**Sekcja Zamówień Publicznych**

**oś. Na Skarpie 66**

**31-913 Kraków**

**Pismo: ZP/2/2019/11** Kraków dnia: 2019-05-29

# O D P O W I E D Ź

# na zapytania w sprawie SIWZ

Uprzejmie informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w trybie **przetarg nieograniczony**, na:

**Dostawa niesterylnego sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku**,

Treść wspomnianej prośby jest następująca :

Pytanie 1, dotyczy pakietu 9:
Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

|  |  |
| --- | --- |
| 1. PARAMETRY
 |   |
|   | PASKI TESTOWE |
| METODA POMIARU | biosensoryczna |
| ENZYM | dehydrogenaza glukozy |
| WIELKOŚĆ PRÓBKI | 0,6 µl |
| TYP KRWI | włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa |
| JEDNOSTA MIARY | mg/dl |
| ZAKRES POMIARU | 20-500 mg/dl |
| CZAS POMIARU | 5 sek |
| ZAKRES HEMATOKTYTU | 15-65 % |
| CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI | badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki |
| MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA | nie |
| PAKOWANIE PASKÓW | Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym. |
| TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA | 4-30 stopni |
| TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU | 15-40 STOPNI |
| WSKAZANIA DO STOSOWANIA | Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym |

 współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

|  |  |
| --- | --- |
| PARAMETRY |   |
|   | GLUKOMETR |
| PROCEDURA TESTOWA | amperometria |
| KALIBRACJA | osocze |
| TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru | mechaniczna (pasek kalibrujący) |
| WYŚWIETLACZ | CYFRY 1,9 CM |
| PAMIĘĆ | 1000 wyników |
| ZASILANIE | 2 baterie CR 2032 |
| ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII | 3000 |
| AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE | po 120 sek |
| WAGA | 33-37 gramów |
| TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA | OD -20 DO 60 STOPNI |
| TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU | 10-50 STOPNI |
| KOMUNIKATY | LO, HI, KETONES |
| WSKAZANIA DO STOSOWANIA | Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym |
| Brak automatycznego wyrzutu paska | Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru |

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 9:**
Czy Zamawiający wymaga użyczenia glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami? Jeżeli tak to w jakiej ilości?
**Odpowiedź: Tak, w ilości 80 szt, cena użyczenia wliczona w cenę pasków.**

 **Pytanie 3 dotyczy Zadanie nr 27**  **Pozycja 1:**

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania wkładów workowych typu Serres o pojemności 2,0 L współpracujących ze ssakiem Medela.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 4 dotyczy zadanie nr 27**  **pozycja 2:**

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania wkładów workowych typu Serres o pojemności 3,0 L współpracujących ze ssakiem Medela.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 5 dotyczy zadanie nr 27**  **pozycja 3:**

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania wkładów workowych jednorazowego użytku SERRES o następujących parametrach:

wykonanych z odpornej na rozerwania gładkiej poliolefiny, wkłady sprasowane w opakowaniu, zajmujące mało miejsca, samozasysające się na pojemniku po włączeniu ssania, o pojemności 1000 ml - spłaszczony kształt, 2000 ml lub 3000 ml – okrągły kształt (do wyboru), biologiczne czyste, odporne na pęknięcia, wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem (automatyczne odcięcie ssania po napełnieniu wkładu), wyposażone w otwór do pobierania próbek lub wsypywania proszku żelującego, w pokrywie wkładu jeden króciec przyłączeniowy, schodkowany, kątowy (port pacjenta); każdy wkład wyposażony w zatyczkę; data ważności umieszczona na opakowaniu zbiorczym. **Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 6 dotyczy zadanie nr 27**  **pozycja 4:**

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania pojemników wielorazowych SERRES, przeźroczystych z czytelną skalą pomiarową, wykonane z mocnego materiału, możliwość sterylizacji w autoklawie, kompatybilne z workami typu SERRES o pojemnościach 1000 ml, 2000 ml i 3000 ml wg zapotrzebowania. **Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 7 dotyczy zadanie nr 27**  **pozycja 5:**

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania drenu połączeniowego, elastycznego, średnica wewnętrzna 7,00 mm, średnica zewnętrzna 10,00 mm.  **Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 8 dotyczy zadanie nr 27** :
Wnosimy o wydzielenie pozycji nr 1 i 2 z zadania nr 27 i utworzenie osobnego zadania zawierającego w/w pozycje. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9 dotyczy Zadania nr 14:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 14): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 10 dotyczy Zadania nr 14 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 14, pozycja: 1): pieluchomajtki dla dorosłych:

• w rozmiarze M, o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 73cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 130cm;

• o chłonności co najmniej 2850g (wg normy ISO 11948-1) - znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Wg międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 50g;

• jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;

• z czterema elastycznymi, trójwarstwowymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami;

• w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;

• posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;

• z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji;

• posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytułowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor;

• posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta?

Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza produkty tylko jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 11 dotyczy Zadania nr 14 poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 14, pozycja: 2): pieluchomajtki dla dorosłych:

• w rozmiarze L, o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 92cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 160cm;

• o chłonności co najmniej 3070g (wg normy ISO 11948-1) - znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Wg międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 130g.

• jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;

• z czterema elastycznymi, trójwarstwowymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami;

• w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;

• posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;

• z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji;

• posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytułowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor;

• posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta?

Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza produkty tylko jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 12 dotyczy Zadania nr 14 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 14, pozycja: 3): pieluchomajtki dla dorosłych:

• w rozmiarze XL, o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 120cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 170cm;

• o chłonności co najmniej 3180g (wg normy ISO 11948-1) - znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Wg międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 20g.

• jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;

• z czterema elastycznymi, trójwarstwowymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami;

• w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;

• posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;

• z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji;

• posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytułowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor;

• posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta;

• pakowane a’28, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza produkty tylko jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 13 dotyczy Zadania nr 14 poz. 4:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 14, pozycja: 4): pieluchomajtki dla dorosłych:

* w rozmiarze XXXL, o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 160-244cm - nomenklatura nazw handlowych (np. XXL, XXXL) może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu;
* chłonności co najmniej 3080g wg normy ISO 11948-1- znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Wg międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 120g.
* jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;
* z czterema elastycznymi, trójwarstwowymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami;
* w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;
* posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;
* z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji;
* posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytułowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor;
* posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta;
* pakowane a’10, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza produkty tylko jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 14 dotyczy Zadania nr 14 poz. 5, 6:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 14; pozycje: 5,6): pieluchomajtki dla noworodków w rozmiarze 2-5kg, ze specjalnym miejscem na pępowinę?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 15 dotyczy Zadania nr 14 poz. 9:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 14; pozycja 9): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 16 dotyczy Zadania nr 14 poz. 5, 6, 7, 8, 9:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 14; pozycje: 5, 6, 7, 8, 9): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 17 Dotyczy Zadania nr 23 - próbki** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła pomyłka pisarska dotycząca próbek w zakresie zadania nr 23 - nakłuwacze. Zamawiający opisując w jaki sposób będzie przyznawał punkty za jakość, opisał m.in. „dobre dopasowanie do dłoni”, „wytrzymałość na rozerwanie podczas zakładania”. Według nas, są to parametry określające rękawice (zadanie nr 24), a nie nakłuwacze.
**Odpowiedź: Doszło do pomyłki pisarskiej, parametry oceny mają być zastosowane w zakresie grupy nr 24.

Pytanie nr 18 zadanie nr 27 pozycja 1,2,3,4:**Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). - system nasz charakteryzuje się pojemnikami wielorazowego użytku bez żadnych przyłączeń (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki przystosowane do mycia mechanicznego oraz sterylizacji. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami o pojemności 1L,2L,3L według zapotrzebowania zamawiającego. - wkłady(z polietylenu) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, odporny na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, wyposażone w port do pobierania próbek lub wsypywania proszku oraz zatyczkę na port pacjenta, data ważności i numer serii umieszczony na każdym wkładzie. Wkłady częściowo sprasowane dla ograniczenia powierzchni magazynowania, biologicznie czyste, pakowane zbiorczo w karton. System współpracuje z dowolnym źródłem ssania. Pojemniki i wkłady o kształcie okrągłym. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który jest zgodny z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**
 **Pytanie nr 19 zadanie nr 27 pozycja 5:**
Czy Zamawiający dopuści dren połączeniowy o parametrach 7mm x10mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 20 zadanie nr 21 poz. nr 1-3:**Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o uwzględnienie w ocenie jakościowej opaski gipsowej nośnika w postaci tekturowego rulonika równoważnie z nośnikiem z tworzywa sztucznego. Prośbę tę motywujemy faktem, iż zastosowanie ww. nośnika tekturowego zapewnia równomierne namoczenie opaski gipsowej, także od wewnątrz (w większym stopniu nawet niż w przypadku zastosowania nośnika nie przepuszczającego wody) co wpływa bezpośrednio na podniesienie walorów użytkowych opaski gipsowej. Pragniemy również zwrócić uwagę na fakt, iż wykorzystany w tym przypadku surowiec tj. tektura jest materiałem biodegradowalnym w przeciwieństwie do tworzywa sztucznego co w dobie szczególnego nacisku na stosowanie rozwiązań proekologicznych uzasadnia pozytywne rozpatrzenie naszej prośby.

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 21 zadanie nr 21 poz. nr 1-3:**Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie w zakresie parametru w ocenie jakościowej czasu wiązania opaski gipsowej, na jakiej podstawie Zamawiający będzie dokonywał tej czynności? Faktem jest, że czas wiązania opaski gipsowej jest ściśle związany z temperaturą wody użytą do jej aktywacji, zatem w  naszej ocenie celem uzyskania porównywalności badanych opasek gipsowych uważamy za zasadne wprowadzenie wymogu załączenia próbek razem z ofertą celem umożliwienia obiektywnej weryfikacji tego parametru. Używane w dokumentach informacje o czasie wiązania opaski gipsowej typu: „około 5 min.”, „od … do …” uniemożliwiają bowiem dokonanie tej czynności w sposób należyty.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 22 zadanie nr 15 Poz**. **nr 1:
C**zy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładu chłonnego z zakładkami bocznymi w rozmiarze 180 x 90 cm o chłonności 1200g?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 23 zadanie nr 16 Poz. nr 1:**Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od  wymogu oceny jakościowej parametru odporności na przenikanie cieczy dla kompletów chirurgicznych, gdyż według normy EN 13795 1-3 dla części dotyczącej  kompletów chirurgicznych, nie jest wymagane badanie tego rodzaju właściwości.
**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu.**

**Pytanie 24 zadanie nr 33 Poz**. **nr 1:
C**zy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki do oczyszczania skóry w opakowaniu a’ 400 ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 25 dotyczy pakietu 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni roboczych?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26 dotyczy pakietu 29**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanych pętli z posiadanym przez Zamawiającego resektoskopem monopolarnym firmy Karl Storz od producenta lub autoryzowanego dystrybutora na terytorium RP posiadanego przez Zamawiającego resektoskopu ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 27 grupa nr 16 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMMS?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 28 grupa nr 16 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny w rozmiarze S-XXL ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 29 grupa 16 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny w rozmiarze S-XXXL ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 30 grupa 16 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści koszulę z włókniny polipropylenowej w kolorze zielonym lub wykonaną z włókniny polipropylenowej SMS w kolorze niebieskim?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 31 grupa 18 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści bluzę na suwak?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 32 grupa 18 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny polipropylenowej o gramaturze minimum 28 g/m2 (w celu zaoferowania np. fartucha o gramaturze 30g/m2)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 33 grupa 18 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny polipropylenowej o gramaturze minimum 25 g/m2?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 34 grupa 19 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze minimum 30 g/m2?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 35 grupa 19 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze minimum 30 g/m2?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 36 grupa 19 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści fartuch w kolorze zielonym?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 37 grupa 19 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarach L-XXL?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38 zadanie 17, poz. 1-2**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 39 zadanie 17, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/m2, w kolorze zielonym, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 40 zadanie 17, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 25 g /m2?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 41 zadanie 17, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 42 zadanie** 18, poz. 2

Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 43 zadanie** 18, poz. 2

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 44 zadanie** 18, poz. 2

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m2, długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 45 zadanie** 18, poz. 2

Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 46 zadanie** 30, poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 47 zadanie** 30, poz. 1-6

Czy zamawiający dopuści czepki wykonane z włókniny polipropylenowej?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 48 zadanie** 30, poz..3-4,8-9

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3-4,8-9 z pakietu 30. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**
 **Pytanie 49 zadanie** 30, poz. 8-9

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 50 zadanie** 30, poz. 8-9

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 51 zadanie** 30, poz. 8-9

Czy zamawiający dopuści maskę trójwarstwową, wysokobarierową?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 52 Pakiet nr 33 Poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści gotowe go użycia, nie wymagające spłukiwania, nie zawierające mydła rękawiczki do mycia i pielęgnacji ciała bez użycia wody, pH neutralne dla skóry, polecane szczególnie dla osób unieruchomionych i leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej. Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej (30 sek./600W). Rozmiar 15,5 cm x 23,5 cm, gramatura ok. 75 g/m2, wykonane z włókna polipropylenowego. Opakowanie 10 szt. rękawic z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Kosmetyk.
 **Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

 **Pytanie 53 Pakiet nr 33 Poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści gotowe go użycia, nie wymagające spłukiwania, nie zawierające mydła rękawiczki do mycia i pielęgnacji ciała bez użycia wody, pH neutralne dla skóry, polecane szczególnie dla osób unieruchomionych i leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej. Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej (30 sek./600W). Rozmiar 15,5 cm x 23,5 cm, gramatura ok. 75 g/m2, wykonane z włókna polipropylenowego. Opakowanie 10 szt. rękawic z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Kosmetyk.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 54 Pakiet nr 33 Poz.1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55 Pakiet 3 poz. 1**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej, bezprzewodowej, wodoodpornej, z nieruchomą głowicą, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka chirurgiczna może być stosowana do usuwania zarówno grubych jak i delikatnych krótkich jaki długich mokrych oraz suchych włosów. Może być bezpiecznie stosowana nawet w delikatnych okolicach ciała. Strzygarka z możliwością dostępna z co najmniej 3 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych. Czas pracy strzygarki po pełnym naładowaniu baterii: do 128 min. Szerokość uniwersalnego ostrza tnącego 31,3mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56 poz. 2**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy mikrobiologicznie czystych jednokrotnego użytku, uniwersalnych, do strzygarki z nieruchomą głowicą , szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiekolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu, pakowane: 1szt / blister, 50 blistrów/ pudełko.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 57 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie ładowarki kompatybilnej ze strzygarką z poz. 1.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

 **Pytanie 58 poz. 4**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej, stosowanej do usuwania owłosienia ze skóry pacjentów przed zabiegami operacyjnymi i innymi zabiegami inwazyjnymi . Strzygarka chirurgiczna może być stosowana do usuwania zarówno grubych jak i delikatnych krótkich jaki długich mokrych. Strzygarka wyposażona w ledowy wskaźnik informujący o prawidłowym ładowaniu się baterii, wydajna bateria hybrydowa NiMH do wielokrotnego doładowywania bez efektu pamięci . Zapewnia do 128 min. pracy baterii.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 59 poz. 4**

Czy w związku z zaleceniami producenta o przechowywaniu strzygarki w gnieździe ładowarki Zamawiający dopuści czas ładowania strzygarki do 4 h w warunkach klinicznych?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 60 poz. 5**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy mikrobiologicznie czystych jednokrotnego użytku, uniwersalnych, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiekolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu, pakowane: 1szt / blister, 50 blistrów/ pudełko.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 61 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie ładowarki kompatybilnej ze strzygarką z poz. 4.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

 **Pytanie 62 Pak. 16**  **poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych kompletów chirurgicznych o gramaturze min. 35 g/m2 w rozmiarze XS-XXL, dostępne w kolorze niebieskim, reszta zgodna z SIWZ.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

 **Pytanie 63 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszuli przedoperacyjnej dla pacjenta z jedną parą troków, reszta zgodna z SIWZ.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

 **Pytanie 64 Pakiet 18**  **poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bluzy lekarskiej o gram. Min. 35g/m2, zapinanej na guziki zatrzaskowe, reszta zgodna z SIWZ.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 65 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 25 g/m2 w rozmiarach L lub XL, reszta zgodna z SIWZ
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

 **Pytanie 66 Pak. 37 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów chłonnych w rozmiarze: 60x90+/-3% o chłonności 900-1050ml, reszta zgodna z SIWZ.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

 **Pytanie 67 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów chłonnych w rozmiarze: 60x60+/-3%, reszta zgodna z SIWZ.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

 **Pytanie 68 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu o rozmiarach 60x90 cm+/-3cm o chłonności 1800-2300, reszta zgodna z SIWZ.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 69 zadanie 13 poz. 3 i 5**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru z nadrukiem czy gładkiego ?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, z nadrukiem.**

**Pytanie 70 projekt umowy §5 ust 1**

Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia***.***
**Odpowiedź: Ilość dostaw jest trudna do określenia.

Pytanie 71 zadanie 13**Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowany papier był w pełni kompatybilny i przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodny z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.Pytanie 72:**Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy wydłużyć godziny dostaw do 14:00?**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.****Pytanie 73 dot. zadania nr 4:**

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej zgodzi się na wydzielenie z Zadania 4 poz. 1 – zgodnej z SIWZ

poz. 3 – i zaoferowanie koszyka o wymiarach 28 x 15 mm lub 37 x 20 lub 45 x 25 zamiast 22 mm ?

i utworzenie z nich np. Zadania 4 A ?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

 **Pytanie 74 dot. zadania nr 4:**

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej zgodzi się na wydzielenie z Zadania 4 poz. 24 i utworzenie z niej np. Zadania 4 B ?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

 **Pytanie 75 dot. zadania nr 4:**

Czy Zamawiający w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej zgodzi się na wydzielenie z Zadania 4 poz. 26 – i zaoferowanie długości 160 cm zamiast 155 cm ?

poz. 27 – zgodnej z SIWZ

poz. 28 – i zaoferowanie długości 160 cm zamiast 155 cm ?

poz. 29 – zgodnej z SIWZ

i utworzenie z nich np. Zadania 4 C ?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 76 Dotyczy Pakietu 1 poz. 1-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co zwiększy konkurencyjność złożonych ofert w tym zakresie?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 77 Dotyczy Pakietu 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści układ z dodatkową rurą o długości 180 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 78 Dotyczy Pakietu 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści układ z dodatkową rurą o długości 150 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 79 Dotyczy Pakietu 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści układ w opakowaniu folia/folia bez dodatkowych perforacji, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 80 Dotyczy Pakietu 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści układ typu „rura w rurze”, przy spełnieniu pozostałych wymagań?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 81 Dotyczy Zadanie nr 22 po. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z K3EDTA?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 82 Dotyczy Zadanie nr 22 po. 12 i 13**

W związku z tym, że dla pozycji 12 i 13 Zamawiający nie określił ilości, czy dla tych pozycji należy podać ceny netto oraz stawkę podatku VAT bez podawania wartości netto i brutto, czy w ogóle pominąć te pozycji i pozostawić kolumny od „cena netto” do „wartość brutto” nie wypełnione?
**Odpowiedź: W związku z omyłką pisarską proszę o pozostawienie pozycji bez wyceny**.

**Pytanie 83 Dotyczy Zadanie nr 22 poz. 30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie „Strzykawek do gazometrii” do osobnego zadania. Strzykawki te nie są częścią systemu zamkniętego do pobierania krwi żylnej, stąd też mogą być oferowane przez wykonawców nie posiadających w swojej ofercie produktów wyszczególnionych w Zadaniu nr 22 w poz. od 1 do 29. Dzięki temu możliwe będzie złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert na produkt „Strzykawek do gazometrii”, co leży w interesie Zamawiającego.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 84 Dotyczy zapisów wzoru umowy oraz SIWZ, punkt 3.3 i 3.4 oraz 8.5 – podpunkt 4), pozycja 2 oraz załącznika nr 3 do SIWZ (pakiet nr 4, pozycja 23 - filtry i 30 - łącznik):**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 85 Dotyczy zapisów wzoru umowy oraz SIWZ, punkt 3.3 i 3.4 oraz 8.5 – podpunkt 4), pozycja 2 oraz załącznika nr 3 do SIWZ (pakiet nr 4, pozycja 23 - filtry i 30 - łącznik):**
Czy w przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, a stanowi wyposażenie wyrobu medycznego, Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SIWZ – punkt 3.3 i 3.4? Do oferty zostanie załączone stosowne oświadczenie dotyczące produktów niemedycznych.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

 **Pytanie 86 do Pakietu 26 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści równoważną, wysokiej jakości i innowacyjną elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie, powierzchnia 90cm2, wymiary 128x122mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 100 szt.?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 87 do Pakietu 26 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści równoważną, wysokiej jakości i innowacyjną elektrodę neutralną jednorazowego użytku z kablem dł. 3m, wtyczka płaska, elektroda dzielona po obwodzie, powierzchnia 40cm2, wymiary 110x76mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci o wadze do 5kg / opakowanie 15 szt.

i/lub

Elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie, bez kabla, powierzchnia 40cm2, wymiary 110x76mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci o wadze do 5kg / opakowanie 100 szt.?

W drugim przypadku zaopatrzymy Państwa w kabel kompatybilny z użytkowanym generatorem elektrochirurgicznym odpowiednim do proponowanych elektrod, jeśli zaistnieje taka konieczność.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 88 do Pakietu 26 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści równoważną, wysokiej jakości i innowacyjną elektrodę neutralną jednorazowego użytku z kablem dł. 3m, wtyczka płaska, elektroda dzielona po obwodzie, powierzchnia 70cm2, wymiary 120x122mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 15 szt. i/lub

Elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie, bez kabla, powierzchnia 70cm2, wymiary 120x122mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 100 szt.?

W drugim przypadku zaopatrzymy Państwa w kabel kompatybilny z użytkowanym generatorem elektrochirurgicznym odpowiednim do proponowanych elektrod, jeśli zaistnieje taka konieczność.

Wszystkie powyższe akcesoria z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 89 do Pakietu 26 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści równoważną elektrodę lecz z kablem o długości 4,5m?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 90 do Pakietu 26 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści uchwyt elektrod jednorazowego użytku, sterylny, z dwoma przyciskami, długość 165mm, do elektrod z trzonkiem Ø2,4mm, z kablem o dł. 3m, wtyczka 3-bolcowa, uchwyt w komplecie z elektrodą nożową i kaburą/ opakowanie 50 szt.?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 91 DOT.GRUPY NR 26 POZ.1**
Czy Zamawiający dopuści Elektrodę bierna, dwudzielna, jednorazowego użytku, żelowa o wymiarach 164x117cm, o powierzchni czynnej 103cm2, z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem. 1 op = 100 szt. ?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 92 DOT.GRUPY NR 26 POZ.2**
Czy Zamawiający dopuści elektrode bierna, dwudzielna, jednorazowego użytku, żelowa z kablem o długości min.3 m, dla pacjentów o masie ciała 0,45 – 2,72 kg, z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem. 1 op = 50 szt ?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 93 DOT.GRUPY NR 26 POZ.3**
Czy Zamawiający dopuści elektrode bierna, dwudzielna, jednorazowego użytku, żelowa z kablem o długości min. 2,7 m, dla pacjentów o masie ciała 2,72 – 13,60 kg, z systemem zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem. 1 op= 50 szt.?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 94 DOT.GRUPY NR 26 POZ.4**
Czy Zamawiający dopuści elektroda czynna wielorazowego użytku z opcją cięcia i koagulacji z kablem o długości 5m, z wtykiem 3-pinowym do diatermii elektrochirurgicznej, 1 op = 1szt. ?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 95 DOT.GRUPY NR 26 POZ.**5
Czy Zamawiający dopuści Uchwyt monopolarny jednorazowy z elektrodą nożową powleczoną silikonem z kabura, trzema przyciskami do cięcia, koagulacji i trybu pozwalającego na jednoczesne cięcie z hemostazą 1 op = 50 st. ?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 96**  Zadanie 15

Czy Zamawiający wymaga by część chłonna podkładu zawierała absorbent, wiążący i utrzymujący wchłaniane płyny skuteczniej niż sama pulpa celulozowa? Przy pozytywnej odpowiedzi prosimy o dopuszczenie podkładu o wymiarach 70x180 cm, chłonnośc minimalna 1750 ml?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 97** Zadanie 16

Czy Zamawiający wymaga produktu zgodnego z wymaganiami użytkowe dla odzieży dla bloków operacyjnych wg normy EN 13795:2011+A1:2013.

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 98** Zadanie 16

Czy Zamawiający wymaga kieszonek dużych: 2 na dole i 1 na górze?

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 99** Zadanie 16
Prosimy o dopuszczenie koszuli pacjenta w kolorze niebieskim. Kolor niebieski jest bardziej przyjazny dla psychiki pacjenta niż granatowy. Pozostałe parametry zgodnie SWIZ
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 100** Zadanie 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowa bluze z rękawem zakończonym białym ściągaczem dzianinowym. Bluza w kolorze niebieskim, zapinana na plastikowe zatrzaski, posiadająca 3 duże kieszenie, obszyte białą lamówką. Dwie kieszenie na dole bluzy, trzecia u góry bluzy -po lewej stronie. Bluza wykonana nieprzezroczystej, miękkiej i oddychającej włókniny, niepylącej, typu SMS o gramaturze 45 g/m2. Włóknina po stronie zewnętrznej bluzy posiada widoczną delikatną strukturę teksturowaną. Wykończenie dołu bluzy-dół podwinięty, podszyty. Bluza wykończona przy szyi jak i przy rękawach białym, elastycznym ściągaczem –.S- 77 x 60 cm, M - 78 x 63 cm, L- 79 x 66 cm,?

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 101** Zadanie 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze minimalnej 20 g ewentualnie gramaturę 25 g?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 102** Zadanie 33 poz.1

Czy Zamawiający dopuści piankę o pojemności 400 ml?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 103** Zadanie 37 poz. 1
Czy Zamawiający dopuści podkłady 6 warstwowe z celulozy?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 104** Zadanie 37 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkłady 6 warstwowe z celulozy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 105** Zadanie 37 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści podkład z absorbentem o chłonności 1500 ml?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 106 zadanie 2** Poz. 1, 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 2 do osobnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o dopuszczenie kocy o następujących parametrach:

 zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta

• wykonane z miękkiej tkaniny

• strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty

• unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza

• mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)

• odporne na płyny

• brak zawartości lateksu

• przezierne dla promieni RTG

• uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator, (system mocowania za pomocą wiązania)
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 107 zadanie 2** Poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie kołderek na całe ciało dla pacjenta dorosłego o wymiarach: 195 x 100 cm
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 108 zadanie 7** Poz. 14, 15

Prosimy o wydzielenie pozycji 14 i 15 do osobnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

 **PYTANIE 109 zadanie 7** Poz. 15

Prosimy o dopuszczenie łyżek laryngoskopowych jednorazowych , z tworzywa (poliacetal), światłowodowych, białych, matowych, w rozmiarach 2, 3, 4 typu Macintosh współpracujących z rękojeścią wg Normy ISO 7376-3
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 110 zadanie 8** Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści krążki przeciwodleżynowe, wykonane z pianki wiskoelastycznej i medycznego żelu silikonowego, pokryte poliuretanem, rozkładające ciężar ciała i obniżające nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, chroniące przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, wodoszczelne, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla skóry dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, żel nie wycieka w przypadku przecięcia powłoki, przezierne dla promieni RTG, nieprzewodzące ładunków elektrycznych, wolne od lateksu, o wymiarach: 200 x50 mm, jak na rysunku poniżej:


**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 111**Czy Zamawiający ma na myśli pozycjonery przeciwodleżynowe wykonane z pianki wiskoelastycznej i medycznego żelu silikonowego, pokryte poliuretanem, rozkładające ciężar ciała i obniżające nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, chroniące przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, wodoszczelne, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla skóry dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, żel nie wycieka w przypadku przecięcia powłoki, przezierne dla promieni RTG, nieprzewodzące ładunków elektrycznych, wolne od lateksu, o wymiarach: 260 x 250 x 50 mm, jak na rysunku poniżej:


**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 112**Czy Zamawiający oczekuje pozycjonerów żelowych wykonanych z żelu silikonowego pokrytych poliuretanem, rozkładających ciężar ciała i obniżających nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, chroniących przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, wodoszczelnych, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla skóry, do dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, żel nie wycieka w przypadku przecięcia powłoki, przeziernych dla promieni RTG, nieprzewodzącch ładunków elektrycznych, wolnych od lateksu o wymiarach: 200 x50 mm, jak na rysunku poniżej:


**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 113** Poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli pozycjonery przeciwodleżynowe wykonane dwóch warstw medycznego żelu silikonowego o różnej gęstości, pokryte poliuretanem, rozkładające ciężar ciała i obniżające nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, chroniące przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, wodoszczelne, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla skóry, do dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, żel nie wycieka w przypadku przecięcia powłoki, przezierne dla promieni RTG, nieprzewodzące ładunków elektrycznych, wolne od lateksu, o wymiarach: 190 x 175 x 30 mm, jak na rysunku poniżej:


**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 114**Czy Zamawiający ma na myśli pozycjonery przeciwodleżynowe wykonane z pianki wiskoelastycznej i medycznego żelu silikonowego, pokryte poliuretanem, rozkładające ciężar ciała i obniżające nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, chroniące przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, wodoszczelne, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla skóry dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, żel nie wycieka w przypadku przecięcia powłoki, przezierne dla promieni RTG, nieprzewodzące ładunków elektrycznych, wolne od lateksu, o wymiarach: 180 x 100 x 70 mm, jak na rysunku poniżej:


**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 115**Czy Zamawiający ma na myśli pozycjonery przeciwodleżynowe pięt o wymiarach 151 x 134 x 66 mm, wykonane z utrwalonego medycznego żelu silikonowego, antypoślizgowego, zapewniającego pełną stabilizacją na stole operacyjnym, rozkładające ciężar ciała i obniżający nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, zapewniający cyrkulację powietrza, chroniące przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, wodoszczelne, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla , do dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, przezierny dla promieni RTG, nieprzewodzące ładunków elektrycznych, wolne od lateksu, jak na rysunku poniżej:


**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 116** Poz. 3

Czy Zamawiający ma na myśli pozycjonery przeciwodleżynowe wykonane dwóch warstw medycznego żelu silikonowego o różnej gęstości, pokryte poliuretanem, rozkładające ciężar ciała i obniżające nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, chroniące przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, wodoszczelne, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla skóry, do dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, żel nie wycieka w przypadku przecięcia powłoki, przezierne dla promieni RTG, nieprzewodzące ładunków elektrycznych, wolne od lateksu, o wymiarach: 450 x 445 x 30 mm lub 400 x 380 x 25 mm, jak na rysunku poniżej:


**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 117 zadanie 26** Poz. 4

Prosimy o wydzielenie pozycji 4 do osobnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 4 m.

Prosimy o podanie, czy uchwyt ma współpracować z diatermią Erbe?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 118 zadanie 31** Poz. 1, 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 2 do osobnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych

Prosimy o odstąpienie od wymogu krążków sterylnych

Prosimy o dopuszczenie dokładności pomiaru SpO2 w zakresie 70% do 100% ±2 cyfry w spoczynku i ±3 cyfry w ruchu

Prosimy o odstąpienie od wymogu kalibracji cyfrowej oraz możliwości zapisywania i przekazywanie historii zdarzeń zapisanej w czujniku (oryginalne czujniki nie posiadają już tej funkcjonalności)
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 119 zadanie** Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych, czujników przeznaczonych dla pacjentów o wadze poniżej 3 kg i powyżej 30 kg
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 120 zadanie** Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych, czujników przeznaczonych dla pacjentów o wadze od 1 do 20 kg
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

PYTANIE 121 dotyczy Zadania nr 24 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga rękawic lateksowych o zawartości protein poniżej 60 µg/g, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga poziomu protein ≤ 60 µg/g.**

**PYTANIE 122 dotyczy Zadania nr 24 pozycja 7**

Prosimy o doprecyzowanie opisu osłonek medycznych, który jest niekompletny. Czy Zamawiający miał na myśli: Osłonki medyczne, wykonane z naturalnego lateksu, jednorazowego użytku, do badań USG (na głowicę)?

**Odpowiedź: Tak.**

**PYTANIE 123 Zadanie 12 poz.** **1**
Czy Zamawiający oczekuje testów suchych?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 124 Zadanie 13 poz. 2**
Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 151x90x150?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 125 Zadanie 16, poz. 1**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompletu chirurgicznego z włókniny SMS o gramaturze 35g/m2 w rozmiarach S, M, L, XL, XXL tylko w kolorze niebieskim?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 126 Zadanie 16, poz. 2**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszuli wykonanej z włókniny SMS o gramaturze 33g/m2 w kolorze niebieskim?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 127 Zadanie 17, poz. 1**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompletu pościeli z włókniny polipropylenowej, poszwa w rozmiarze 210 x 160cm, poszewka 70 x 80cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 128 Zadanie 17, pozycja 3**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie poszwy z włókniny polipropylenowej w rozmiarze 160 x 210cm?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 129 Zadanie 17, pozycja 4**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie poszewki z włókniny polipropylenowej w rozmiarze 70 x 80cm?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 130 Zadanie 18, pozycja 1**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bluzy wykonanej z miękkiej włókniny polipropylenowej o gramaturze 47g.m2, długi rękaw (55cm + elastyczny mankiet 6cm)?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 131 Zadanie 18, pozycja 2**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartuchów o gramaturze 25g/m2 lub 40g/m2, wiązany na troku w pasie oraz szyi?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 132 Zadanie 19, pozycja 1-2**
Czy Zamawiający ma na myśli fartuchy sterylne?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 133 Zadanie 19, pozycja 1 – 2**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartuchów z włókniny typu SMS?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 134 Zadanie 20, pozycja 1**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ligniny pakowanej a’5 kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i podaniem ceny za opakowanie?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 135 Zadanie 21, pozycja 1-3**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opasek gipsowych nawiniętych na nieperforowany trzpień typu krzyżak z tworzywa sztucznego, czas wiązania 5-6min, czas namaczania 8-10 sekund, pakowane po 1 sztuce z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 136 Zadanie 24 poz. 1**
Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne pod względem funkcjonalnym- rękawice lateksowe, pudrowane, niesterylne, zawartość protein ≤70µg/g, grubość na palcu 0,11±0,02mm,

na dłoni 0,10±0,02mm, na mankiecie 0,06±0,01mm, długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu

min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTMF 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?
**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.**

**PYTANIE 137 Zadanie 24 poz. 2**
Czy Zamawiający dopuści rękawice o wyższych parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, polimerowane od strony roboczej, teksturowane na końcach palców, rolowany brzeg mankietu. Mediana grubości ścianki: na palcu 0,10mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 7,8N, AQL 1,0 (oznaczony na opakowaniu). Wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Zgodne

z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2 oraz min 10 cytostatyków na min 3 poziomie – potwierdzone Certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 70% na min 2 poziomie - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością-potwierdzone -potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej i piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, DPG - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 138 Zadanie 24 poz. 3**
Czy Zamawiający dopuści rękawice o lepszych parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N. Wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne

na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70%

na min 2 poziomie. Odporne na min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk
**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.**

**PYTANIE 139 Zadanie 24 poz. 4**
Ponieważ winyl jako materiał do produkcji rękawic jest wyjątkowo mało wytrzymałym materiałem i ze względu na swoje właściwości fizyczne i chemiczne nie zalecanym do pracy w środowisku mokrym i w procedurach wysokiego ryzyka prosimy o odstąpienie od wymogu AQL 1,0 i dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, bezpudrowych z poziomem AQL 1,5, grubość na pojedynczej ściance palca min. 0,10mm, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455, EN 374-2,4, EN 420, EN ISO 374-1,5, ASTM F1671, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej, pakowane po 100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary, rozmiary S-XL.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 140 Zadanie 24 poz. 5**
Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.
**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 141 Zadanie 24 poz. 5**
Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe przeznaczone do procedur wysokiego ryzyka, z przedłużonym mankietem, niebieskie, obustronnie chlorowane, teksturowane na palcach, średnia grubość ścianki: na palcu 0,40mm, na dłoni 0,30mm, na mankiecie 0,20mm, długość min 290mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N, zawartość protein lateksowych poniżej 25µg/g. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374-1 lub równoważną, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% i formaldehydu (min 4%)- poziom min 2, oraz min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3 lub równoważnej europejskiej normy. Rozmiary S-XL.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 142 Zadanie 24 poz. 6**
Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe wykonane z polietylenu, w rozmiarach M-L?
**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.**

**PYTANIE 143 Zadanie 24 poz. 8**
Czy Zamawiający dopuści uchwyt uniwersalny pojedynczy wykonany z drutu stalowego pokrytego farbą odporną na środki dezynfekcyjne, na opakowania rękawic diagnostycznych umożliwiający zawieszenie na ścianie, wózku zabiegowym ( dołączony zestaw montażowy) w pozycji pionowej i poziomej, pasujący do większości opakowań rękawic dostępnych na rynku?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 144 Zadanie 33, pozycja 1**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pianki o pojemności 400ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 145 Zadanie 37, pozycja 3**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podkładu chłonnego o rozmiarze 60 x 90; oddychającego, wkład chłonny wyposażony w superabsorbent , umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600 ml. Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m². Część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m². Wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 127g /m². Łączna gramatura podkładu 180 ±10g/m²?
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 146 Grupa 24 poz. 1-4**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dotyczącego przebadania rękawicy według normy ASTMF 1670, która jest mniej precyzyjna i dokładna (wynik opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie niż rzetelnym pomiarze) w stosunku do normy ASTM F 1671. Wprowadzenie wymogu przebadania rękawicy według normy ASTMF 1670 jest ograniczeniem zasady konkurencyjności postępowania.

Pragniemy nadmienić, że postawiony przez Zamawiającego wymóg spełnia tylko 1 firma.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 147 Grupa 24 poz. 1-4**Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie badań na przenikanie wirusów wg ASTM F 1671 starszych niż z 2016 roku, lecz w pełni ważnych i aktualnych dla proponowanych rękawic.

Badania te wykonuje się do określonej marki, są to badania kosztowne wykonywane raz na wiele lat ze względu m. in. na ich poziom referencyjności. Metodologia wskazanych badań jest niezmienna, a proces produkcji jednolity od wielu lat.
**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.**

**PYTANIE 148 Grupa 24 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zawartości protein poniżej 60 ug/g.
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga poziomu protein ≤60 ug/g.**

**PYTANIE 149 Grupa 24 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic diagnostycznych nitrylowych przebadanych zgodnie z normą EN 374-3 na 15 substancji chemicznych, w tym izopropanol 70% na 1 poziomie.

Dodatkowo rękawice odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne (minimum 1) o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) – potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie

z EN 16523-1:2015.

Rękawice dopuszczone do bezpośredniego kontaktu z żywnością, potwierdzone certyfikatem analizy z wynikami raportu przeprowadzonego przez niezależne laboratorium badawcze.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 150**Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 151 Grupa 24 poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic winylowych o poziomie AQL 1,5; grubości pojedynczej ścianki palca min. 0,10mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 152 Grupa 24 poz. 5**

Zwracamy się z prośba o dopuszczenie rękawic ochronnych z lateksu, flokowanych , w kolorze żółtym, będących środkiem ochrony indywidualnej- kategoria I, do minimalnego ryzyka (Rozporządzenie 2016/425). Długość 300 mm +/- 10 mm, grubość 0.30 mm +/-0.03 mm. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Rozmiar S, M, L, XL.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**PYTANIE 153 Grupa 24 poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania uchwytu wielorazowego z możliwością montowania na ścianie, wykonanego z drutu stalowego, malowanego farbą antybakteryjną białą o wymiarach kieszeni:

27 cm x 9 cm x 9,5 cm.
**Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy grupy 24 poz. 5.**

**PYTANIE 154**Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania uchwytu na rękawiczki, z możliwością powieszenia na ścianie. Wykonany z plastiku, utrzymujący opakowania rękawic pakowanych po 100, 150, a nawet 200 szt. Wymiary: szer. 100mm x wys. 170-210mm x gł. 20 mm
**Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy grupy 24 poz. 5.**

**PYTANIE 155 Grupa nr 16 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kompletu chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMS, która posiada dodatkową wartwę filtracyjną, dzięki czemu zapewnia większe bezpieczeństwo użytkownika. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**PYTANIE 156 Grupa nr 16 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania koszuli o długości 106 cm, szerokości 140 cm w kolorze ciemnoniebieskim. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 157 Pakiet 31 pozycja 1**
Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie równoważnego ja oryginał czujnika jednopacjentowego, sterylnego, nie zawierającego lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla noworodków poniżej 3 kg, w kształcie „L” ,dł. kabla min. 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadający w integralnym opakowaniu sześć naklejek do mocowania czujnika w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, sensor w technologii OxiMAX - tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem / oświadczeniem producenta ( certyfikat/ oświadczenie dołączyć do oferty ), RESZTA BEZ ZMIAN.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**
**Pytanie 158 Pakiet 31 pozycja 2**
Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie równoważnego ja oryginał czujnika jednopacjentowego, sterylnego, nie zawierającego lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla niemowląt od 3 kg do 20 kg, w kształcie „L” ,dł. kabla min. 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadający w integralnym opakowaniu sześć naklejek do mocowania czujnika w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, sensor w technologii OxiMAX - tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem / oświadczeniem producenta ( certyfikat/ oświadczenie dołączyć do oferty ), RESZTA BEZ ZMIAN.
**Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**

**Pytanie 159 Pakiet 31 pozycja 1,2**
Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 31 wydzieli pozycje: 1,2 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**
**Pytanie 160**
Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

**Odpowiedź: Zamawiający uzna stosowne oświadczenie.**

**Pytanie 161** **pakiet 25 poz. 1 i 2**Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestaw zawierający szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania - będącą inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędącą chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinien być zarejestrowany w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy IIa?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymaga reguły II a lub wyższej.**

**Pytanie 162**
Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 23 pozycji 1 równoważne nakłuwacze igłowe 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm, konfekcjonowane w opakowaniu 200 szt. ?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 163**Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 23 pozycji 3 równoważne nakłuwacze igłowe 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm, konfekcjonowane w opakowaniu 200 szt. ?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 164**
Prosimy o dopuszczenie pasków testowych pakowanych zbiorczo w fiolkach a 50 szt. (lub w fiolkach a 25 szt. – opakowanie pasków zawiera wtedy dwie fiolki), zabezpieczonych na całej powierzchni przed kontaminacją bakteryjną specjalną warstwa ochronną. Paski pakowane pojedynczo nie zawierają takich zabezpieczeń, a z uwagi na współdziałanie takich pasków z glukometrami pozbawionymi funkcji bezdotykowego wyrzutu zużytego paska, nie chronią również przed kontaminacją bakteryjną (gdyż manualne usuwanie pasków z glukometru wymusza na użytkowniku dotykanie kolejnych zużytych i zabrudzonych krwią pasków po każdym pomiarze glukozy u pacjenta). Ze względu na bardzo poważne ograniczenie konkurencji w Zadaniu 9 w przedmiotowym postepowaniu i znacząco wyższą cenę pasków pakowanych pojedynczo, Zamawiający znacznie podnosi również cenę potencjalnej oferty, co nie znajduje uzasadnienia merytorycznego. Z uwagi na powyższe wnosimy jak na wstępie.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 165
 Czy Zamawiający** wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż refundacja pasków testowych skłania wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 166**
Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 167**
Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Zamawiający