

Sejny, dnia 19.04.2016 r.

**Wszyscy Wykonawcy**

**Strona internetowa Zamawiającego**

**Tablica ogłoszeń Zamawiającego**

znak sprawy: 03/ZP/2016

**WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE**

**ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI**

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t. jedn.: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), przedstawia niniejszym wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości:

1. **Pakiet nr 5, poz. 2, 3, 11.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do przetargu szwów chirurgicznych z okrągłą igłą wzmocnioną, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 5, poz. 7.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do przetargu szwów chirurgicznych z igłą o długości 48 mm bez wzmocnienia, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 5, poz. 8.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do przetargu szwów chirurgicznych z okrągłą igłą wzmocnioną tępą o długości 48 mm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 5.** Czy Zamawiający dopuści wszędzie tam, gdzie wymaga długości 70 cm, również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 5, poz. 9 – 12.** Czy Zamawiający dopuści szwy bez powleczenia antybakteryjnego?W razie odmownej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu producenckiego.

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 5**. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do przetargu nici chirurgicznych pakowanych po 12 saszetek z odpowiednim przeliczeniem sztuk na opakowania zbiorcze.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 6, poz. 3 – 5.** Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z  **Pakietu nr 6 pozycje 3, 4 i 5** zawierające siatki chirurgiczne do operacyjnego leczenia przepuklin w jeden osobny pakiet producencki (np. Pakiet nr 6a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 6, poz. 3 – 5**. Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu siatkę wykonaną z polipropylenu monofilamentowego, grubość siatki 0,56 mm, wielkość oczek 1,2 – 1,4 mm, gramatura 70 g/m2 ?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 6, poz. 3 – 5**. Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy wymaga w/w pakiecie, aby każda pojedyncza siatka posiadała metryczki identyfikacyjne w liczbie min. 2 szt. w celu wklejenia ich do dokumentacji (co usprawnia jej prowadzenie)?

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 1** pozycji 1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 41, 42, 74, 75, 76, 77, 95, 96, 97, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 pozycji 10 opatrunek o wymiarach 7cm x 5 cm, pozostałe parametry bez zmian? Pozytywna odpowiedź umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 pozycji 11 opatrunek o wymiarach 10cm x 8cm, pozostałe parametry bez zmian? Pozytywna odpowiedź umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 15**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. nr 2 worka o rozmiarach 15-60mm lub 10-70mm?

 **Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. **Pakiet nr 15**. Czy Zamawiający w poz. nr 2 oczekuje zaoferowania worka beżowego i przezroczystego, czy chodzi tylko o jeden kolor?

**Odpowiedź. Kolory worka- od skóry pacjenta kolor beżowy, na zewnątrz przezroczysty.**

1. **Pakiet nr 15**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. nr 3. pasty stomijnej zawierającej alkohol- inne parametry bez zmian?

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. W nawiązaniu do SIWZ w/w przetargu nieograniczonego (opis przedmiotu zamówienia w załączniku nr 2 do SIWZ) zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 14 (Testy) pozycji nr 6, tj. etykiet

dwukrotnie przylepnych ze wskaźnikiem sterylizacji parą wodną oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podział pakietu ułatwiłby Zamawiającemu skompletowanie zamówienia w oparciu o najkorzystniejsze oferty częściowe.

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgodę.**

1. **Pakiet 17 pozycja 9**. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 2 szt. oznaczony kolorem czerwonym tętniczy, oraz niebieskim żylny zamknięte aseptycznie papier-folia z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 200 zestawów? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

1. **Pakiet 17 pozycja 11**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 350 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **pozycji 9 i 12 z pakietu 17** i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1-3 gazę sterylizowaną tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający wydzieli pozycje 1-3 do osobnego pakietu? Pozwoli to na zaoferowanie konkurencyjnych cen.

**Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.**

1. Mając na uwadze zasady miarkowania i proporcjonalności kar umownych proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na:
2. Zmianę brzmienia § 6 ust. 3 wzoru umowy na następujące:

 „W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy dłuższej niż 2 dni, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 1 % wartości niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Zmianę brzmienia § 6 ust. 4 wzoru umowy na następujące:

 „W przypadku zwłoki Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 4 ust. Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 1 % wartości reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki”.

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Dodatkowo proszę o wyjaśnienie kolejności numeracji pozycji w pakietach 3 oraz 6 z uwagi na to, że w pakiecie 3 numeracja pozycji rozpoczyna się od nr 5 a w pakiecie 6 nie jest zachowana kolejność numeracji, patrz. poz. 14,15 i kolejna bez numeracji.

**Odpowiedź. Zamawiający informuje, że nastąpiła techniczna pomyłkowa numeracji.**

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w pakiecie 17, poz. 20 i 22 igieł o dł. 90 mm zamiast 88 mm.

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w pakiecie 17, poz. 21 i 23 igieł o dł. 120 mm zamiast 103 mm.

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w pakiecie 17, poz. 20 i 23 igieł, z krystalicznie przezroczystą nasadką zapewniającą doskonałą wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego.

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie złożenia oferty częściowej w pakiecie 17, w zakresie poz. 20-27.

**Odpowiedź. Zamawiający wydziela z pakietu 17 poz. od 20 do 27. Pakiet otrzymuje nr 17a. W załączeniu: Pakiet 17 i 17a.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 6 poprzez zamianę słów „ odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust 1, 3, 4

1. W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości **niezrealizowanej części** przedmiotu umowy.

2. W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy dłuższej niż 2 dni, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości **brutto** przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części przedmiotu umowy**

3. W przypadku zwłoki Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 4 ust. Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości **brutto** przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczy zwłoka w rozpatrzeniu reklamacji**

 **Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQ=1,0?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające badania zgodnie z normą EN 374 oraz ASTM F 1671 od jednostki niezależnej od producenta?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**32. Pakiet nr 7 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm o długości 280mm, o poziomie protein poniżej 150μg/g, pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe, zewnętrzne powlekane folią; Pozostałe parametry zgodne z siwz?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości długości 270mm-300mm w zależności od rozmiaru, o poziomie protein poniżej 100μg/g, pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowany papier; Pozostałe parametry zgodne z siwz?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 2.**Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,07mm, na mankiecie 0,06mm, o długości 240mm, zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środkiem ochrony indywidualnej w kat.I ?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 2.** Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic wolnych od ftalanów?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 455mm, o poziomie protein poniżej 50μg/g; Pozostałe parametry zgodne z siwz?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 4.** Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od strony wewnętrznej, polimerowane od strony roboczej (zewnętrznej), z teksturą na palcach; ; Pozostałe parametry zgodne z siwz?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 4.** Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a’200szt (XS-L) oraz a’180szt (XL) z przeliczeniem ilości i wyceną 3000 opakowań?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 5.** Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein ≥83 μg/g, o grubości na palcu 0,10mm, będące środkiem ochrony indywidualnej w kat III; Pozostałe parametry zgodne z siwz?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 6.** Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające badania zgodnie z normą EN 374 oraz ASTM F 1671 od jednostki niezależnej od producenta?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 6.** Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy ,
 o poziomie AQL =1,0, o długości 285-300mm w zależności od rozmiaru, pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe, zewnętrze foliowe; Pozostałe parametry zgodne z siwz?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 7.** Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy ,
 o poziomie AQL =1,0, o poziomie protein poniżej 30μg/g, o długości 286-309mm w zależności od rozmiaru, pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe, zewnętrze foliowe; Pozostałe parametry zgodne z siwz?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 8.** Czy Zamawiający dopuści rękawice z teksturą na palcach, o grubości na palcu 0,40mm, występujące w rozmiarach S-XL?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 8.** Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic zgodnych z nieaktualną już normą ISO 980 a dopuści rękawice zgodne z normą ISO 1345, EN 455 1,2,3,4, EN 374?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet nr 7 poz. 9.** Czy Zamawiający dopuści rękawice z teksturą na palcach, Pozostałe parametry zgodne z siwz?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 1, poz. 10-16.** 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.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.**

1. **Pakiet 1, poz. 10-16.** Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli opatrunek włókninowy czy poliuretanowy. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający miał na myśli opatrunek włókninowy.**

1. **Pakiet 1, poz. 10.** Czy Zamawiający dopuści samoprzylepny jałowy opatrunek na rany pooperacyjne 7,5 cm x 5 cm.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 1, poz. 11.** Czy Zamawiający dopuści samoprzylepny jałowy opatrunek na rany pooperacyjne 10 cm x 10 cm.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 1, poz. 12.** Czy Zamawiający dopuści samoprzylepny jałowy opatrunek na rany pooperacyjne 15 cm x 10 cm.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 1, poz. 13.** Czy Zamawiający dopuści samoprzylepny jałowy opatrunek na rany pooperacyjne 20 cm x 10 cm.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 1, poz. 16.** Czy Zamawiający dopuści samoprzylepny jałowy opatrunek na rany pooperacyjne 30 x 10 cm.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 12, poz. 12.** 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.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.**

1. **Pakiet 12, poz. 12.** Czy Zamawiający miał na myśli kaniule bezpieczną typu Floswitch. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

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

1. **Pakiet 16, poz. 1-4.** 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.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.**

1. **Pakiet 16, poz. 1.** Zwracam się z prośba do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu kontrastującego zielonego tłoku. Wymóg nie ma to żadnego medycznego uzasadnienia. Bardzo ogranicza możliwość złożenia oferty wielu Wykonawcom, co drastycznie zakłóca rozwój wolnej konkurencji, ogranicza możliwość swobodnego realizowania interesów gospodarczych na wolnym rynku. Zatem proszę o dopuszczenie tłoka w kolorze niebieskim. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

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

1. **Pakiet 16, poz. 1d.** Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**58. Pakiet 16, poz. 4.** Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową. Podwójna skala pomiarowa nie ma bowiem żadnego medycznego uzasadnienia, a taki wymóg znacząco ogranicza możliwość złożenia ofert przez większą liczbę Wykonawców, co powoduje hamowanie rozwoju wolnej konkurencji. Dopuszczenie strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową pozwoli Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert zarówno pod względem ceny jak i jakości oraz zaoszczędzić środki publiczne, którymi Szpital dysponuje.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**59. Pakiet 16, poz. 9, 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.

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

1. **Pakiet 16, poz. 15 – 18.** 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.

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

1. **Pakiet 16, poz. 15.** Czy Zamawiający dopuści igły, których opakowanie zbiorcze oznaczone jest barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 16, poz. 15a.** Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,45 x 16 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet 16, poz. 15a.** Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,45 x 25 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet 16, poz. 15a.** Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,4 x 20 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet 16, poz. 18.** Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2 x 100 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet 16, poz. 21.** 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.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.**

1. **Pakiet 16, poz. 21.** Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 18 G x 40 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.**

1. **Pakiet 16, poz. 27,28,29.** 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.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.**

1. **Pakiet 16, poz. 27.** Czy Zamawiający dopuści sterylne Gaziki do dezynfekcji skóry nasączone 70 % alkoholem izopropylowym. Rozmiar złożonej: 5 cm x 4,0 cm i rozłożonej 16 cm x 10 cm, pakowane pojedynczo (op. 50 szt.).

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

1. **Pakiet 16, poz. 28-29.** Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały podaną długość drenu na opakowaniu jednostkowym ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

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

1. **Pakiet 16, poz. 28 – 29.** Czy Zamawiający dopuści przyrządy w opakowaniu folia – folia. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

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

1. **Pakiet 16, poz. 29.** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych TYP IS komora kroplowa wykonana z PP o długości 62 mm(wolna od PCV), całość wolna od ftalanaów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła ścięta dwukanałowo, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 um, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia – papier, sterylny.

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

1. **Pakiet 16, poz. 33,34.** 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.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.**

1. **Pakiet 17, poz. 3-5.** 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.

 **Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.**

1. **Pakiet 17, poz. 3-5.** Proszę o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu, aby koreczki pochodziły od tego samego producenta co kaniule w pozycji nr 3-5. Wymóg, aby koreczki pochodziły od tego samego producenta co kaniule Zamawiającego jest bezzasadny i świadczy o stronniczości. Wymóg nie ma to żadnego medycznego uzasadnienia. Bardzo ogranicza możliwość złożenia oferty wielu Wykonawcom, co drastycznie zakłóca rozwój wolnej konkurencji, ogranicza możliwość swobodnego realizowania interesów gospodarczych na wolnym rynku. Kaniule i koreczki nie muszą pochodzić od tego samego producenta, aby były ze sobą kompatybilne. Wnoszę zatem o odstąpienie od wspomnianego wyżej wymogu. W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o merytoryczne uzasadnienie podjętej decyzji.

 **Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

1. **Pakiet 17, poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści zastawkę antyzwrotną pełniąca funkcję filtra hydrofobowego. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

1. **Pakiet 17, poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarach:

|  |  |
| --- | --- |
| **Rozmiar ( GAUGE)** | **Rozmiar w mm** |
| 14 G | 45 |
| 16 G | 45 |
| 17 G |  45 |
| 18 G | 32 |
| 18 G | 45 |
| 20 G | 32 |
| 22 G |  25 |

 Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

1. **Pakiet 17, poz. 9,15.** 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.

 **Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

1. **Pakiet 17, poz. 15.** Czy Zamawiający wymaga kranika trójdrożnego z przedłużką o długości 7 cm wykonany z poliwęglany wolny od DEHP.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 17, poz. 15.** Czy Zamawiający wymaga kranika trójdrożnego z przedłużką o długości 10 cm wykonany z poliwęglany wolny od DEHP.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 10 poz. 1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o wymiarach całkowitych 63,5cm x 45cm, powierzchnia przylepna 45cm x 45cm, grubość folii 0,025mm. W pozostałym zakresie zgodne z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 10 poz. 2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o wymiarach całkowitych 83,5cm x 45cm, powierzchnia przylepna 75cm x 45cm, grubość folii 0,025mm. W pozostałym zakresie zgodne z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 10 poz. 3.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o wymiarach całkowitych 38,5cm x 28cm, powierzchnia przylepna 28cm x 30cm, grubość folii 0,025mm. W pozostałym zakresie zgodne z SIWZ.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 11 Poz.2.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 290mm.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 12 Poz.1.** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje w tej pozycji: Czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, dwuwarstwowa struktura czepka z oddzieloną zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorbcyjnej, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej , bez lateksu, w opakowaniu pomagającym utrzymać temperaturę czepka oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W,

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 12 Poz.3.** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw powinien być zapakowany ze strzykawką z 10% wodnym roztworem gliceryny, zapewniającą szczelność balonu przez 6 tygodni bez konieczności cotygodniowej rewizji polegającej na opróżnieniu balonu z wody i ponownego jego wypełnienia zadaną ilością wody.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 12 Poz. 4.** Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy miał na myśli worki do zbiórki moczu – 7 dniowe o pojemności 2l. Skalowany od 25 ml co 25 ml i od 100 ml do 2000 ml co 100 ml. Z drenem z miękkiego, nieulęgającego zagięciom i odkształceniom materiału o dł. min. 110 cm, średnicy wew. 7mm i zew. 9mm z igłowym portem podobierania próbek. Worek posiadający kranik z zaworem typu t z wolnym wypływem. Możliwość podwieszania kranika. Posiadające białą, tylną ściankę, z możliwością użycia wieszaków o 2 różnych rozstawach oraz podwójny zgrzew, tak jak jest to obecnie stosowane przez Zamawiającego?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 12 Poz.12.** Czy cewnik kaniuli dotętniczej powinien być wykonany z PTFE?

 **Odpowiedź. Tak.**

1. **Pakiet 7 poz. 1**
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prezentowanych i  testowanych rękawic chirurgicznych, lateksowych, pudrowanych - mikroteksturowaną powierzchnia, pudrowane, sterylizowane radiacyjnie:
- AQL = 1,0; rozmiary 6.0-9.0, 70 par/op.
- Długość 260 - 280 mm w zależności od rozmiaru
- Grubość palec: 0,21+/-0,015 mm
- Proteiny <30 µg(śr. zaw. - badania niezależne)
- Zgodność z EN 374-3 (Raport z wynikami badań), EN 420, EN 388
- Certyfikat jednostki notyfikowanej potwierdzający zgodność z poszczególnymi częściami normy EN 455
- Siła zrywania przed starzeniem min.15 N
- Opakowanie hermetyczne - papierowe obustronnie foliowane od wewnątrz
- na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, pudrowanych o długościach dla poszczególnych rozmiarów: 6 i 6 ½ 260 mm; 7, 7 ½ i 8 270 mm; 8 ½ i 9 280 mm, pakowane w opakowanie papierowe, wewnętrznie podfoliowane, AQL=1,0

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z mankietem prostym, z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami mankietu.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 7 poz. 2**

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie prezentowanych i testowanych rękawic diagnostycznych winylowych bezpudrowych, bezlateksowych o powierzchni gładkiej:
AQL 1,5 zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną,
badania na przenikalność substancji chemicznych zg z EN 374-3 badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 Kl. I MDD i Kat. I PPE Bez DEHP –fabrycznie oznakowane na opakowaniu.
Rozmiary S-XL, opakowanie 100 szt. (XL 90 szt.). Grubość min. 0,09 mm, rozciągliwość >300%, siła zrywania min. 3,6 N

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 240 mm.
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,09mm.
4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu min. 0,07mm.
5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. I.
6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w rozmiarach od S do XL, pakowanych dla rozmiarów od S do L po 100 sztuk, dla rozmiaru XL po 90 szt., z podaniem ceny jednostkowej netto za 100 sztuk rękawic.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 7 poz. 3.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prezentowanych i testowanych rękawic położniczo-ginekologiczne z poziomem protein <50 ug/dm2

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 7 poz. 4**
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prezentowanych i  testowanych rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych, z widoczną teksturą na końcach palców, AQL 1,5 zgodność z normą EN 455– 1,2,3 potwierdzona przez europejską  jednostkę notyfikowaną, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3: dla co najmniej 11 substancji chemicznych z barierowością na min. 1 poziomie, potwierdzona raportem z badań na przenikanie substancji chemicznych min. z grup kwasów organicznych, kwasów nieorganicznych, zasad oraz alkoholi, oraz na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671, Zgodne z EN 420, Sklasyfikowane jako Kl. I MDD i Kat. III PPE, Rozmiary XS-XL, opakowanie 100 szt. (XL 90 szt.), Grubość palec 0,1 ±0,01mm, dłoń 0,08 ±0,01mm, mankiet 0,06 ±0,01mm, Rozciągliwość min. 580% przed i po starzeniu,, Siła zrywania min. 6 N, Fabrycznie oznaczone opakowanie z wymienionymi min. 4. substancjami chemicznymi wraz z określonymi poziomami ochrony z uwzględnieniem co najmniej 2. alkoholi stosowanych w środkach dezynfekcyjnych-izopropanol, etanol, nie metanol,
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie związków chemicznych, takich jak:
4. Alkohole

- Allilowy – powyżej 8 godzin

- Butylowy - powyżej 4 godzin

- Etylowy - powyżej 4 godzin

- Izopropylowy – powyżej 8 godzin

1. Zasady

- Wodorotlenek amonu do 70% - powyżej 4 godzin

- Wodorotlenek potasu do 70% - powyżej 8 godzin

- Wodorotlenek sodu - powyżej 4 godzin

1. Kwasy

- Octowy – poniżej 1 godziny

- Mrówkowy – powyżej 1 godziny

- Mlekowy – powyżej 8 godzin

- Solny do 37% - powyżej 4 godzin

- Azotowy – poniżej 1 godziny

- Fosforowy – powyżej 8 godzin

1. Chemioterapeutyki

- Cisplatyna – do 240 min

- Cotoxan – do 240 min

- Doxorubicyna – do 240 min

- Etopozyd – do 240 min

- Fluorouracyl – do 240 min

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 7 poz. 4, 5.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych w opakowania max. 100 szt. z podaniem ceny za 100 sztuk rękawic.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 7 poz. 5**
2. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie prezentowanej  testowanej rękawicy lateksowej pudrowanej z średnim poziomem protein ≤101,4 µg/g, grubości: Palec 0,12-0,13 mm, Dłoń 0,11-0,12mm, Mankiet 0,09-0,10 mm, Długości:   AQL:1,5
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z poziomem protein ≤115 μg/ dm2, o grubości na palcu min. 0,10 mm, zarejestrowanych jako wyrób medyczny  oraz środek ochrony indywidualnej kat. III.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

1. **Pakiet 7 poz. 6.** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie prezentowanej i  testowanej rękawicy chirurgicznej sterylnej trójwarstwowej **półsyntetycznej** lateksowo nitrylowej, pokrytej CPC (Cetylpyridinium chloride), Darvan L i Silikonem, o powierzchni gładkiej antypoślizgowej, **AQL = 0,65**, bezpudrowej, z rolowanym mankietem z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, wyjątkowo odpornych na zrywanie, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Pragniemy nadmienić iż tego typu rozwiązanie umożliwia stosowanie rękawic nawet u osób uczulonych na lateks (warstwa nitrylu ma kontakt z dłonią).

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**96. Pakiet 7 poz. 7**

1. Prosimy o dopuszczenie prezentowanej i  testowanej rękawicy chirurgicznej  lateksowej bezpudrowej, o kształcie anatomicznym, kolorze jasnobrązowym, mankiecie rolowanym z poprzecznymi i podłużnymi wzmocnieniami, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, wewnętrzna całkowicie nitrylowa silikonowana, grubość na palcu 0,25mm, na dłoni ≥0,20 mm  i na mankiecie 0,19 mm, długość  min.295 mm, poziom protein lateksu <50ug/g, AQL< 1,0, Siła przy rozerwaniu przed starzeniem 16-21 N, po procesie starzenia 15-20 N, pakowane po 50 par, tak jak obecnie stosowane u Zamawiającego.

2. Prosimy o dopuszczenie prezentowanej i testowanej rękawicy mikrochirurgiczna lateksowej bezpudrowej Mikroteksturowana powierzchnia, bezpudrowe, sterylizowane radiacyjnie, ,kolor (brązowy) i faktura pochłaniające światło, pogrubiona część grzbietowa dłoni, wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, AQL = 1,0; rozmiary 5,5 -9.0, 50 par/op, Długość 280 mm (dla 6,0-9,0), Grubość palec: 0,17±0,025 mm, Proteiny <10 µg (śr. zaw. - badania niezależne), Zgodność z EN 374-3, EN 420, EN 388,  Certyfikat jednostki notyfikowanej potwierdzający zgodność z poszczególnymi częściami normy EN 455, Siła zrywania ≥ 12 N, Opakowanie hermetyczne – foliowe

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**97. Pakiet 7 poz. 8**

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie testowanej i prezentowanej rękawicy diagnostycznej bezpudrowej lateksowej do specjalnego przeznaczenia, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, kształt anatomiczny, grubość na palcu 0,27 mm, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawice. Długość od 270 mm do 285 mm w zależności od rozmiaru. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

2. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie testowanej i prezentowanej rękawicy diagnostyczno nitrylowej niejałowej z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami), rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**98. Pakiet 7 poz. 9.** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami), rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**99. Pakiet 8.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych w opakowania max. 200 szt. z podaniem ceny za 200 sztuk rękawic.

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**100. Pakiet 7 poz.1.** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych o poziomie AQL≤1.0 bez oznaczenia na opakowaniu jednostkowym, a potwierdzonym dokumentem Producenta. Pakowane w opakowania papier/papier - wewnętrznie jednostronnie foliowane?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**101.** **Pakiet 7 poz. 2**. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z polichlorku winylu (bezlateksowe), grubości palca 0,11 +/-0,01mm, mankietu min.0,06mm. Poziom AQL ≤1,5?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**102. Pakiet 7 poz.3**. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z polichlorku położniczo-ginekologiczne, bezpudrowe, wskaźnik AQL≤1,5, zgodne z normą EN 455-1,2,3; koniec zrolowany, przylegające do ręki, mikroporowata powierzchnia dłoni, w rozmiarach: S(6,5), M(7,5), L(8,5) z poziomem protein < 20µg/g?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**103. Pytanie 4 – dotyczy Pakiet 7 poz.4**. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnie rękawice diagnostyczne wykonane z nitrylu, bezpudrowe, z wewnętrzna warstwą polimerową, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Powierzchnia zewnętrzna gładka z teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,06mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice przebadane na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 potwierdzone przez badania wykonane w niezależnej jednostce przynajmniej 4 związków chemicznych (kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohole w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min.10 minut) dołączonymi do oferty. Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone protokołem badań wykonanym przez jednostkę niezależną, Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**104. Pakiet 7 poz.6**. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych, polimeryzowane od strony wewnętrznej, o wartości finałowego uwalniania AQL 1.0, o grubości rękawicy na palcu min. 0,19 mm, na dłoni min. 0,17 mm i długości całkowitej min. 295 mm, siła zrywania min. 12 N, zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Pakowane w opakowaniach papier/papier - wewnętrznie jednostronnie foliowane?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**105. Pakiet 7 poz.7**. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgiczne do neurochirurgii, z lateksu (zawartość protein nie więcej niż 20 µg/g), bezpudrowe, sterylizowane radiacyjnie, mikroteksturowane z równomiernie rolowanym rantem, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. W kolorze nie powodującym refleksu przy dodatkowym oświetleniu. Elastyczne, odporne na rozciąganie i uszkodzenia mechaniczne. Grubość rękawicy na palcu min. 0,17 mm, minimalna dł.: 285mm. AQL≤1,0. Pakowane w opakowaniach papier/papier - wewnętrznie jednostronnie foliowane, w rozmiarach: 9; 8,5; 8; 7,5; 7; 6,5; 6? I odstąpi od wymogu, aby rękawice były w 100% testowane elektronicznie na szczelność. Ten parametr może obecnie potwierdzić jeden wykonawca, co ogranicza złożenie ofert konkurencyjnych, a Zamawiającemu uzyskanie oferty z najkorzystniejszą ceną?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**106. Pakiet 7 poz.8**. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne, niejałowe, bezpudrowe, teksturowane, jednorazowego użytku. AQL≤1,5. Dostępne w rozmiarach S-XL?

 **Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Załącznik:

1. Pakiet nr 17 I 17a.