

Katowice, dn. 05.08.2020 r.

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów opatrunkowych.
Nr sprawy: ZP-20-088UN (ID 363525).**

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art. 38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), udzielam następujących odpowiedzi:

SIWZ

Pyt. 1 PAKIET nr 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w opatrunku o wymiarach 10x10cm zamiast 10x8cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 2 PAKIET nr 5 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w opatrunku o wymiarach 10x15cm zamiast 8x15cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3 PAKIET nr 5

Czy Zamawiający wymaga opatrunków włókninowych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 4 PAKIET nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga opatrunku do mocowania kaniul w rozmiarze 6x8cm?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ.

Pyt. 5 PAKIET nr 5 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w opatrunku o wymiarach 10x15cm zamiast 6x15cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 6 PAKIET nr 13 poz. 1-6

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 7 PAKIET nr 13 poz. 1-6

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

Odp.: Zamawiający dokonuje korekty w zakresie zapisów SIWZ Rozdział VII ust. 3 poprzez dopisanie ppkt 3.5. o następującej treści:

Instrukcja użytkowania producenta w języku polskim - dot. Pakietu nr 13 poz. 1, 2, 3, 6.

Pyt. 8 PAKIET nr 13 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- luźno tkana tkanina,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępi się, nie rozrywa się i nie przykleja się do narzędzi
- nie ulega dezintegracji w miejscu zabiegu

ZP-20-088UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginosa
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- Grupa karboksylowa 18-21%,
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ.

Pyt. 9 PAKIET nr 13 poz. 3, 6

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- włóknina siedmiowarstwowa,
- nie strzępi się, nie rozrywa się i nie przykleja się do narzędzi
- nie ulega dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginosa
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- Grupa karboksylowa 18-21%,
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ.

Pyt. 10 PAKIET nr 13 poz. 4-5

Czy Zamawiający dopuści gąbki hemostatycznej z żelatyny wieprzowej , która osiąga hemostazę w ciągu 3-6 minut, upływnia się w ciągu 3-5 dni i ulega całkowitemu wchłonięciu w 3-4 tygodnie oraz posiada w instrukcji użytkowania potwierdzenie do stosowania w neurochirurgii?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 11 PAKIET nr 13 poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gazy hemostatycznej w rozmiarze 2,6 x 5,1 cm. Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 12 PAKIET nr 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie tamponów, które posiadają nitkę o długości co najmniej 13cm. Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 13 PAKIET nr 12 poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów jałowych włókninowych o gramaturze 30g/m² ?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 14 PAKIET nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 3 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy podział Pakietu nr 1 tj. na wydzielenie poz. 3 do osobnego Pakietu.

ZP-20-088UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Pyt. 15 PAKIET nr 12 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów jałowych włókninowych z nacięciem w kształcie litery „Y” w opakowaniu a’ 2 sztuki z jednoczesnym przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 16 PAKIET nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety operacyjnej jałowej z elementem RTG w opakowaniu a’5 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 17 PAKIET nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu opakowania z dwoma samoprzylepnymi etykietami?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 18 PAKIET nr 13 poz. pozycja 1,2, 3, 6

W związku z zakazem UE prowadzenia badań klinicznych "in vivo" (na ludziach) i przedklinicznych "in vivo" (na zwierzętach), mogących narażać organizmy żywe na niepotrzebne cierpienie, skoro można udowodnić dane działanie laboratoryjnie "in vitro" - prosimy o zmianę opisu na "udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo lub in vitro" .

Odp.: Zamawiający dokonuje stosownej korekty SIWZ w tym zakresie.

Pyt. 19 PAKIET nr 13 poz. pozycja 1,2, 3, 6

Czy Zamawiający dopuści, aby badania na PRSP były udokumentowane w instrukcji używania producenta, a pozostałe szczepy w instrukcji oraz badaniach in-vitro?

Odp.: Zamawiający dokonał stosownej korekty SIWZ w tym zakresie.

Pyt. 20 PAKIET nr 13 poz. pozycja 1,2, 3, 6

Czy Zamawiający grupę karboksylową 18-24%?

Odp.: Zamawiający dokonał stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia. Załącznik nr 13 do SIWZ zostanie udostępniony na platformie zakupowej.

Pyt. 21 PAKIET nr 13 poz. pozycja 4, 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie czasu wchłaniania się 3-4 tygodnie?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 22 PAKIET nr 11 poz. pozycja 1-7

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 23 PAKIET nr 11 poz. pozycja 7

Czy zamawiający wydzieli poz.7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgodny na dodatkowy podział Pakietu nr 11 tj. na wydzielenie poz. 7 do osobnego Pakietu.

Pyt. 24 PAKIET nr 12 poz. pozycja 1-4

Czy zamawiający dopuści kompresy 30 gram/m2?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 25 PAKIET nr 12 poz. pozycja 1-4

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie ‘a 2 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 26 PAKIET nr 12 poz. pozycja 4

Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgodny na dodatkowy podział Pakietu nr 12 tj. na wydzielenie poz. 4 do osobnego Pakietu.

ZP-20-088UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Pyt. 27 PAKIET nr 14

Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie, sterylną?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 27 PAKIET nr 14

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 28 PAKIET nr 14

Czy zamawiający dopuści serwetę bez naklejki jedno- lub dwudzielnej, data ważności, nr. serii oraz producenta znajduje się na opakowaniu typu folia-papier?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 29 PAKIET nr 14

Czy zamawiający dopuści wycenę za sztukę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 30 PAKIET nr 3 poz. 4-5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje wyceny za 1 przylepny pasek do zamykania ran, czy za 1 saszetkę zawierającą 10 pasków.

Odp.: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga podania ceny za 1 pasek/sztukę, a nie za blister/saszetkę.

Pyt. 31 PAKIET nr 5 poz. 3, 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego opatrunku pooperacyjnego bez zaokrąglonych rogów, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pyt. 32 PAKIET nr 3 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za blister a'5szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga podania ceny za 1 pasek/sztukę, a nie za blister.

Pyt. 33 PAKIET nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za blister a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga podania ceny za 1 pasek/sztukę, a nie za blister.

Pyt. 34 PAKIET nr 3, pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści przylepiec tkaninowy na szpulce?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 35 PAKIET nr 6

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania cewników wykonany z włókniny?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 36 PAKIET nr 11, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 37 PAKIET nr 11, pozycja 7

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby kompresy były przewiązywane?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje wymóg. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 38 PAKIET nr 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 10x10cm pakowane a'5szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 39 PAKIET nr 14

Czy Zamawiający dopuści serwety z tasiemką?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

ZP-20-088UN

*Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24*

Pyt. 40 PAKIET nr 3 Poz. nr 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych, przylepnych pasków do zamykania ran w rozmiarze 3mmx76mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 41 PAKIET nr 3 Poz. nr 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych, przylepnych pasków do zamykania ran w rozmiarze 6mmx101mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 42 PAKIET nr 3 Poz. nr 6-7

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania białych przylepców tkaninowych na podłożu wiskozowym?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 43 PAKIET nr 8 Poz. nr 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego opatrunku z włókien alginianów wapnia w rozmiarze 10cmx10cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje iż, dokonując opisu przedmiotu zamówienia, nie ma obowiązku zapewnienia możliwości realizacji przedmiotu zamówienia wszystkim podmiotom działającym na rynku w danej branży (wyrok z dnia 4 marca 2016r., KIO 233/16).

Pomimo konieczności zachowania uczciwej konkurencji Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia w sposób uwzględniający jego rzeczywiste potrzeby. To on bowiem, jako gospodarz postępowania, określa zakres zarówno przedmiotowy, jak i podmiotowy, charakteryzujący cel, jaki zamierza osiągnąć, udzielając zamówienia (wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z 20 kwietnia 2017r.; sygn. akt KIO 651/17).

Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Pzp (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) dokonuje zmiany treści SIWZ w zakresie:

Pakiet nr 3 poz. 4 - korekta w zakresie zamawianej ilości przedmiotu zamówienia (kolumna 6).

Pakiet nr 13 - Zamawiający dokonuje stosownej zmiany poprzez dopisanie do Rozdziału VII ust. 3 SIWZ następujących podpunktów:

3.4. Instrukcja użytkowania producenta w języku polskim - dot. Pakietu nr 13 poz. 1, 2, 3, 6.

3.5. Dokument potwierdzający przeprowadzenie badań in vitro lub in vivo w zakresie właściwości bakteriobójczych na szczepy wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia - dot. Pakiet nr 13 poz. 1, 2, 3, 6.

Pakiet nr 13 - korekta Załącznika nr 13 do SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia.

ZP-20-088UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 3 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Pakiet 3 - Plastry

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Nazwa handlowa	Zamawiana ilość sztuk/pasków	Cena jednostkowa netto za sztukę	Wartość netto [kol. 6 * kol.7]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol.8+kol.9]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Przylepiec włókninowy z papierem wyściełającym, rozciągliwy, pokryty równomiernie hipoalergicznym klejem. Rozmiar: 10m x15cm				125 szt.				
2.	Plaster tkaninowy z opatrunkiem włókninowym, pokryty klejem Rozmiar: 1m x6cm				175 szt.				
3.	Plaster przezroczysty, perforowany na folii. Pokryty hipoalergicznym klejem, równomiernie. Opakowanie zbiorcze maksymalnie 12szt. Rozmiar: 5mx2,5cm				48 szt.				
4.	Sterylny, przylepny pasek do zamykania ran Rozmiar: 3mmx75mm				500 szt./pasków				
5.	Sterylny, przylepny pasek do zamykania ran Rozmiar: 6mmx100mm				1000 szt./pasków				
6.	Biały przylepiec tkaninowy na podłożu bawełnianym pokryty klejem (na rolce). Opakowanie zbiorcze maksymalnie 12szt. Rozmiar: 5mx5cm				250 szt.				
7.	Biały przylepiec tkaninowy na podłożu bawełnianym pokryty klejem (na rolce). Opakowanie zbiorcze maksymalnie 12szt. Rozmiar: 5mx2,5cm				400 szt.				
8.	Przylepiec włókninowy pokryty równomiernie na całej powierzchni klejem hipoalergicznym (na rolce). Opakowanie zbiorcze maksymalnie 12szt. Rozmiar: 5m x 2,5 cm				12.000 szt.				
Razem:									

ZP-20-088UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 13 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY**Pakiet 13 - Opatrunek hemostatyczny**

Lp.	Nazwa asortymentu - parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Nazwa handlowa	Zamawiana ilość sztuk	Cena jednostkowa netto za sztukę	Wartość netto [kol. 6 * kol.78]	Wartość podatku VAT [zł]	Wartość brutto [kol.8+kol.9]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Wchłanialny jałowy materiał hemostatyczny wykonany z 100% oksydowanej regenerowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) tkany jako luźna siatka o działaniu bakteriobójczym i mającym zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operacyjnego - eliminujący szczepy bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginos. Grupa karboksylowa 18-24%, okres wchłaniania 7-14 dni Rozmiar: 5cmx7,5cm				1.260 szt.				
2.	Wchłanialny jałowy materiał hemostatyczny wykonany z 100% oksydowanej regenerowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) tkany jako luźna siatka o działaniu bakteriobójczym i mającym zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operacyjnego - eliminującym szczepy bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginos. Grupa karboksylowa 18-24%, okres wchłaniania 7-14 dni: Rozmiar: 10cmx20cm				12 szt.				
3.	Jałowy powierzchniowy materiał hemostatyczny w postaci wielowarstwowej łatwooddzielających się włókniny. Wykonany z 100% oksydowanej regenerowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) o				80 szt.				

ZP-20-088UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

	działaniu bakteriobójczym i mającym zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operacyjnego - eliminującym szczepy bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginos. Grupa karboksylowa 18-24%, okres wchłaniania 7-14 dni Rozmiar: 5,1cmx10÷10,2cm								
4.	Wchłanialny, jałowy hemostatyk powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny, nietłamiący się wchłaniający się od 4 do 6 tygodni czas upłynięcia w ciągu 2-5 dni Rozmiar: 1cmx1cmx1cm				768 szt.				
5.	Wchłanialny, jałowy hemostatyk powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny, nietłamiący się wchłaniający się od 4 do 6 tygodni czas upłynięcia w ciągu 2-5 dni Rozmiar: 7÷8cmx5cmx 0,1cm				240 szt.				
6.	Jałowy materiał hemostatyczny w formie nieutkanej, nierozwarstwiającej włókniny ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym mającym zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operacyjnego - eliminującym szczepy bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginos. Grupa karboksylowa 18-24%, Okres wchłaniania 7-14 dni. Rozmiar 2,5÷2,6 x 5,1 cm.				10 szt.				
Razem:									