

Mława, dnia 14.05.2018r

Nasz Znak SP ZOZ ZP 123/2018

dot. SP ZOZ ZP 48/2018

UCZESTNICY POSTĘPOWANIA PRZETARGOWEGO

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pod nazwą
„Dostawy sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku”

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Mławie poniżej odpowiada na zadane pytania do SIWZ:

Dotyczy pakietu nr 1

1. poz.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów foliowo-papierowych z fałdą w następujących rozmiarach: Poz. 4 – 250mmx60mm, Poz. 5 – 75mmx30mm, Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami Zamawiającego. – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
2. poz.4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru sterylizacji o wymiarach 300x300 mm w opakowaniu po 2000 szt z możliwością rozpakowania do ilości szt. potrzebnych przez Zamawiającego? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**

Dotyczy pakietu nr 4

1. poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści nebulizator do układu oddechowego z drenem antyzgięciowym o długości 210 cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
2. poz. 2, 3 - Czy Zamawiający dopuści maskę aerozolową z drenem antyzgięciowym o długości 210 cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
3. poz. 1-3 - Czy Zamawiający dopuści akcesoria wykonane z medycznej jakości PCV ze śladową ilością ftalanów? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
4. poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści obwód o długości rur do 1,80 m i dodatkowej rury o długości do 1,80 m? – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
5. poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści obwód o długości rur do 1,80 m i dodatkowej rury o długości do 1,80 m? – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
6. poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o długości do 1,80 m? – **Odp. Zamawiający dopuszcza**

7. poz. 11 - Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 53 ml i masie 30 g?
– **Odp. Zamawiający dopuszcza**
8. poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, z delikatnym mankietem, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta, z luźnym drenem do napełniania mankieta, z zabezpieczeniem przed wkleinowaniem nagłośni, posiadającą znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, rozmiar maski, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankieta umieszczony na rurce, z możliwością wprowadzenia przez maskę standardowej rurki intubacyjnej, kolorystycznie znakowany łącznik w zależności od rozmiaru maski, w rozmiarach: poniżej 7kg, 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
9. poz. 6, 13 - Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych. – **Odp. Zamawiający nie wydziela.**
10. Poz. 1,2,3 - Prosimy o dopuszczenie: dren antyzagięciowy długości 210 cm, Pozostałe elementy zestawów opisanych w siwz bez zmian – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
11. Poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie: Łącznik rozciągliwy z kominkiem podwójnie obrotowym. Przedłużacz do podłączenia rurki intubacyjnej z filtrem oddechowym, z PP, rozciągliwy do 15cm, złącza 22mmF-22mmM/15mmF, łącznik kątowy podwójnie obrotowy z portem do odsysania i portem do bronchoskopii, sterylny – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
12. Poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie: Obwód oddechowy jednorazowy do aparatu do znieczulania dla dorosłych o regulowanej długości z workiem oddechowym z portem do pomiaru kapnografii z koreczkiem na lince . Czysty mikrobiologicznie, średnica rur 22mm. Worek oddechowy 2 litrowy, długość rur 2 m i długość rury do worka 1,5 m – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
13. Poz. 8 i 9 - Prosimy o dopuszczenie masek tlenowych pediatrycznych i dla osób dorosłych, polipropylenowych ,bez PCV i ftalanów, bez zacisku o konstrukcji anatomicznie wyprofilowanej kopuły z gumką mocująca i przewodem tlenowym o przekroju gwiazdkowym o dł 210 cm, mikrobiologicznie czystych – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
14. Poz. 11 - Prosimy o dopuszczenie: Filtr antybakteryjny elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem do kapnografu. Objętość oddechowca 150-1500 ml. Skuteczność filtracji: bakteryjnej >99,9999%, wirusowej >99,999%, przestrzeń martwa 57ml, waga 31g, sterylny – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
15. Poz. 12 - Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku z kanałem gastrycznym żelowym mankietem zintegrowany kanał gastryczny umożliwiający

wprowadzenie sondy żołądkowej max 14 Fr, możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej z użyciem elastycznego endoskopu oraz wykonania bronchoskopii, znaczniki prawidłowego usytuowania maski w drogach oddechowych umieszczone na rurce, znaczniki ułatwiające wykonanie intubacji dotchawiczej poprzez maskę umieszczone na kopule maski, rozmiary 3; 4; 5 dla dorosłych do wyboru dla Zamawiającego, bezpieczeństwo stosowania w środowisku MR, wykonana z materiałów nie zawierających ftalanów, opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**

16. Poz. 13 - Prosimy o dopuszczenie: Zestaw do nebulizacji kompatybilny z posiadanym nebulizatorem Aeroneb. Nebulizator 1-pacjentowy z możliwością używania do 28 dni – 10 szt. , Złącze typu T dla dorosłych w zestawie z drenem tlenowym – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
17. Czy w zakresie PAKIETU NR 4 pozycja Nr 1,2 i 3 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie masek i nebulizatorów z drenem o długości 210cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
18. Czy w zakresie PAKIETU NR 4 pozycja Nr 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rur do respiratora NEWPORT HT50 z gładkim wewnątrznie drenem sterującym zastawką 4-8mm? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
19. Czy w zakresie PAKIETU NR 4 pozycja Nr 11 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie filtra oddechowego o objętości oddechowej VT=150 - 1000 ml o wadze 13g i przestrzeni martwej 39ml? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
20. Czy w zakresie PAKIETU NR 4 pozycja Nr 12 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie silikonowych masek krtaniowych z kanałem gastrycznym do wprowadzenia sondy żołądkowej z oznaczeniem wagi pacjenta, rozmiaru maski oraz objętości wypełnienia umieszczonym na korpusie maski? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 6

1. Czy w zakresie PAKIETU NR 6 pozycja Nr 3 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych, z atraumatycznym, dwupłaszczyznowym szlifie typu Atraucan w rozmiarze 27G/90mm, posiadająca przezroczysty uchwyt oraz prowadnicę w rozmiarze 20G/30mm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. Czy w zakresie PAKIETU NR 6 pozycja Nr 4 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu do znieczulenia zewnątrzoponowego z igłą Tuohy 17G x 90mm i cewnikiem zbrojonym z czterema otworami bocznymi? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 7

1. pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści szyny Kramera w rozmiarze 60cm x 7cm ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

2. pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści szyny Kramera w rozmiarze 50cm x 7cm ?
– **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 11

1. pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley’a w podwójnym opakowaniu: wewnętrznym – folia, zewnętrznym – folia / papier? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley’a sterylizowany tlenkiem etylenu? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
3. pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu z nieregulowanym noskiem, o długości 140cm lub 200cm? – **Odp. Zamawiający dopuszcza długość 200cm.**
4. pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm, z czterema otworami bocznymi? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści sterylny przedłużacz do tlenu 210cm ?
– **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
6. pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści sterylny dren do tlenu w rozmiarze CH16, o długości 210cm? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 12

1. pozycje 3 – 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
2. poz. 8 - Prosimy o wydzielenie poz.8 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
3. poz. 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
4. Dotyczy zad. 12 poz. 1,3 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców a Zamawiającemu pozyskanie korzystniejszych ofert cenowych. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
5. Pakiet nr 12, poz. 10, 11 - Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Pakiet nr 12, poz. 2 - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie: Kaniula do podawania płynów i leków, wykonana z poliuretanu z dodatkowym portem do iniekcji, posiadającą blokadę zabezpieczającą przypadkowe otwarcie zaworu portu górnego, min. 4 wtopione paski kontrastujące w promieniach RTG, komorę z zastawką antyzwrotną, zintegrowaną z koreczkiem luer-lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się powyżej krawędzi koreczka, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, nie posiadająca bocznych prowadnic ograniczających manewrowanie kaniulą podczas wkłuwania się do naczynia, logo producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli, sterylizowana EO. kodowana kolorami, rozmiary:

ROZMIAR	Ø x DŁUGOŚĆ mm
14	2,0 x 45
16	1,7 x 45
17	1,5 x 45
18	1,2 x 45
18	1,2 x 32
20	1,0 x 32
22	0,8 x 25
24	0,7 x 19

– Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

7. Pakiet nr 12, poz. 11 - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie: Zawór dostępu bezigłowego z płaską membraną bez zawartości PVC, DEHP i lateksu; długość zestawu ok. 9,5 cm, średnica wewn. 1,1 mm. Czas stosowania do 7 dni lub 500 aktywacji. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 15

- pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zaciskacz do pępowiny?
– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
- pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do lewatywy: worek + dren z atraumatycznym otworem końcowym oraz dwoma otworami bocznymi?
– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
- pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści utrwalacz cytologiczny 200ml z przeliczeniem ilości na 12 opakowań ? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
- pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści szkiełka ze szlifowanymi krawędziami oraz matowym polem do opisu? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

5. pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści sterylny lubrykant do cewnikowania i intubacji z chlorheksydyną, w bezłateskowych ampułkostrzykawkach o poj. 10ml?
– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
- W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
6. pozycje 14 – 16 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
7. Pozycja 4 - Prosimy Zamawiającego o informację, czy Zamawiający wymaga łopatek drewnianych sterylnych, czy niesterylnych? – **Odp. Zamawiający wymaga łopatek sterylnych.**
8. Pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestawu do lewatywy, sterylnego.? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
9. Pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wieszak dwuramienny do worka na mocz? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
10. Pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Szkiełek podstawowych o szlifowanych krawędziach z matowym polem do opisu? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
11. Pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a`100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości na 1 opakowanie? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
12. poz. 1,3-8,10-11,14 - Prosimy o wydzielenie poz. 1,3-8,10-11,14 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
13. poz.1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
– **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
14. poz.3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
15. poz.6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
16. poz.7 - Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy sterylny? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

17. poz.14 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
18. Dotyczy zad. 15 poz. 8 - Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem zawieszka „nie zakładana”? – **Odp. Zamawiający oczekuje zawieszki zakładanej.**
19. Dotyczy zad. 15 poz. 14 - Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie. Zamawiający wymaga 100 szt szpatulek czy 100 opakowań a'100 szt? – **Odp. Zamawiający określił jednostki miary na szt. dlatego żąda 100 szt.**

Dotyczy pakietu nr 17

1. poz.1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. poz.1 - Czy zamawiający odstąpi od wymogu testów klinicznych (badań masowych) , ponieważ wskazuje to na jednego producenta, co ogranicza uczciwą konkurencję? – **Odp. Zamawiający nie odstępuje.**

Dotyczy pakietu nr 19

1. pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu fartucha o gramaturze 38g/m², wytrzymałości na penetrację płynów 66cm H₂O w strefie krytycznej, o długości całkowitej M - 124cm, L-128CM, XL - 138cm, XXL - 157cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o długości całkowitej M - 124cm, L-128CM, XL - 138cm, XXL - 157cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
3. pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o długości całkowitej M - 124cm, L-128CM, XL - 138cm, XXL - 157cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
4. pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu fartucha o gramaturze 38g/m², wytrzymałości na penetrację płynów 66cm H₂O w strefie krytycznej, o długości całkowitej M - 124cm, L-128CM, XL - 138cm, XXL - 157cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie fartuchów o poniższym opisie: Poz.1 - fartuch chirurgiczny SMMMS wzmocniony - niezawierający wiskozy ani celulozy, wykonany z pięciowarstwowej włókniny SMMMS o minimalnej gramaturze 35 g/m², wzmacniany wewnątrz z przodu i na ³/₄ rękawów laminatem mikroporowatego paroprzepuszczalnego polietylenu i polipropylenu o minimalnej gramaturze 40g/m².

Odporność na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym – min. 215 cm H₂O. Kolor ciemnoniebieski, rękaw o kroju typu raglan, szwy wykonane techniką ultradźwiękową – czterościeżkowy szew ultradźwiękowy, ściągacze rękawów niezawierające bawełny o długości min. 7cm, oznaczenie rozmiaru w postaci wszywki, troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności podczas wiązania. Fartuch zawinięty w hydrofobową serwetę włókninową 60x60cm, w opakowaniu 2 chłonne ręczniki 30x40cm. Na opakowaniu wskaźnik sterylizacji oraz 2 samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny, numer serii i datę ważności. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Zgodność parametrów oferowanych sterylnych fartuchów z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1:2001. Wymiary fartucha wg tabeli:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ FARTUCHA	SZEROKOŚĆ FARTUCHA	DŁUGOŚĆ RĘKAWA
M	120cm	163cm	65cm
L	130cm	167cm	72cm
XL	140cm	171cm	80cm
XXL	150cm	175cm	86cm
XXXL	160cm	180cm	90cm
Tolerancja	+/- 2cm	+/- 2cm	+/- 1,5cm

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ dot. fartucha.

6. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie fartuchów o poniższym opisie: Poz.2 - Jałowy fartuch chirurgiczny SMMMS wykonany z pięciowarstwowej włókniny SMMMS o minimalnej gramaturze 35 g/m². Odporność na przenikanie cieczy – min. 49,5 cm H₂O. Kolor ciemnoniebieski, rękaw o kroju typu raglan, szwy wykonane techniką ultradźwiękową – czterościeżkowy szew ultradźwiękowy, posiada dziane poliestrowe mankiety o długości min. 7cm, oznaczenie rozmiaru w postaci wszywki, troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności podczas wiązania. Fartuch zawinięty w serwetę włókninową 60x60cm, w opakowaniu 2 chłonne ręczniki 30x40cm . Na opakowaniu wskaźnik sterylizacji oraz 2 samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny, numer serii i datę ważności. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Zgodność parametrów oferowanych sterylnych fartuchów z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1. Wymiary fartucha wg tabeli:

7.

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ FARTUCHA	SZEROKOŚĆ FARTUCHA	DŁUGOŚĆ RĘKAWA
M	120cm	163cm	65cm
L	130cm	167cm	72cm
XL	140cm	171cm	80cm
XXL	150cm	175cm	86cm
XXXL	160cm	180cm	90cm
Tolerancja	+/- 2cm	+/- 2cm	+/- 1,5cm

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ dot. fartucha.

8. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie fartuchów o poniższym opisie: Poz.3 - Jałowy fartuch SPUNLACE bez wzmocnienia – Jednorazowy pełnobarierowy fartuch z włókniny typu Spunlace (Sontara) o gramaturze 68 g/m², zgodny z normą EN 13795. Rękawy zakończone mankietem z dzianiny poliestrowej. Troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie jałowości podczas wiązania. Oznaczenie rozmiaru w postaci metki. Zapakowany wewnątrz w serwetę włókninową (60x60cm) wraz z 2. chłonnymi ręcznikami. Dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, nr serii i datę ważności na opakowaniu jednostkowym - kopercie typu folia/papier, na którym znajduje się kolorystyczny wskaźnik sterylności. Pakowane po 25 sztuk najpierw w worek foliowy, potem w karton. Zgodność parametrów oferowanych sterylnych fartuchów z normami MDD 93/42, **EN 13795**, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1:2001. Wymiary fartucha wg tabeli

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ FARTUCHA	SZEROKOŚĆ FARTUCHA	DŁUGOŚĆ RĘKAWA
M	120cm	150cm	58cm
L	130cm	150cm	59cm
XL	140cm	160cm	61cm
XXL	150cm	170cm	63cm
Tolerancja	+/- 2cm	+/- 2cm	+/- 1,5cm

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ dot. fartucha.

9. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie fartuchów o poniższym opisie: Poz.4 - jałowy fartuch SPUNLACE ze wzmocnieniem - Jednorazowy pełnobarierowy wzmocniony fartuch z włókniny typu Spunlace (Sontara) o gramaturze 68 g/m², zgodny z normą EN 13795, odporność na przenikanie cieczy min. 100 cm H₂O. Wzmocnienie z „oddychającego” laminatu folii PE i włókniny umiejscowione w przedzie fartucha i na powierzchni ¾ rękawów. Rękawy zakończone mankietem z dzianiny poliestrowej. Troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie jałowości w czasie wiązania.

Oznaczenie rozmiaru w postaci metki. Zapakowany wewnątrz w serwetę włókninową (60x60cm) wraz z 2. chłonnymi ręcznikami. Dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, nr serii i datę ważności na opakowaniu jednostkowym - kopercie typu folia/papier, na którym znajduje się kolorystyczny wskaźnik sterylności. Pakowane po 25 sztuk najpierw w worek foliowy, potem w karton. Do oferty dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające zgodność parametrów oferowanych sterylnych fartuchów z normami MDD 93/42, **EN 13795**, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1:2001. Wymiary fartucha wg tabeli

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ FARTUCHA	SZEROKOŚĆ FARTUCHA	DŁUGOŚĆ RĘKAWA
M	120cm	150cm	58cm
L	130cm	150cm	59cm
XL	140cm	160cm	61cm
XXL	150cm	170cm	63cm
Tolerancja	+/- 2cm	+/- 2cm	+/- 1,5cm

Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Dotyczy pakietu nr 20

1. pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie: 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50 wyposażoną w sztywnik, filtr oraz podłączenie drenu, 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m², 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m², 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m² ? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie: 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 230cm x 300cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 100 cm x 50 cm, zintegrowana z ośmioma podwójnymi organizatorami

przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m², 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm, 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace, 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm, 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm wykonana z folii PE o gramaturze 47 g/m² i 2 warsztatowego laminatu chłonnego w obszarze wzmocnionym o gramaturze 57 g/m² oraz wymiarach 60 cm x 85 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 104 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania, 2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m² ? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

3. pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie: 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 75cm x 100cm o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów, 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 30cm x 80cm o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów, 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m², 2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m², 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 35 cm x 120 cm, 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania, 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m² ? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
4. pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie: 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów i torbą na płyny o wymiarach 60 cm x 100 cm z

otworem samouszczelniającym, sztywnikiem i portem do podłączenia drenów wykonaną z transparentnego PE o gramaturze 100 g/m², 2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m², 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m², 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm, wyposażona w końcówkę z perforacją, kartonik ułatwiający aplikację oraz dwie taśmy przylepne. Osłona wykonana z transparentnej folii PE o gramaturze 50 g/m², 1 x serweta elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 30 cm x 60 cm, 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania, 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m² ?
– **Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.**

5. pozycja 5 - Czy zamawiający dopuści serweta jałowa pod pośladki z włókniny foliowanej zintegrowaną z kieszenią na płyny w kształcie stożka, rozmiar 114 x 150cm. wyposażoną w sztywnik, filtr oraz podłączenie do drenu ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
6. pozycja 6 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
7. pozycja 1-5 - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby opakowanie zbiorcze było w formie podajnika/dyspensera. – **Odp. Zamawiający nie odstępuje.**
8. Pakiet 20, 21 - Prosimy o wskazanie przesłanek Zamawiającego stanowiących podstawę żądania załączenia do oferty przetargowej raportu z walidacji procesu sterylizacji.

Wyroby medyczne wprowadzane po raz pierwszy do obrotu muszą przejść procedurę oceny zgodności, która potwierdzi, że spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze. W przypadku wyrobów medycznych sterylnych oraz klasy IIa ocena zgodności jest przeprowadzana przy współudziale jednostki notyfikowanej.

Zgodnie z Załącznikiem nr 1 WYMAGANIA ZASADNICZE DLA WYROBÓW MEDYCZNYCH
Część 1. Wymagania ogólne Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych „Wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone tak, aby ich stosowanie w przewidzianych warunkach i zgodnie z przewidzianym zastosowaniem nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu

pacjentów, użytkowników oraz innych osób”. W ust. 8.4 części II Załącznika nr 1 do tegoż Rozporządzenia określono *„Wyroby medyczne dostarczane w stanie sterylnym muszą być wytworzone i wysterylizowane odpowiednią zwalidowaną metodą”*. Wspomniany wymóg odnosi się do wszystkich metod sterylizacji tj.:

- sterylizacji tlenkiem etylenu zgodnie z normą EN-ISO 11135
- sterylizacji ciepłem wilgotym (parą wodną) zgodnie z EN-ISO 17665
- sterylizacji radiacyjnej zgodnie z EN-ISO 11137

Chcemy nadmienić, iż zgodnie z Załącznikiem VII ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych ust. 6.2 *„Dla wyrobów medycznych klasy IIa jednostka notyfikowana, w ramach oceny, o której mowa w ust. 3.3, ocenia dokumentację techniczną określoną w ust. 3 załącznika nr 7 do rozporządzenia co najmniej jednej reprezentatywnej próbki z każdej kategorii wyrobów medycznych w celu potwierdzenia zgodności z odnoszącymi się do tych wyrobów wymaganiami”*

Jednym z elementów oceny dokumentacji jest weryfikacji procesu sterylizacji na podstawie raportu walidacji. W związku z powyższym jeżeli produkt przeszedł ocenę zgodności i został dopuszczony do obrotu a procedura ta odbyła się przy udziale jednostki notyfikowanej co stanowi wymóg obligatoryjny dla produktów sterylnych oraz klasy IIa procedura została przeprowadzona prawidłowo.

Jak wspomniano na wstępie nadrzędnym celem produkcji wyrobów medycznych jest wytwarzanie ich w taki sposób aby stosowanie ich nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu pacjentów. Ta dbałość odnosi się również do procesu sterylizacji. Już samo dopuszczenie produktu do obrotu stanowi gwarancję, iż produkt został wytworzony i wysterylizowany odpowiednią zwalidowaną metodą. W związku z powyższym żądanie przez Zamawiającego przedstawienia raportu z walidacji procesu sterylizacji jest całkowicie bezzasadne i wnosimy o odstąpienie od tego wymogu.

- Odp. Zamawiający podtrzymuje swoje stanowisko. Pragniemy wskazać, iż Zamawiający jest uprawniony do żądania takich dokumentów jakie uzna za zasadne w celu zabezpieczenia zarówno potrzeb Zamawiającego jak i dobra pacjentów. Wykonawca dobrze zdaje sobie sprawę iż procedura sterylizacji powinna zostać poddana walidacji stanowiącej dowód, że proces sterylizacji obejmował określone warunki a także że ma odpowiednie działanie bakteriobójcze i że jest on zarówno niezawodny jak i powtarzalny. Ponadto niniejszy dokument potwierdzi Zamawiającemu zgodność zaoferowanego wyrobu medycznego z opisem przedmiotu zamówienia, warunkami określonymi w SIWZ i Rozporządzeniem MZ w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania z 9 listopada 2015 roku.

Dotyczy pakietu nr 21

1. Pozycja 1. – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego obłożenia dwuwarstwowego uniwersalnego z obszarami wzmocnionymi: W skład wchodzi warstwa filmu polietylenowego i hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 54 g/m². Obszar wzmocnień wykonany z włókniny polipropylenowej o łącznej gramaturze min. 109 g/m². Skład zestawu jest następujący :

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm (wzmocnienie 75cm x 190cm)
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm (wzmocnienie 60cm x 145cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 150 x 240 cm (pad 50 x 75 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 175 cm (pad 50 x 75 cm)
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90 cm (pad 36 x 90 cm)
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

– Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

2. Pozycja 2. – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego obłożenia dwuwarstwowego uniwersalnego z obszarami wzmocnionymi: W skład wchodzi warstwa filmu polietylenowego i hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 54 g/m². Obszar wzmocnień wykonany z włókniny polipropylenowej o łącznej gramaturze min. 109 g/m². Skład zestawu jest następujący :

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm (wzmocnienie 75cm x 190cm)
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80 x 145 cm (wzmocnienie 60cm x 145cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 150 x 240 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 200 x 175 cm
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne 75 x 90 cm
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

– Odp. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SIWZ.

3. Pozycja 2. – czy Zamawiający dopuści możliwość wyłączenia tej pozycji z całości pakietu i utworzenia z niej odrębnego przedmiotu zamówienia np. Pakietu 21A.

– Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

4. poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 21 poz. 1 niżej opisanego zestawu, nieznacznie różniącego się od opisanego w SIWZ? Zestaw operacyjny uniwersalny. Serwety główne wykonane z laminatu trójwarstwowego w miejscu

dedykowanym dla pacjenta o gramaturze min. 73g/m², z dodatkową łąką chłonna o gramaturze 80g/m²

Skład zestawu:

1. ręcznik do rąk - 4szt
2. osłona na stół Mayo wykonana z grubej folii składana w sposób ułatwiający założenie z zachowaniem zasad aseptyki o rozmiarze 78cm x 145cm posiadająca warstwę chłonną o rozmiarze min. 65 x 85cm - 1szt
3. serweta główna o rozmiarze 75cm x 90cm z taśmą lepłą na dłuższym boku i dodatkową łąką chłonną 15x50cm - 2szt
4. serweta główna o rozmiarze 180cm x 180cm z taśmą lepłą i dodatkową łąką chłonną 15x50cm - 1szt
5. serweta główna o rozmiarze 150cm x 240cm z taśmą lepłą - 1szt
6. taśma lepna włókninowa o rozmiarze 9cm x 50cm - 1szt
7. serweta na stół do instrumentarium - owinięcie zestawu - o rozmiarze 150cm x 190cm posiadająca w centralnej części warstwę chłonną o szerokości min. 66cm na całej długości serwety. Serwety dedykowane do pacjenta wykonane w części dedykowanej dla pacjenta z laminatu trójwarstwowego o gramaturze min. 73g/m². Spełniające wymagania normy PN EN 13795 1,2,3:
 - odporność na przenikanie cieczy min. 167 cmH₂O

Na opakowaniu znajduje się 4 odklejane etykiety m.in. z numerem serii, REF, datą ważności produktu i nazwą identyfikującą producenta.

– Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

5. poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 21 poz. 2 niżej opisanego zestawu, nieznacznie różniącego się od opisanego w SIWZ? Obłożenie pola operacyjnego uniwersalne o następującym składzie:

Serweta 240 cm x 150 cm z przylepcem - 1 szt.

Serweta 180 cm x 180 cm z przylepcem - 1 szt.

Serwety 90 cm x 75 cm z przylepcem na dłuższym boku - 2 szt.

Ręczniki do rąk – min. 2 szt.

Serweta na stół do instrumentarium 190 cm x 140-150 cm - 1 szt.

Pokrowiec na stół Mayo 145 cm x 78 cm - 1 szt.

Taśma medyczna mocująca 50 cm x 9-10 cm - 1 szt.

Serwety dedykowane do pacjenta wykonane na całej powierzchni z laminatu minimum dwuwarstwowego o gramaturze min. 55g/m². Spełniające wymagania normy PN EN 13795 w zakresie

podwyższonego poziomu funkcjonalności. Pokrowiec na stolik MAYO składany w sposób ułatwiający założenie z zachowaniem zasad aseptyki.

– Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

6. pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie: 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 25 cm x 60 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m², odporność na przenikanie cieczy 188cm H₂O, 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 25 cm x 60 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m², odporność na przenikanie cieczy 188cm H₂O, 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 25 cm x 60 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m², odporność na przenikanie cieczy 188cm H₂O, 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm, 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace, 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm wykonana z folii PE o gramaturze 47 g/m² i 2 warstwowego laminatu chłonnego w obszarze wzmocnionym o gramaturze 57 g/m² oraz wymiarach 60 cm x 85 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 104 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania, 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m² ? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
7. pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie: 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 230cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 100 cm x 150 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m², 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 180cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz

włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 100 cm x 180 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m², 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 50 cm x 90 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m², 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm, 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace, 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm wykonana z folii PE o gramaturze 42 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o gramaturze 30 g/m² i wymiarach 60 cm x 145 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 72 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m² ?

– Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ

Dotyczy pakietu nr 22

1. poz.1 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy o teksturze biszkopta z dodatkową teksturą na końcach palców i grubości na dłoni 0,06mm, pozostałe parametry zgodne?
– Odp. Zamawiający nie dopuszcza.
2. poz.2 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy o długości min.240mm, pozostałe parametry zgodne? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
3. poz.3 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy o powierzchni zewnętrznej gładkiej, zawartości protein poniżej 55µg/g, sterylizowanej tlenkiem etylenu (EO), pozostałe parametry zgodne? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
4. poz.4 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy o poziomie AQL ≤1,5, grubości na mankiecie 0,08mm, pozostałe parametry zgodne? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Rękawice diagnostyczne – poz.3 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie badań producenta na zgodność z normą EN 455-1,2,3 do dowolnej serii rękawic? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
6. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie podania ceny netto za wielkość opakowania z przeliczeniem ilości lub podanie ceny za j.m. do 4 miejsc po przecinku?
– Odp. Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 23

1. pozycja 1 - Czy Zamawiający wymaga pełnej zgodności z normą EN 374, co oznacza, że są odporne na przenikanie min 3 substancji chemicznych pochodzących z listy badanych

- substancji podanej w załączniku A przez co najmniej 30 min, co gwarantuje pełną ochronę i bezpieczeństwo personelu? – **Odp. TAK**
2. pozycja 1 - Czy Zamawiający wymaga aby rękawice były odporne na środki dezynfekcyjne m. in. na 2 alkohole (izopropanol i etanol) o stężeniu minimum 70% na minimum 2 poziomie odporności? – **Odp. TAK**
3. poz.1 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawicy nitrylowej tekstura biszkoptowa z dodatkową teksturą na końcach palców, obustronnie polimerowane, chlorowane od wewnątrz. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Przebadane na przenikalność min.10 substancji chemicznych (w tym 1 substancja z załącznika A normy 374-1 na co najmniej 2 poziomie ochrony) potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowanie a'200 sztuk (XS-L), pasujące do uchwytów naściennych, z możliwością wyjmowania pojedynczej rękawicy od spodu, bez dotykania opakowania. Uchwyty na opakowania plastikowe potrójne i pojedyncze? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
4. poz.2 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawicy diagnostycznej do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowej, bezpudrowej, chlorowanej. Grubość na palcu 0,36mm, dłoni 0,30mm, mankiecie 0,20mm, długość 295-302mm, rozciągliwość przed starzeniem brak w badaniu ponieważ parametr nie jest ujęty w normie EN PN 455 1-4, siła zrywająca przed starzeniem 28N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Przebadane przez jednostkę niezależną zgodnie z normą 374-3 na min.7 substancji chemicznych. Opakowanie a'50 sztuk, rozmiary S-XL? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie podania ceny netto za wielkość opakowania z przeliczeniem ilości lub podanie ceny za j.m. do 4 miejsc po przecinku? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 24

1. poz. 8 - Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania 60szt klipsów czy też 60szt zasobników? – **Odp. Zamawiający oczekuje 60 szt. klipsów**
2. poz. 9 - Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania 300szt klipsów czy też 300szt zasobników? – **Odp. Zamawiający oczekuje 300 szt. klipsów**
3. poz. 11 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pak. 24 poz. 11 gąbki do czyszczenia końcówek z koagulacji o wymiarach 4,5 x5cm – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 25

1. pozycja 1- Czy zamawiający dopuści podkład zakozatkowy ochronny wykonany z jednej warstwy bibuły zapewniających doskonałą chłonność oraz pojedynczej warstwy folii polietylenowej zabezpieczającej w postaci rolek z perforacją co 38 cm o szerokości 50 x 50 , rolka 132szt? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. pozycja 2- Czy zamawiający dopuści jednorazowe higieniczne podkłady ochronne wykonane z 1 warstwy bibuły zapewniających doskonałą chłonność oraz pojedynczej warstwy folii polietylenowej zabezpieczającej przed przemakaniem o szerokości 33x48 /50 na rolce (kolor zielony)? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
3. poz.1-2 - Prosimy o wydzielenie poz. 1-2 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. – **Odp. Zamawiający nie wydziela.**
4. poz.1 - Czy zamawiający dopuści podkład w rolce o wymiarach 51 cm x perforacja co 80 cm , 50 szt. w opakowaniu, wykonany z warstwy bibuły i folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m2? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. poz. 2 - Czy zamawiający dopuści podkład 33 cm szerokości x 48 cm perforacja, 80 sztuk blistrów w pudełku, pozostałe wymagania bez zmian? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
6. poz. 2 - Czy zamawiający dopuści podkład 33 cm szerokości x 50 cm perforacja, 25 m na rolce, pozostałe wymagania bez zmian? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 26

1. pozycje 2 – 3 - Czy Zamawiający oczekuje strzykawek z żelem znieczulającym sterylizowanych parą wodną ? - – **Odp. Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z SIWZ.**
2. pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek z klejem naniesionym metodą ciągłą? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 27

1. pozycja 1 - Czy Zamawiający w/w pozycji dopuści siatkę przepuklinową monofilamentową, polipropylenową, niewchłaniającą o gramaturze 46g/m2, makroporową o wielkości porów 2,0x2,4mm? Rozmiar siatki 6x11 cm – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 27 pozycji nr 2, 3, 4, 5, 6 do osobnego pakietu. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Czy Zamawiający w zad. 27 poz. 2 zamiast produktu wskazanego w SIWZ dopuści: stapler liniowy z nowym nożem w każdym ładunku, długość 80mm, ładowalny do 8 strzałów, zszywki tytanowe obustronnie spłaszczone na całej długości, dostępna wysokość zszywek 3,8 mm (tkanka normalna), 4,8 mm (tkanka gruba), Zamawiający każdorazowo określi wysokość zszywek przy składaniu zamówienia, rękojeść gumowana, brak pinu na ładunku, system zabezpieczający przed przedwczesnym wystrzeleniem ładunku oraz plastikowa osłona noża uruchamiana po wystrzeleniu ładunku zabezpieczająca przed jego ponownym zamknięciem i użyciem, obustronny mechanizm wystrzału, sterylny, jednorazowego użytku. W zestawie metryczki do wklejenia w karcie operacyjnej, z podaną informacją o producencie, numerze katalogowym, dacie ważności? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SIWZ.**
4. Czy Zamawiający w zad.27 poz. 3 zamiast produktu wskazanego w SIWZ dopuści ładunek do staplera liniowego z nożem w ładunku, długość 80 mm, dostępna wysokość zszywek 3,8 mm (tkanka normalna), 4,8 mm (tkanka gruba),Zamawiający każdorazowo określi wysokość zszywek przy składaniu zamówienia, zszywki tytanowe obustronnie spłaszczone na całej długości, sterylny, jednorazowego użytku. W zestawie metryczki do wklejenia w karcie operacyjnej, z podaną informacją o producencie, numerze katalogowym, dacie ważności? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SIWZ.**
5. Czy Zamawiający w zad. 27 poz. 4 zamiast produktu wskazanego w SIWZ dopuści stapler okrężny z zakrzywionym trzonem o średnicy 21 mm, 25 mm, 28 mm, 31 mm, 33 mm, Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera i wysokość zszywek przy składaniu zamówienia z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału, zszywki tytanowe obustronnie spłaszczone na całej długości, wysokość zszywek 3,5 mm do tkanki normalnej (dla rozmiarów 21mm, 25mm, 28mm) i wysokość zszywek 4,8 mm do tkanki grubej (dla wszystkich rozmiarów),automatyczny docisk tkanki gwarantujący idealne formowanie się zszywki w kształt litery B, długość trzonu 22 cm, gumowana rękojeść, sterylny, jednorazowego użytku? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SIWZ.**
6. Czy Zamawiający w zad. 27 poz. 5 zamiast produktu wskazanego w SIWZ dopuści stapler liniowy automatyczny, długość szwu 60 mm, 90mm, dwa rzędy tytanowych zszywek obustronnie spłaszczonych na całej długości, dostępna wysokość zszywek 3,5 mm (tkanka normalna)i 4,8 mm (tkanka gruba), Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera oraz wysokość zszywek przy składaniu zamówienia, łącznie do 8 strzałów, z pojedynczą dźwignią zamykająco-spustową, z prowadnikiem tnącym po wyzwoleniu ładunku, rękojeść gumowana, sterylny, jednorazowego użytku. W zestawie metryczki do wklejenia w karcie

operacyjnej, z podaną informacją o producencie, numerze katalogowym, dacie ważności? –

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SIWZ.

7. Czy Zamawiający w zad. 27 poz. 6 zamiast produktu wskazanego w SIWZ dopuści ładunek do staplera liniowego, długość szwu 60 mm i 90 mm, dwa rzędy tytanowych zszywek obustronnie spłaszczonych na całej długości, dostępna wysokość zszywek 3,5 mm (tkanka normalna) i 4,8 (tkanka gruba), Zamawiający każdorazowo określi rozmiar ładunku oraz wysokość zszywek przy składaniu zamówienia, sterylny jednorazowego użytku. W zestawie metryczki do wklejenia w karcie operacyjnej, z podaną informacją o producencie, numerze katalogowym, dacie ważności? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SIWZ.**

Dotyczy pakietu nr 29

1. pozycja 1- Czy zamawiający dopuści torbę na wymiociny ze sztywnym plastikowym ustnikiem idealnie obejmującym usta pacjenta , matowa, ze skalą pomiarową? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. poz.1 - Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii w kolorze mlecznym, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 32

1. Poz 1. - Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku; długość robocza 230 cm, średnica szczęk 2,3mm, łyżeczki z podwójnymi otworami w szczękach, z ząbkami, z możliwością biopsji stycznej, z systemem cięgieł umożliwiającym otwarcie szczypiec zawsze , przy każdym zagięciu, osłonka z tworzywa sztucznego pokryta substancją hydrofilną z markerami sygnalizacyjnymi w kolorze kontrastującym z osłonką ,do wyboru: z igłą i bez igły, dwa rozmiary łyżeczek biopsyjnych (okrągłe, elipsoidalne), współpracujące z kanałem roboczym 2,8 mm. – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. Poz 2. - Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Jednorazowe pętle do polipektomii, pętle wykonane z plecionego średniogiętkiego drutu; wyposażone w wyskalowaną rękojeść pozwalająca na otwieranie nawet dużych pętli przy użyciu jednej ręki średnica pętli: - 15 mm kształty owalne, - 24 mm kształty: owalne, półksiężycowate, długość robocza 230 cm; do kanału roboczego 2,8 mm; – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
3. Poz 3 - Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Protezy do dróg żółciowych cienkościenne typu podwójny pigtail, ze znacznikiem endoskopowym, średnica

- protez - 7 Fr i 10 Fr, długość protez - 5, 7, 10, 12 i 15 cm – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
4. Poz 4 - Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Prowadniki do dróg żółciowych, z końcówką hydrofilną dł. 6.5 cm ; z nitinolowym rdzeniem odpornym na załamania; w części dystalnej pokryty tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym wymianę narzędzi, izolowany elektrycznie; dwukolorowy - zapewniający możliwość kontroli ruchu, średnica 0.035" - końcówka prosta lub zagięta, długości 450 cm i 260 cm. Sztywności: standardowa. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Poz 5 - Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Ligator do zakładania wielu podwiązek jednokrotnego użycia, ilość podwiązek 6, maksymalny zakres długości 145 cm – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
6. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu nr 32 dopuści zaoferowanie szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku; długość robocza 230 cm, średnica szczęk 2,4 mm, łyżeczki z pojedynczymi otworami w szczękach, z ząbkami, z możliwością biopsji stycznej, z systemem cięgieł umożliwiającym otwarcie szczypiec zawsze przy każdym zgięciu, osłonka z tworzywa ułatwiającego przeprowadzanie szczypiec przez kanał roboczy endoskopu, z czarnymi markerami sygnalizacyjnymi, do wyboru: z igłą i bez igły, współpracujące z kanałem roboczym 2,8 mm. – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
7. Czy Zamawiający w pozycji 2 pakietu nr 32 dopuści zaoferowanie jednorazowych pętli do polipektomii, pętle wykonane z plecionego, średnio giętkiego drutu; wyposażone w wyskalowaną rękojeść pozwalającą na otwieranie nawet dużych pętli przy użyciu jednej ręki, średnica pętli: 15 mm kształty: owalne, półksiężycowate, 25 mm kształty: owalne, półksiężycowate, długość robocza 240 cm, do kanału roboczego 2,8 mm. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
8. Czy Zamawiający w pozycji 4 Pakietu nr 32 dopuści zaoferowanie prowadników do dróg żółciowych, z końcówką hydrofilną dł. 5 cm, z nitinolowym rdzeniem odpornym na załamania, w części dystalnej pokrytych tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym wymianę narzędzi, izolowanych elektrycznie, dwukolorowych - zapewniających możliwość kontroli ruchu, średnica 0.035" - końcówka prosta, zagięta, długości 450 cm i 260 cm. Sztywności : standardowa i usztywniona. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 34

1. poz. 1 - Czy Zamawiający w w/w pozycjach pozwoli zaoferować szczypce chwytające do usuwania ciał obcych, ramiona typu „Ząb Szczura” długość narzędzia 160 cm, wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ? – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
2. poz. 2 - Czy Zamawiający w w/w pozycjach pozwoli zaoferować szczypce biopsyjne bronchoskopowe (wielorazowego użytku), łyżeczki biopsyjne typu owalne z okienkiem i z

igłą , długość narzędzia 120 cm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ? –

Odp. Zamawiający dopuszcza

3. Pakiet 34 poz 1 - Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie szczypiec chwytających wielorazowego użytku, ramiona typu Ząb Szczura, rozpiętość ramion 4,7 mm, pozostałe parametry zgodne ze SWIZ? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
4. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu nr 34 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 180 cm, rozpiętość ramion 10-20 mm, średnica przewodu 2,3 mm. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu nr 34 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 180 cm, rozpiętość ramion 10-20 mm, średnica przewodu 3,0 mm. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
6. Czy Zamawiający w pozycji 2 pakietu nr 34 dopuści zaoferowanie szczypiec biopsyjnych okrągłych, z okienkiem, bez igły, długość narzędzia 120 cm. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 40

1. pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2ml ze skalą do 2,5ml? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 5ml ze skalą do 5,5ml? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
3. pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10ml ze skalą do 11ml? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
4. pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml ze skalą do 22ml? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bursztynową do pomp inf. ze skalą jednostronną? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
6. pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1ml z igłą? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
7. pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. z przeliczeniem ilości na 445 opakowań? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
8. poz.2,8-10,14 - Prosimy o wydzielenie poz. 2,8-10,14 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. – **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

9. poz.8 - Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml– skala mała co 5 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm , ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną , jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
10. Dotyczy zad. 40 poz. 3-6 - Czy Zamawiający wymaga aby opakowanie każdej pojedynczej sztuki strzykawki było zróżnicowane kolorem w zależności od pojemności? – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**
11. Dotyczy zad. 40 poz. 3-6 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek z informacją o braku ftalanów na opakowaniu jednostkowym (pojedyncza sztuka)? – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

Dotyczy pakietu nr 41

1. Czy w zadaniu nr 41 Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwipochodnych z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC. – **Odp. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SIWZ.**
2. Pakiet 41, poz. 1-2 - Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 41 pozycji nr 1-2 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 41A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu. – **Odp. Zamawiający nie wydziela.**
3. Pakiet 41, poz.1 - Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
4. Pakiet 41, poz.1 - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC. – **Odp. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SIWZ.**

5. Pakiet 41, poz.1 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze­pu na zacisku rolkowym? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
6. Pakiet 41, poz.1 - Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty karty charakterystyki chemicznej produktu, a dopuszczenie oświadczenia producenta o braku zawartości ftalanów oraz oświadczenia producenta o produktach chemicznych z których został wykonany przyrząd. – **Odp. Zamawiający nie odstępuje.**
7. Pakiet 41, poz.1 - Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
8. Pakiet 41, poz.2 - Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze­p na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
9. Pakiet 41, poz.2 - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC. – **Odp. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SIWZ.**
10. Pakiet 41, poz.2 - Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty karty charakterystyki chemicznej produktu, a dopuszczenie oświadczenia producenta o braku zawartości ftalanów oraz oświadczenia producenta o produktach chemicznych z których został wykonany przyrząd. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
11. Pakiet 41, poz.2 - Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

12. Dotyczy zad. 41 poz. 1-4 - Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie pozycje pochodziły od jednego producenta? – **Odp. TAK**
13. Pakiet nr 41, poz. 2 - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, sterylny; komora kroplowa wykonana z PP o dł. min. 55 mm w części przezroczystej, całość wolna od plastyfikatorów ftalanowych DEHP; igła biorcza ścięta standardowo, stożkowo wykonana z ABS bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym, pakowana pojedynczo, opakowanie typu blister-pack. Brak ftalanów potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym oraz w dołączonej do oferty karcie charakterystyki produktu chemicznego wystawionej przez producenta produktu chemicznego z którego zostały wykonane przyrządy. Nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie lub opakowaniu w celu identyfikacji po użyciu. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
14. Pakiet nr 41, poz. 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści także przyrządy, których komora wykonana jest z medycznego PVC? Przyrządy w całości pozbawione toksycznych ftalanów. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 44

1. Pakiet 44, poz. 1,4,6 - Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 44 pozycji nr 1,4,6 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 44A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu. - . – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
2. Pakiet 44, poz.1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. . – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
3. Pakiet 44, poz. 4,6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
4. Pakiet 44, poz. 4,6 - Prosimy o dopuszczenie czepek pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Pakiet 44, poz.4 - Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny o gramaturze 16 g/m², w kolorze zielonym? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
6. Pakiet 44, poz.6 - Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany w całości z włókniny

polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 45

1. Dotyczy zad. 45 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o wymiarach 24,5 x 16,5 cm (+/- 0,5 cm)? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. Dotyczy zad. 45 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'30 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 46

1. pozycja 4 - Czy Zamawiający w/w pozycji dopuści stapler do wszywania siatki w opakowaniu zbiorczym 6 szt. wraz z przeliczeniem zamawianej ilości? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. pozycja 1 - Czy zamawiający w/w pozycji miał na myśli ładunek do staplera „Gia 50” zamiast „Gia 500”? – **Odp. TAK**

Dotyczy pakietu nr 49

1. Pakiet nr 49, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek specjalistyczny (chirurgiczny) w rozmiarze 10cm x 20cm zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran. Opatrunek do stosowania do ran suchych lub z małym wysiękiem. – **Odp. Brak takiej pozycji**
2. Pakiet nr 49, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek specjalistyczny (chirurgiczny) w rozmiarze 10cm x 30cm zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają

żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran. Opatrunek do stosowania do ran suchych lub z małym wysiękiem. – **Odp. Brak takiej pozycji**

3. Pakiet nr 49, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek specjalistyczny (chirurgiczny) w rozmiarze 10cm x 35cm zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran. Opatrunek do stosowania do ran suchych lub z małym wysiękiem. – **Odp. Brak takiej pozycji**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 – 9 z Pakietu nr 49 i stworzy osobny pakiet? – **Odp. Brak takich pozycji**

Dotyczy pakietu nr 53

1. Czy w ramach poprawy konkurencyjności zamawiający zechce wyłączyć do osobnego pakietu pozycje 4,5,6,7,10 - – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
2. Poz. 6 - Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Klipsy hemostatyczne jednorazowego użytku, długość ramion klipsa 7,5mm, szerokość rozwarcia 135o – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
3. poz 10 - Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Proteza plastikowa prosta z dwoma bocznymi otworami drenującymi, średnica 7; 8,5; 10, 11,5 Fr, odległość między listkami od 5 do 15cm (co 1cm) – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

4. Poz 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przewodnika hydrofilnego z rdzeniem odpornym na załamania, izolowany elektrycznie z hydrofilną końcówką roboczą długości 5 cm, zawierającą wolfram, średnica końcówki .035-.027", dwubarwny, dostępne średnice i długości: .035" – sztywność standardowa, końcówka prosta i zagięta, dł. 450 i 260 cm, .035" – o zwiększonej sztywności, końcówka prosta i zagięta, dł. 450 i 260cm, na cewniku wzór przeplatających się kolorów ułatwiający obserwację najmniejszego ruchu przewodnika, dobra wizualizacja w obrazie endoskopowym, łatwe określanie jego pozycji i bezpieczną wymianę narzędzi bez konieczności kontroli radiologicznej?
– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Poz 10. Czy Zamawiający dopuści protezy plastikowe, cienkościenne do dróg żółciowych, z materiału zapewniającego przedłużoną drożność, wykonanych w technologii cienkościennej, z bocznymi otworami drenującymi, protezy widoczne w obrazie RTG, z endoskopowymi markerami głębokości wprowadzania, dostępne średnice protez: 7Fr, 8.5Fr i 10 Fr, dostępne długości: 5, 7, 9, 12, 15 i 18 cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poz 9 i 10 do oddzielnego pakietu ?
– **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
7. Pakiet 53 poz 7 - Z uwagi na fakt, że przedmiot zamówienia sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach handlowych producenta, czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pętli elektrochirurgicznych jednorazowych w ilości 10 szt?
– **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 54

1. poz. 1 - Czy Zamawiający w w/w pozycjach pozwoli zaoferować cewniki do zabiegów ERCP, wielorazowego użytku, z końcówką zwężaną, średnica cewnika 2,45mm, znaczniki na końcówce zielone i niebieskie, pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?
– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników o średnicy 2,3 mm, końcówka zwężana (filiform) i standardowa (obła), znaczniki czerwone i niebieskie, z portem do iniekcji i możliwością zablokowania przewodnika – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
3. Czy Zamawiający w pozycji 4 w związku ze zmianą w produkcie wprowadzoną przez producenta dopuści wielofunkcyjny zestaw do drenażu opłucnej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 5-40cmH₂O, o zautomatyzowanej intensywności bąblowania, wyskalowany do objętości 2100ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia?
– **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 55

1. pozycja 4- Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 4 z pakietu 55 do osobnego zadania , tak aby umożliwić składanie ofert tylko i wyłącznie na ten asortyment.
– **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
2. Czy w zakresie PAKIETU NR 55 pozycja nr 6,7 i 8 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do naczyń centralnych z igłą cienkościenną 6,35cm i strzykawką z zastawką hemostatyczną w tłoku? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
3. Czy w zakresie PAKIETU NR 55 pozycja nr 9 i 16 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rurek intubacyjnych z oznaczeniem głębokości intubacji w postaci pojedynczego pierścienia umieszczonego nad mankietem? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 56

1. Poz 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie protez samorozprężalnej do dróg żółciowych, platynolowy, pokrywany stent do protezowania nowotworowych oraz łagodnych zwężeń dróg żółciowych. średnica 10 mm; długość 40 mm; system wprowadzający: średnica 8.5 Fr.,zalecany prowadnik: średnica 0.035"; długość 260/450 cm?
– **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
2. Poz 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie protez samorozprężalnej do dróg żółciowych, platynolowy, pokrywany stent do protezowania nowotworowych oraz łagodnych zwężeń dróg żółciowych. średnica 10 mm; długość 60 mm; system wprowadzający: średnica 8.5 Fr.,zalecany prowadnik: średnica 0.035"; długość 260/450 cm?
– **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
3. Poz 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie protez samorozprężalnej do dróg żółciowych, platynolowy, pokrywany stent do protezowania nowotworowych oraz łagodnych zwężeń dróg żółciowych. średnica 10 mm; długość 80 mm; system wprowadzający: średnica 8.5 Fr.,zalecany prowadnik: średnica 0.035"; długość 260/450 cm?
– **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie protez wykonanych z nitinolu, z poszerzonymi rozchylonymi końcami dla zapobieżenia migracji, pokrywane silikonem całkowicie lub w części środkowej, 1 pętlę bez znacznika do usuwania na końcu dwunastniczym w wersji całkowicie pokrywanej, aplikator o długości 180 cm i średnicy 8 Fr, 12 znaczników na końcach i pośrodku protezy (po 4) ze sproszkowanego metalu, znacznik graficzny na zestawie do wprowadzania po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora, znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze, średnica 10 mm, długość 40 mm/ robocza 32 mm dla pozycji 1, długość 60 mm/ robocza 52 dla pozycji 2, długość 80 mm/ robocza 72 dla pozycji 3, protezy pokrywane całkowicie o długości roboczej równej długości całkowitej. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 57

1. pozycje 5 – 6 - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby ściereczki posiadały właściwości antybakteryjne. – **Odp. Zamawiający nie odstępuje.**

Dotyczy pakietu nr 59

1. poz. 1 - Czy Zamawiający w w/w pozycjach pozwoli zaoferować protezy plastikowe z bocznym otworami drenującym, średnica 7Fr, 8,5 Fr; odległość między listkami od 5 do 15cm co 1cm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
2. poz. 2 - Czy Zamawiający w w/w pozycjach pozwoli zaoferować jednorazowy balon trójkanałowy do usuwania złożeń z dróg żółciowych, balon można napompować do 3 średnic: 9-13-16mm, z możliwością podania kontrastu powyżej, z znacznikami na dalszym i bliższym końcu balonu, znajduje się po jednym znaczniku widocznym w promieniach Rtg, długość narzędzia 2000mm, do przewodnicy 0,035”? – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
3. Czy w ramach poprawy konkurencyjności zamawiający zezwoli na złożenie osobnej oferty na zadanie 2 i tym samym dopuści : Jednorazowy balon trójkanałowy do usuwania złożeń z dróg żółciowych, balon do napompowania 3 średnic: 9/12/15 mm , 12-15-18mm i 15/18/21 z możliwością podania kontrastu powyżej balonu, z znacznikami na dalszym i bliższym końcu wewnątrz balonu, długość narzędzia 2000mm, do przewodnicy 0,035” – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz nie dopuszcza.**
4. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 59 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, protez plastikowych, które dla rozmiaru 8.5 mają długość między listkami 5, 7, 9, 12, 12 a dla średnicy 10 Fr długość 5, 7, 9, 10, 12, 15 cm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
5. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 59 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, balonów do usuwania złożeń z portem do przewodnicy w odległości 6 cm od dystalnego końca cewnika. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
6. Poz 1. Czy Zamawiający dopuści protezy plastikowe, cienkościenne do dróg żółciowych, z materiału zapewniającego przedłużoną drożność, wykonanych w technologii cienkościennej, z bocznymi otworami drenującymi, protezy widoczne w obrazie RTG, z endoskopowymi markerami głębokości wprowadzania, dostępne średnice protez: 7Fr, 8.5Fr i 10 Fr, dostępne długości: 5, 7, 9, 12, 15 i 18 cm? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
7. Poz 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie balonu do ekstrakcji złożeń; balon o zmiennej średnicy w zakresie - 9 - 12, 12 - 15 i 15 - 18 mm i „kwadratowych ramionach” ułatwiających usunięcie złożeń, dostępne z ujściem kontrastu powyżej i poniżej balonu; współpracujące z przewodnikiem 0,035” o długości 450 cm, w komplecie ze skalibrowaną strzykawką do inflacji? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

8. Pakiet 59 poz 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych balonów trójkanałowych do usuwania złożeń z dróg żółciowych; balon można napompować do 3 średnic: 8,5mm-11,5mm-15mm lub 15mm-18mm-20mm (do wyboru), z możliwością podania kontrastu powyżej balonu; na końcu dystalnym i proksymalnym balonu znajduje się po 1 znaczniku widocznym w promieniach RTG; narzędzie posiada zwężaną końcówkę ułatwiającą przejście przez zwężenia; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego endoskopu 2,7mm, długość narzędzia 1900mm, do prowadnicy 0,035". minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm? – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
9. Czy Zamawiający w pozycji 1 Pakietu 59 dopuści zaoferowanie protez z odległością między listkami co 1 – 2 cm. Pozostałe parametry opisywanych w pytaniach narzędzi zgodne z opisem. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
10. Czy Zamawiający w pozycji 2 Pakietu 59 dopuści zaoferowanie balonów pompowanych do 3 średnic: 8,5 -12-15 mm i 12-15-18 m, do prowadnicy długiej. Pozostałe parametry opisywanych w pytaniach narzędzi zgodne z opisem. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy pakietu nr 60

1. Czy w ramach poprawy konkurencyjności zamawiający pozwoli złożyć osobną ofertę na zadanie 2, 3 i dopuści: – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**
- Zad 2 - Zestaw szczotek czyszczących zawierający:
 - Szczotkę dwustronną do czyszczenia kanału endoskopu. Duża odporność na zginanie. Plastikowa końcówka na końcu dalszym drutu szczotki chroniąca kanał endoskopu. Dł. robocza 230cm. Średnica szczotek 5mm. Pasujące do kanału roboczego: 2.8mm, 3.2mm.
 - Szczotkę jednorazową do czyszczenia gniazd i zaworów endoskopu, dwustronna o średnicy szczotek 5mm i 10 mm – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
 - Zad 3. - Ustnik endoskopowy jednorazowego użytku z paskiem. – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy SIWZ

1. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? – **Odp. Zamawiający nie wymaga.**
2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem? – **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Dotyczy wzoru umowy

1. Dotyczy zapisów umowy § 3 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wprowadzenie do zapisów umowy ust. o następującej treści: „Wykonawcy przysługuje prawo do wstrzymania dostawy w przypadku zwłoki w płatnościach (za zrealizowane zamówienia) powyżej 30 dni od momentu wymagalności faktury” - **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
2. Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 5: - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „..., po wcześniejszej wysłanej do Wykonawcy pisemnej informacji”? - **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
3. Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „ Reklamacje Zamawiającego będą załatwiane przez Dostawcę, nie później niż w ciągu 5 dni roboczych w przypadku braków ilościowych oraz w ciągu 10 dni roboczych w przypadku wad jakościowych (poniedziałek-piątek za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy). Termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia otrzymania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem”? - **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
4. Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1b - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 5% do 2% ? - **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
5. Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy: „..., zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”? - **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
6. Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy: „..., po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy”? - **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
7. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego? – **Odp. Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego a także wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja.**
8. § 4 ust. 9 wzoru umowy - Prosimy o określenie terminu maksymalnego czasu oczekiwania na usunięcie niezgodności dostawy pod względem ilościowym na 5 dni roboczych. Reklamację będziemy realizować jak najszybciej, ale rzeczywiste warunki to uznanie zasadności reklamacji, co wiąże się z wizytą Przedstawiciela oraz wysyłka. – **Odp. Zamawiający nie rozumie w jakim celu w przypadku reklamacji ilościowej a więc sytuacji takiej w której Wykonawca nie realizuje ilości zgodnej z złożonym zamówieniem potrzebna jest wizyta przedstawiciela. W przypadku reklamacji**

ilościowej 3 dni robocze na dostawę brakującej części jest terminem wystarczającym. Skoro Zamawiający zamawia jakąś ilość asortymentu to Wykonawca taką ilość winien dostarczyć. Ciężko wyobrazić sobie Zamawiającemu sytuację w której dostaje tylko część asortymentu z złożonego zamówienia i składa reklamację a Wykonawca zastanawia się w ciągu 5 dni roboczych czy reklamacja jest zasadna skoro dostarczył mniej niż powinien. Powyższa sytuacja byłaby kuriozalna a dodatkowo prowadziłyby do sytuacji kiedy szpital nie może normalnie funkcjonować.

9. § 6 ust.4 wzoru umowy - Wnosimy o modyfikację w/w zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w przypadku wystąpienia nieterminowej 3-krotnej kolejnej realizacji dostaw lub dostawy towaru złej jakości, za wyjątkiem sytuacji w której Dostawca odmówi dostarczenia towaru Zamawiającemu w przypadku nieterminowego regulowania należności za dostarczane produkty – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
10. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1: Dostawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych: a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,1 % wartości netto niezrealizowanej części dostawy, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości netto niezrealizowanej części dostawy, – **Odp. Zamawiający nie wprowadza zmian.**
1. Zamawiający informuje, iż przedłuża termin składania ofert do dnia 13.06.2018r., godzina składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.
2. W załączeniu Zamawiający przesyła Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia (Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji)

Jacek Białobłocki

Dyrektor SP ZOZ w Mławie