do 10 ml?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 5, Poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 120 ml. ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 5, Poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 120 ml.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 5, Poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 2,3 L ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 5, Poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 5,6 L ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pytanie nr 7*****Dotyczy Zapisów SIWZ Rozdział 15 Opis kryteriów.....:***

Zamawiający jako kryterium oceny ofert przyjął cenę jako jedyne kryterium .

Wykonawca zaznacza, że od 28 lipca 2016 i znowelizowaniu ustawy PZP zamówienia udziela się w oparciu o ofertę najkorzystniejszą ekonomicznie, w związku, z czym regułą jest, że tylko 60% ceny powinno stanowić kryterium wyboru, resztę, zatem stanowić powinny kryteria poza cenowe. Ustawodawca zastosował wyjątki od tej reguły i możliwość zastosowania podstawy cenowej, ale obwarował taką możliwość wymogiem określenia w opisie przedmiotu zamówienia standardów jakościowych odnoszących się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia i wykazania w załączniku do protokołu, w jaki sposób zostały uwzględnione w opisie przedmiotu zamówienia koszty cyklu życia. W związku z powyższym oraz na podstawie art. 96 ust. 3, w oparciu o artykuł 96 ust 1 zwracamy się z wnioskiem o udostępnienie protokołu, w których zostały opisane standardy jakościowe przedmiotu zamówienia wraz z opisem kosztów cyklu życia na potwierdzenie zastosowania odstępnego kryterium cenowego. Jednocześnie zwracamy się z wnioskiem o modyfikację kryterium oceny ofert na poniższe:

Np. Cena: 60%, Termin dostawy : 40% gdzie najwyżej punktowany będzie termin 14 dniowy lub Cena: 60%, Termin dostawy: 20% gdzie najwyżej punktowany będzie termin 14 dniowy, Termin płatności: 20%. Gdzie najwyżej punktowany będzie termin 60 dniowy.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu zastosował cenę jako jedyne kryterium oceny zgodnie z przesłankami zawartymi w art. 90 ust. 2a ustawy Pzp. Opis przedmiotu zamówienia w SIWZ zawiera określenie standardów jakościowych dla wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia, ponadto sposób uwzględnienia w opisie przedmiotu zamówienia kosztów cyklu życia został utrwalony w formie załącznika do protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.**

Wyjaśniamy przy tym, że proponowane przez Państwa dodatkowe kryteria terminów dostawy i płatności nie znajdują dla Zamawiającego istotnego zastosowania w odniesieniu do przedmiotu udzielanego zamówienia. Nie sposób uznać, że przyśpieszenie terminu dostawy lub wydłużenie terminu zapłaty wynagrodzenia ma dla Zamawiającego istotne znaczenie w świetle definicji cyklu życia, określonej w art. 2 pkt 1a ustawy Pzp. Zaproponowane kryteria są nie do przyjęcia; ewentualny profit z ich zastosowania byłby zrównoważony po stronie dostawcy wliczeniem kosztów operacyjnych w cenę produktu albo w ogóle nie wywoływałyby kosztów na dalszym etapie użytkowania, czy też w przypadku wycofania z eksploatacji.

Informuję jednocześnie, że wnioskowany protokół postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nie ma informacji, o które Państwo się zwracacie. W treści załącznika nr 1 do rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (Dz. U. poz. 1128) nie ma odniesienia do wymagań zawartych w art. 91 ust. 2a ustawy Pzp. W przepisie tym mowa jest o konieczności wykazania ww. informacji w załączniku do ww. protokołu, udostępnianym na podstawie art. 96 ust. 3 zdanie drugie ustawy Pzp po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania.

**Zapytanie nr 25 z dnia 19.03.2018r.****Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu 20, poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 374-1 w zakresie punktu 5.3.2 mówiącego:

„Odporne na przenikalność co najmniej 3 substancji chemicznych ( z normatywnego Załącznika A Listy Badanych Substancji Chemicznych Normy En 374-1) na co najmniej drugim poziomie ochrony” EN 374-1 załącznik A – określa 12 substancji chemicznych, przed którymi użytkowników zabezpieczają rękawice przemysłowe a nie medyczne. Załącznik ten jest nieprecyzyjny w stosunku do rzeczywistości w placówkach medycznych, ponieważ wymienione w nim substancje, w większości będące nasyconymi, czyli 100% stężonymi substancjami nie są w nich powszechnie stosowane.

Prosimy jednocześnie o dopuszczenie rękawic będących certyfikowanym środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadanych na substancje chemiczne zgodnie z EN 374-3 ( 15 substancji , w czym 1 substancję z załącznika A - 40% wodorotlenek sodu – będący najczęściej stosowaną w warunkach szpitalnych substancją chemiczną wymienioną w załączniku A- na 6 poziomie odporności)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu 20, poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nieznacznie różniących się parametrami tj. o grubości na palcu 0,12mm, grubości na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06mm. Rolowany mankiet, powierzchnia mikroteksturowana z dodatkową teksturą na palcach, polimerowane od strony roboczej, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, długość min. 240mm.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu oraz certyfikatem z badań wykonanych w jednostce niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455 części 1,2,3 oraz 4. Zgodne z normą ASTM F1671 potwierdzone raportem z badań wykonanych w jednostce niezależnej. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3, zgodne z normą EN 420, przebadane zgodnie z normą EN 388 –potwierdzone raportami z badań wykonanych w niezależnej jednostce. Odporne na przenikanie min. 10 cytostatyków powyżej 240 min., zgodnie z amerykańską normą ASTM D 6978-05, potwierdzone raportem z badań wykonanych w jednostce niezależnej oraz informacją na opakowaniu. Informacja o barierowości dla 1 alkoholu stosowanego w dezynfekcji na poziomie 1 (potwierdzone raportem z badań wykonanych w jednostce niezależnej od producenta). Pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone raportami z badań HPLC wykonanych w jednostce niezależnej. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowanie a'200 sztuk (XS-XL).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Pytanie nr 3 dotyczące Pakietu 20 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubościach: 0,36mm na palcu, 0,30mm na dłoni, 0,20mm na mankiecie, o dł. 302-306mm, rozciągliwość 650% przed starzeniem, siła zrywu min. 28 N przed starzeniem. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Pytanie nr 4 dotyczące Pakietu 1 poz. 4**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji kompresów 17 – nitkowych o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

**Odpowiedź: W pakiecie nr 1 poz. 4 nie dotyczy kompresów.**

#### **Pytanie nr 5 dotyczące Pakietu 1 poz. 1-6 oraz 30-32**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji tj. kompresów i serwet gazowych z pakietu nr. 1 i utworzenie z nich oddzielnej części. Modyfikacja ta pozwoli większej liczbie wykonawców na przystąpienie do postępowania, zwiększając jego konkurencyjność.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie nr 6 dotyczące Pakietu 14 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, silikonowanej i chlorowanej oraz powierzchni wewnętrznej pokrytej poliuretanem i silikonem. Rękawice dostępne w rozmiarach 5.5-9.0. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.



**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pytanie nr 7 dotyczące Pakietu 14 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej chlorowanej oraz powierzchni wewnętrznej pokrytej poliuretanem i silikonem. Rękawice o nieznacznie mniejszej grubości na mankiecie, wynoszącej 0,150 mm. Rękawice dostępne w rozmiarach 5.5-9.0. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 8 dotyczące Pakietu 14 poz. 2**

Wracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, silikonowanej i chlorowanej oraz powierzchni wewnętrznej pokrytej poliuretanem i silikonem. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pytanie nr 8 dotyczące Pakietu 14 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej, silikonowanej i chlorowanej oraz powierzchni wewnętrznej pokrytej poliuretanem oraz warstwą nawilżającą Hydrasoft. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 9 dotyczące Pakietu 14 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej, silikonowanej i chlorowanej oraz powierzchni wewnętrznej pokrytej poliuretanem oraz warstwą nawilżającą Hydrasoft. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pytanie nr 9 dotyczące Pakietu 14 poz. 4**

Wracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej, silikonowanej i chlorowanej oraz powierzchni wewnętrznej pokrytej poliuretanem i silikonem. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 10 dotyczące Pakietu 14 poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 5 z pakietu nr 14. Modyfikacja ta pozwoli zwiększyć konkurencyjność postępowania. Obecna konstrukcja pakietu pozwoli na złożenie oferty tylko jednej firmie.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 11 dotyczące Pakietu 23 poz. 9-11**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji tj. fartuchów z pakietu nr. 23 i utworzenie z nich oddzielnej części. Modyfikacja ta pozwoli większej liczbie wykonawców na przystąpienie do postępowania, zwiększając jego konkurencyjność

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wydzieli pozycje 9-11 z pakietu nr 23 i utworzy z nich pakiet nr 39 poz. 1-3. Zmodyfikowany formularz asotymentowo – cenowy dostępny jest na stronie Zamawiającego [www.zozursynow.pl](http://www.zozursynow.pl).**

**Pytanie nr 12 dotyczące Pakietu 23 poz. 9-10**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycjach fartuchów o poniższym opisie:

Sterylny fartuch przeznaczony do drobnych interwencji chirurgicznych wykonany z miękkiej, przewiewnej, pięciowarstwowej włókniny SMMMS o minimalnej gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>. Fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację. Wiązany na 2 pary troków, troki zewnętrzne umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności tylnej części w czasie wiązania, mankiety o długości 8 cm ( + 2 cm ), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci wewnętrznej wszywki, pozwalające na identyfikację przed



rozłożeniem. Zapakowanie i złożenie fartucha umożliwi jego szybkie otwarcie i przekazanie do użytku. Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane importera. Fartuch dostępny w rozmiarach: M, L, XL, XXL, XXXL . Fartuch zgodny z normą PN EN 13795 wymagania standardowe. Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe i sterylizowany tlenkiem etylenu

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Zapytanie nr 26 z dnia 19.03.2018r.**

**Pakiet 14 poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic w rozmiarach od 5,5 do 9,0?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 23 pozycja 11:** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zgodę na zaoferowanie fartucha higienicznego wykonanego z włókniny polipropylenowej, kolor zielony?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 23 pozycja 11:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartucha z rękawem wykończonym gumką, kolor zielony?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

**Pakiet 23 pozycja 16:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka tylko w kolorze zielonym?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również produkt odpowiadający opisowi zaproponowanemu powyżej.**

#### **Zapytanie nr 27 z dnia 26.03.2018r.**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z punktu 3.5. SIWZ oraz formularza oferty punktu 7 w odniesieniu do części 38 opisanych tam wymogów. Oferowane przez nas końcówki do Lidocainy są środkiem zaopatrzenia technicznego. Na rynku polskim nie są dostępne aplikatory do Lidocainy, które spełniałyby wymogi opisane w punkcie 3.5.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów punktu 3.5., który otrzymał następujące brzmienie:**

„Zaoferowane materiały powinny być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski. Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia w ofercie złożą oświadczenie, że do realizacji zamówienia użyją produktów posiadających świadectwa dopuszczające do obrotu na terenie RP (**według wzoru Załącznik nr 5 do SIWZ**). Zamawiający zastrzega prawo żądania odpowiednich dokumentów potwierdzających to oświadczenie, zarówno przed udzieleniem zamówienia, jak i w trakcie realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego. Powyższy wymóg nie dotyczy asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia, który w myśl obowiązujących przepisów prawa nie wymaga uzyskania dopuszczenia do obrotu na terytorium Polski, a tym samym nie posiada świadectw dopuszczających do obrotu na terenie RP. W przypadku oferowania produktów nie objętych koniecznością uzyskania dopuszczenia do obrotu na terytorium Polski, wykonawcy składający ofertę winien wykreślić oświadczenie z punktu 7 formularza ofertowego stanowiącego załącznik nr 5 do oferty.”

**Ponadto, Zamawiający informuje**, że dokonał modyfikacji przedmiotu zamówienia w wyniku czego powstał dodatkowy pakiet nr 42. Zmodyfikowany formularz asotymentowo – cenowy dostępny jest na stronie Zamawiającego [www.zozursynow.pl](http://www.zozursynow.pl).