



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 07.07.2023 r.

Do wszystkich
Uczestników postępowania
Znak sprawy – PN 43/2023

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest dostawa, **nr ogłoszenia 2023/S 110-345654 z dnia 09.06.2023 r.**

Znak sprawy – PN-43/2023 – dostawę wyrobów medycznych (jednorazowego użytku) dla Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2022 r. poz. 1710) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w **Pakiecie 23** w pozycji 1 dopuści (dotychczas stosowany przez Zamawiającego) zestaw posiadający dren łączący o długości 150 cm; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w **Pakiecie 23** wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek (wraz z ofertą), z racji na fakt, że Zamawiający zna i stosuje opisane produkty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 21 wyrazi zgodę na inne rozwiązania techniczne niż rozwiązanie w postaci przesuwanego okienka, które spełniają wymóg wygodnego i bezpiecznego przeprowadzenia oznaczenia?

Uzasadnienie: Wskazanie konkretnego rozwiązania w konstrukcji testu z góry określa jeden konkretny test, co czyni postępowanie przetargowe w tym zakresie za niezgodne z ustawą Prawo Zamówień Publicznych, zabraniającej przeprowadzania postępowań fikcyjnych bez możliwości konkurencji w postaci ofert równoważnych. Dodatkowo preferowane rozwiązanie nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego, nie popartego żadnymi badaniami naukowymi, które by preferowały takie rozwiązanie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 21 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby test urazowy zamykany był ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadaniem, specjalnym ograniczeniem.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 21 –Testy ureazowe - wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 6

Pakiet 17

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic których opakowanie i otwór dozujący nie zawiera dodatkowej folii?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 7

Pakiet 17

Czy zamawiający dopuści produkt alternatywny, rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,10 mm, dłoni 0,08 mm, AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych oraz 3 antybiotyki zgodnie z EN 374-3 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po 150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na zestaw OCZ kompatybilny ze skalą w pozycji nr 16, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na wąsy tlenowe w kolorze zielonym , pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Pakiet 19

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe, sterylne, obustronnie pokryte polimerem (poliuretanem), jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, powierzchnia mikroteksturowana. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy /ARD DESIGN. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Pozbawione tiuramów. Kolor naturalny lateks. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein <10 µg/g. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 295mm Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,22mm-0,24mm, dłoń 0,21mm-0,22mm, mankiet 0,16mm-0,18mm. Siła zrywania przed starzeniem: min.16,0N. Dostępne w rozmiarach 5,5–9,0 (co pół). Pakowane parami w opakowania a 50 par, wewnętrzne papierowe, zewnętrzne próżniowe folia/folia.

Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1, przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 11

Pakiet 17

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnie rękawic diagnostycznych nitylowych, o przedłużonym mankiecie min 295mm, grubości w części: palec 0,14mm – 0,16mm, dłoń 0,09mm -0,12mm, poziomie AQL 1,5. Sklasyfikowane jako Wyrób medyczny klasa I (Rozporządzenie (EU) 2017/745) i jednocześnie Środek ochrony osobistej kategoria III (Rozporządzenie (UE) 2016/425), Typ B (zgodnie z EN ISO 374-1). Zgodne EN 455-1,2,3,4; EN 420:2003+A1:2009, EN 374-1:2016, EN 374-4:2013. Dopuszczony do kontaktu z żywnością zgodnie rozporządzeniem (WE) 1935/2004. Chroniące przed bakteriami, grzybami i wirusami zgodnie z EN ISO 374-5:2016. Przebadane na min.

12 cytostatyków wg. normy ASTM D6978-05, pakowane po 100szt?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 12- Pakiet 16

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 w pozycji 1 kaniule z 3 paskami radiocieniującymi w rtg na całej długości, bez nazwy producenta umieszczonej na kaniuli, w rozmiarach:

16G x 45mm – 225 ml/min

17G x 45 mm – 155 ml/min

18G x 32 mm – 103 ml/min

18G x 45 mm – 96 ml/min

20G x 32 mm – 59 ml/min

22G x 25 mm – 42 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13- Pakiet 16

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 w pozycji 2 kaniule z 3 paskami radiocieniującymi w rtg na całej długości, bez nazwy producenta umieszczonej na kaniuli, w rozmiarach:

16G x 45mm – 225 ml/min

17G x 45 mm – 155 ml/min

18G x 32 mm – 103 ml/min

18G x 45 mm – 96 ml/min

20G x 32 mm – 59 ml/min

22G x 25 mm – 42 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na zestaw o długości 285 cm, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 3 poz. nr 6

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 3 poz. nr 6 dla rozmiaru zestawu 10 CH końcówki Yankauer z kontrolą siły ssania, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 3 poz. nr 6

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 3 poz. nr 6 dla rozmiaru zestawu 12 CH drenu o średnicy 5mm i końcówki Yankauer bez kontroli siły ssania, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 17

Pakiet 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch podfoliowany na całej powierzchni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Pakiet 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym (odpowiadający L/XL).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści :

Wzmocniony Fartuch jałowy chirurgiczny pełnobarierowy zgodny z EN 13795 1-3 z włókniny polipropylenowej SMMMS; gramatura materiału bazowego 35g/m². Gramatura wzmocnienia 40 g/m². Fartuch zapinany u góry za pomocą

rzeпа. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej o długości 8 cm (+/- 1 cm). Pod szyją kolorowa lamówka pozwalająca na szybką identyfikację rodzaju fartucha w zależności od typu wzmocnienia lub jego braku. Tylne części fartucha zachodzące na siebie. Umieszczenie troków w specjalnej tekturowej prowadnicy oznaczonej dwoma kolorami umożliwi zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego i zapewnia pełną sterylność tylnej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Rozmiar M - XXL. Odporność na przesiąkanie płynów min. 165 cm H₂O (wg ISO EN 20811). Wytrzymałość na wypychanie - na sucho orz mokro (wg ISO EN ISO 13938-1) min 140 KPa. Fartuch zapakowany w opakowanie typu papier folia i we włókninę SMS lub papier krepowy zabezpieczającą przed przypadkowym zabrudzeniem w trakcie otwierania. Do każdego fartucha chirurgicznego dołączone są dwa ręczniki celulozowe. Każdy fartuch musi posiada min. 2 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierającą datę ważności i nr serii umieszczoną na zewnątrz opakowania jednostkowego

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 20

Wadium

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 21

Wzór umowy

Zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu ważności do 12 m-cy od dnia dostawy.

Zamówienia składane są systematycznie wg potrzeb, dlatego termin 24 miesięczny wydaje się być wygórowany.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 22- Pakiet 22

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - ≤ 20mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/dL; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaofertowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 23- Pakiet 22

Pozycja 1

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24- Pakiet 22

Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 25- Pakiet 22

Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26- Pakiet 22

Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27- Pakiet 22

Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28- Pakiet 22

Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Pakiet 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny SMS/SMMS 45g/m², wycięcie pod szyją typu „V”, z dwoma kieszeniami, krótki rękaw typu „kimono”, dostępna w rozmiarach od M do XXL, w kolorze niebieskim

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30

Pakiet 9, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koc jednorazowy do okrycia pacjenta 110x 220 wykonany z włókniny PP 30g/m²+ poliester o gramaturze 60g/m² ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 31

Pakiet 9, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści w kolorze niebiesko-granatowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Pakiet 9, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści podkład 80x 210 cm, chłonność 135ml//m²

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

Pakiet 9, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści ręczniki wykonane z Airland, miękkie, bardzo chłonne, delikatne dla skóry o zewnętrznym tłoczeniu w formie szlaczków jak na poniższym zdjęciu?



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 34

Pakiet 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści ręcznik w rozmiarze 40 x 70 cm o gramaturze 50 g?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 35

Pakiet 9, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści ręczniki wykonane z Airland w rozmiarze 30x33 cm o gramaturze 50 g/m² ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 36

Pakiet 9, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści ręczniki pakowane w folie po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 37

Zadanie 11- poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka na troki w kartonie po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 38

Zadanie 11- poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka z gumką w kartonie po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 39

Zadanie 10- poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski na gumki i troki w typie II ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 1.

Pytanie 40

Zadanie 13- poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do pobierania leków bez filtra w rozmiarach 1,2 x 30 mm i 1,2 x 40 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 41

Zadanie 13- poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej filtr hydrofobowy oraz zabezpieczenie kaniuli w postaci metalowego automatycznego mechanizmu zabezpieczającego bez systemu kapilar?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 42

Zadanie 13- poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach:

22 G- 0,9 x 25 , przepływ 33 ml/min

20 G – 1,1,x 32 przepływ 55 ml/min

18 G – 1,3 x 45, przepływ 85 ml/min

17 G – 1,4 x 45 , przepływ 126 ml/min

16 G – 1,8 x 45, przepływ 200 ml/min

14 G – 2,1 x 45, przepływ 270 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 43

Zadanie 13- poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej sterylizowanej tlenkiem etylenu? Proszę o podanie medycznego uzasadnienia dla wymaganej metody sterylizacji, gdyż sterylizacja EO jest powszechnie stosowana dla wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Zadanie 13- poz. 1-3

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45

Zadanie 16- poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od posiadania badań laboratoryjnych potwierdzających

biokompatybilność materiału z którego została zrobiona kaniula?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 46

Zadanie 16- poz. 1-2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby kaniule z pozycji 1-2 posiadały nazwę Producenta bezpośrednio na kaniuli?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 47

Czy Zamawiający w Pakiecie 22 poz. 1 będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości w najszerszym miejscu paska, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi pracę personelu w placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Czy Zamawiający będzie wymagał w Pakiecie 22 poz. 1 pasków do glukometru o czasie pomiaru 4 s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 1 paski o objętości próbki 0,6 mikrolitra?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 1 paski o zakresie hematokrytu 10-65%?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 51

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 1 płyny kontrolne ważne 3 m-ce po otwarciu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 52

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 1 paski zawierające dwie fiołki po 50 sztuk pasków w każdej fiołce (w sumie 100 sztuk w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Pakiet 22 poz. 1 - Czy Zamawiający wymagając zakresu wilgotności przechowywania 10-90% miał na myśli dopuszczalny zakres wilgotności podczas używania? Pasków do glukometrów nie wolno przechowywać w podanej przez Zamawiającego wilgotności.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 54

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 2 jednorazowe nakłuwacze igłowe z możliwością regulacji trzech głębokości nakłucia: 1,3 ; 1,8; 2,3 mm, średnica igły 0,63 mm (23 G)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Pakiet 1, poz. 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 150 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 56

Pakiet 1, poz. 1

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrzędu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS z standardową komorą kroplową, o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Pakiet 1, poz. 6-8,11,21,25-30,

Czy zamawiający wydzieli poz. 6-8,11,21,25-30 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59

Pakiet 1, poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 60

Pakiet 1, po. 26

Czy zamawiający dopuszcza i wymaga stażę bezlateksową, wykonana z rozciągliwego paska TPE. Bezlateksowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry. pakowaną w rolce w odcinkach o długości ok. 45 cm, szer. Ok. 2-2,5 cm, pakowana po 25 szt. w kartonik z podajnikiem, rolce z nadrukowaną fabrycznie instrukcją obsługi na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Pakiet 4, poz. 1

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 62

Pakiet 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Pakiet 4, poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 64

Pakiet 4, poz. 6-7

Czy zamawiający wydzieli poz. 6-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 65

Pakiet 4, poz. 6

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 66

Pakiet 4, poz. 6

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 67

Pakiet 4, poz. 6

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Pakiet 4, poz. 6

Czy dopuści perforację co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Pakiet 4, poz. 6

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 70

Pakiet 4, poz. 7

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 71

Pakiet 4, poz. 7

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 72

Pakiet 4, poz. 7

Czy dopuści perforację co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

Pakiet 4, poz. 7

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 74

Pakiet 10, poz. 1-2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 1.

Pytanie 75

Pakiet 11, poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Pakiet 11, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki,

niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepek ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 77

Pakiet 11, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepek ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 78

Pakiet 13, poz. 5

Czy zamawiający wydzieli poz. 5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 79

Pakiet 13, poz. 5

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, pakowany każdy oddzielnie w opakowanie typu TYVEK – zbiorczo w kartonik po 100 szt?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 80

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do oceny glikemii pośmiertnie, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia, Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 paski testowe z zakresem pomiarowym wynoszącym 20-600mg/dl?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 81

Uwzględniając, że żaden glukometr nie jest w stanie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru (zgodnie z normą EN ISO 15197:2015 dopuszczalny błąd pomiarowy glukometru wynosi +/-15%) – czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 paski testowe z zakresem pomiarowym 20-600mg/dl?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 82

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem korekty hematokrytu wynoszącym 10-70%? Wartości hematokrytu niższe niż 10% nie występują nawet u pacjentów z poważną niedokrwistością, gdyż wartość HCT <19,5% uważa się już za niedokrwistość zagrażającą życiu (odpowiada ona stężeniu Hb <6,5g/dl, oznaczającemu zagrażający życiu stopień nasilenia niedokrwistości) zatem korekta hematokrytu w przedziale wartości 0-10% jest zbędna, gdyż nie istnieją żywe osoby z takim poziomem hematokrytu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 83

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe zaferowane w Pakiecie 22 były wyrobem medycznym refundowanym przez MZ, znajdującym się w wykazie wyrobów medycznych refundowanych przez MZ aktualnym na dzień złożenia oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 84

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaferowanych w Pakiecie 22

znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 85

Czy w Pakiecie 22 Zamawiający wymaga aby okres przydatności do użycia zaofertowanych pasków testowych po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od miejsca/rodzaju placówki, w której przechowywane jest opakowanie z paskami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby termin ważności po otwarciu pasków i płynów kontrolnych wynosił min. 6 miesięcy.

Pytanie 86

Pakiet 9 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę z długim rękawem wykonaną z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Rękawy długie zakończone białymi, elastycznymi mankietami. Bluza wyposażona w 2 duże kieszenie na dole bluzy. Wyposażona w biały elastyczny kołnierzyk pod szyją. Zapinana na białe napy. Rozmiary S-XXL, wszyta metka informująca o rozmiarze.

Dół bluzy obszyty. Bluza pakowana jednostkowo z etykietą zawierającą informacje z nazwą, nr kat. Produktu, producentem, datą produkcji, ważności.



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 87

Pakiet 9 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę z krótkim rękawem wykonaną z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Rękawy krótkie zakończone obszyciem. Bluza wyposażona w 3 duże kieszenie (2 na dole bluzy, 1 na piersi). Dekolt wyposażony z przodu w zapięcie na biały nap. Rozmiary S-XXL, wszyta metka informująca o rozmiarze. Dół bluzy obszyty. Bluza pakowana jednostkowo z etykietą zawierającą informacje z nazwą, nr kat. Produktu, producentem, datą produkcji, ważności.



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 88

Pakiet 9 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru o gramaturze 80g/m², z przeszytiami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalne. Rozmiar 110 x 210 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 89

Pakiet 9 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności min. 140ml?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 90

Pakiet 9 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki do osuszania ciała. Stosowane również do osuszania powierzchni płaskich oraz sprzętu i urządzeń. Wykonane z włókien 100% celulozy skondensowanych przy użyciu technologii Airlaid, rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 60g/m², grubość 0.95mm, opakowanie a'50 sztuk zgrzewane w folię z nadrukowanymi danymi: rozmiarem, gramaturą, nazwą producenta. Produkt pozbawiony latexu. Jednorazowego użytku. Niesterylne

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 91

Pakiet 9 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała. Wykonane z wysokiej jakości celulozy. Lekko tłoczona powierzchnia przyspiesza absorpcję wody. Wysoka gramatura materiału - 50g/m² zapewnia dokładne osuszenie skóry. Miękkie i wytrzymałe. Rozmiar 40 cm x 70 cm. Opakowanie foliowe, 50 sztuk w opakowaniu. Jednorazowego użytku. Niesterylne

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 92

Pakiet 9 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki do osuszania ciała. Stosowane również do osuszania powierzchni płaskich oraz sprzętu i urządzeń. Wykonane z włókien 100% celulozy skondensowanych przy użyciu technologii Airlaid, rozmiar 30cm x 40cm, gramatura 60g/m², grubość 0.95mm, opakowanie a'50 sztuk zgrzewane w folię z nadrukowanymi danymi: rozmiarem, gramaturą, nazwą producenta. Produkt pozbawiony latexu. Jednorazowego użytku. Niesterylne

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 93

Pakiet 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 94

Pakiet 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95

Pakiet 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną typu II zapewniającą skuteczność filtracji bakterii BFE $\geq 98\%$?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 96

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS 35g/m², posiadający wzmocnienie o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 97

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMMMS 45g/m², posiadający wzmocnienie o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 98

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści zapięcie przy szyi na standardowy rzep?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 99

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową lamówkę oraz nadruk z rozmiarową, zgodnością z normą 13795 i zakresie procedur widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści odporność na przenikanie cieczy 102cm H₂O w strefie krytycznej, wytrzymałość na wypychanie na sucho 107,74 kPa, 110,8 kPa na mokro?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 101

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści odporność na przenikanie cieczy 65cm H₂O w strefie krytycznej, wytrzymałość na wypychanie na sucho 235 kPa, 232 kPa na mokro?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 102

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści rękawiki wykonane z włókniny typu spunlance?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 103

Pakiet 15

Mając na uwadze poniższe wyjaśnienia, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający odstępuje od wymogu dotyczącego posiadania przez oferowane fartuchy normy AAMI PB70 Zgodnie z obowiązującą w Unii Europejskiej Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, wymagania i metody badań dotyczące odzieży i obłożeń chirurgicznych określa najnowsza norma PN-EN 13795, w której nie został określony wymóg badania fartuchów zgodnie z AAMI PB70 Norma AAMI PB70, opublikowana przez Amerykański instytut ustalący normy techniczne (ANSI), opisuje działanie bariery dla cieczy i klasyfikację odzieży ochronnej. Normy europejskie nie wymagają w/w badań dla obłożeń chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży na blok operacyjny. Istotnym pozostaje również fakt, że wyżej opisana metoda badawcza (norma) nie jest zharmonizowana z Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, a co za tym idzie, wymaganie wykonania badania wyrobu medycznego na podstawie nie zharmonizowanej z Dyrektywą normy lub norm, jest wymaganiem bezzasadnym.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 104

Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 105

Pakiet 19

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu 0,22±0,02mm, dłoni 0,19±0,01mm, mankiecie 0,17±0,01mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max 33µg/g- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 106

Pakiet 19

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne,

bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomach zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 107

Pakiet 20

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, w systemie podwójnego rękawiczekowania, bezpudrowe, polimerowane. Dwie pary rękawic w opakowaniu: rękawica spodnia w kolorze zielonym z wewnętrzną warstwą nawilżającą - aloesową i rękawica wierzchnia w kolorze naturalnego lateksu, mankiet rolowany, zewnętrzna powierzchnia rękawicy wierzchniej antypoślizgowa, rękawicy spodniej – gładka. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość ścianki rękawic: palec - rękawica spodnia 0,18±0,03mm, rękawica wierzchnia 0,21 ±0,02mm, dłoń - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,17 ±0,02mm, mankiet - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,16 ±0,02mm, długość min 280 mm. Siła zrywu przed starzeniem min 11N, po starzeniu min 10N – dla obu rękawic, AQL: 0,65, niski poziom białek lateksowych: max 30µg/g dla obu par rękawic - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomach zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z wymaganiami EN 455, ASTM F1671. Zgodne z EN 374-1,2,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie; rękawice spodnie pół rozmiaru większe od rozmiaru na opakowaniu; opakowania wewnętrzne papierowe dla każdej pary oddzielne, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni oraz oznaczeniem kolejności nakładania rękawic, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,5-8,5?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 108

Pakiet 2, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik 0,7L z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm jak na poniższym zdjęciu?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109

Pakiet 2, pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na odpady o pojemności 1 litra o średnicy spodu – 92,5mm, góry – 109mm, wysokości 140mm, z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm jak na poniższym zdjęciu?



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 110

Pakiet 2, pozycja 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na odpady o pojemności 2 litrów o wysokości 246mm, z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm jak na poniższym zdjęciu?



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 111

Pakiet 2, pozycja 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie pozycji na trzy różne pozycje ze względu na różnice cenowe w zakupie pojemnika 30ml, 500ml i 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 112

Pakiet 16, pozycja 1-2 - Czy Zamawiający odstąpi od załączenia do oferty badań biokompatybilności?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 113

Pakiet 16, pozycja 1-2 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby kaniule posiadały port górny położony bezpośrednio nad skrzydełkami?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 114

Pakiet 16, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniule o parametrach:

Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut

Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG

Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru

Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką

Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia

Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer-lock

Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g

Jednorazowego użytku

Nie zawiera lateksu

Nie zawiera ftalanów

Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu?

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	zółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4 "	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 115

Pakiet 16, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści kaniule o parametrach:

Posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem

Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut

Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG

Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru

Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką

Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia

Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g

Jednorazowego użytku

Nie zawiera lateksu

Nie zawiera ftalanów

Sterylizowana tlenkiem etylenu?

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	zółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4 "	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 116

Pakiet 23, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw o parametrach:

Zestaw przeznaczony do pooperacyjnej autologicznej transfuzji krwi. W skład zestawu wchodzi: pojemnik ssący typu mieszek, wykonany z polietylenu o wysokim stopniu rozprężalności o pojemności 250 ml z miejscem na kciuk wyposażony w zastawkę antyzwrotną dla utrzymania stałego podciśnienia oraz dren o długości 6 cm z klamrą zaciskową zakończony łącznikiem typu large-lock z zatyczką ochronną do zabezpieczenia łącznika po odłączeniu worka, dren o długości 140 cm z dwoma lub czterema (w zależności od modelu) uniwersalnymi, docinanymi końcówkami, kompatybilnymi ze wszystkimi drenami Redona w rozmiarach od CH 6 do CH 18, w przebiegu drenu

samouszczelniający się port iniekcyjny, umożliwiający pobieranie próbek krwi oraz podawanie antykoagulantów oraz klamra zaciskowa, worek zbiorczy na krew z filtrem 200 µm o pojemności 700 ml., skala numeryczna: 10, 20, 30, 50, 75, 100, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 700 ml, worek wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną zapobiegającą cofaniu się krwi oraz w zawór łączeniowy typu large-lock umożliwiający połączenie worka z zestawem transfuzyjnym, drugi dren łączący o długości 6 cm zakończony łącznikiem typu large-lock służącym do szczelnego połączenia mieszka z workiem na krew, wyposażony w nasadkę ochronną do zabezpieczenia łącznika po odłączeniu worka oraz klamrę zaciskową. Dodatkowo w skład zestawu wchodzi aparat do transfuzji Priautotrans z filtrem 10 µm lub 40 µm (w zależności od modelu) z dużą komorą kroplową oraz drenem o długości 150 cm z zakończeniem luer-lock oraz precyzyjnym zaciskiem rolkowym z zaczepem na dren. Sterylny, podwójnie pakowany?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 117

Pakiet 23, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 700ml?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 118

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym XL? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 119

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 25 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 120

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany w całości z włókniny podfoliowanej? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym XL? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga fartucha w rozmiarze L-XL.

Pytanie 123

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści koszulę wiązaną z tyłu na 2 pary troków, w pasie i przy szyli? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 124

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści podkład bibułowy na rolce o długości 80 mb z przeliczeniem zamawianej ilości do pełnych rolek w górę? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 125

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści podkład bibułowy na rolce o szerokości 70 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga: rozmiar szer. 80 cm.

Pytanie 126

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy podkład higieniczny z oddychającą powłoką od spodu, kolor biały, z pulpą celulozową i superabsorbentem, rozmiar rdzenia chłonnego 180x50 cm, całkowity rozmiar podkładu 100x220 cm; od spodu oddychająca włóknina 30g/m², oddychająca folia PE 18g/m², bibułka 13,5 g/m², superabsorbent 34 g/m² + pulpa celulozowa, warstwa wierzchnia hydrofilowa włóknina oddychająca 20 g/m², całkowita gramatura podkładu 272 g/szt.; chłonność 4,5 litra; bielony bez użycia chloru; tłoczenie mały diament; może być stosowany u pacjentów obłożnie chorych, z problemami nietrzymania moczu, aby zapobiec problemom ze skórą przez utrzymanie suchej powierzchni i naturalny poziom pH skóry; może być stosowany do niesterylnych procedur medycznych, takich jak opatrywanie ran lub pobieranie próbek do badania krwi, aby utrzymać wysoki poziom higieny i zapobiegać rozwojowi bakterii; z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg w obrębie stołu operacyjnego; opakowanie 10 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 127

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na materac bez wszytej wokół gumki? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 128

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na materac jednorazowy wykonany z niebieskiej folii CPE w rozmiarze szer. 90 cm, dł. 210 cm, wys. 20 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 129

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na materac bez wszytej wokół gumki? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 130

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy podkład higieniczny z oddychającą powłoką od spodu, kolor biały, z pulpą celulozową i superabsorbentem, rozmiar rdzenia chłonnego 180x50 cm, całkowity rozmiar podkładu 100x220 cm; od spodu oddychająca włóknina 30g/m², oddychająca folia PE 18g/m², bibułka 13,5 g/m², superabsorbent 34 g/m² + pulpa celulozowa, warstwa wierzchnia hydrofilowa włóknina oddychająca 20 g/m², całkowita gramatura podkładu 272 g/szt.; chłonność 4,5 litra; bielony bez użycia chloru; tłoczenie mały diament; może być stosowany u pacjentów obłożnie chorych, z problemami nietrzymania moczu, aby zapobiec problemom ze skórą przez utrzymanie suchej powierzchni i naturalny poziom pH skóry; może być stosowany do niesterylnych procedur medycznych, takich jak opatrywanie ran lub pobieranie próbek do badania krwi, aby utrzymać wysoki poziom higieny i zapobiegać rozwojowi bakterii; z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg w obrębie stołu operacyjnego; opakowanie 10 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 131

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy podkład higieniczny z oddychającą powłoką od spodu, kolor biały, z pulpą celulozową i superabsorbentem, rozmiar rdzenia chłonnego 180x50 cm, całkowity rozmiar podkładu 100x220 cm; od spodu oddychająca włóknina 30g/m², oddychająca folia PE 18g/m², bibułka 13,5 g/m², superabsorbent 34 g/m² + pulpa celulozowa, warstwa wierzchnia hydrofilowa włóknina oddychająca 20 g/m², całkowita gramatura podkładu 272 g/szt.; chłonność 4,5 litra; bielony bez użycia chloru; tłoczenie mały diament; może być stosowany u pacjentów obłożnie chorych, z problemami nietrzymania moczu, aby zapobiec problemom ze skórą przez utrzymanie suchej powierzchni i naturalny poziom pH skóry; może być stosowany do niesterylnych procedur medycznych, takich jak opatrywanie ran lub pobieranie próbek do badania krwi, aby utrzymać wysoki poziom higieny i zapobiegać rozwojowi bakterii; z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg w obrębie stołu operacyjnego; opakowanie 10 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 132

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 170 cm x 75 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii z rozcięciem z tyłu, bez zakładki? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 134

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 40 g/m², z rozcięciem z tyłu, bez zakładki? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 135

Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki jednorazowe bez pilniczka w zestawie? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 136

Dotyczy Pakiet nr 4,

Czy Zamawiający dopuści składanie ofert na poszczególne pozycje w Pakiecie nr 4? Wyrażenie zgody na powyższe rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 137

dot. Pakiet 26

Cz.1 Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem niskociśnieniowym obturatorem zamykający kanał wewnętrzny rurki (prowadnica), nitka kontrastu RTG na całej długości rurki, zaznaczonym rozmiarem rurki, elastyczna przezierna ramka do mocowania tasiemki, sztywne opakowanie chroniące rurkę przed uszkodzeniem, sterylne, rozmiar 6,7,8,9 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 138

Pakiet 26

Cz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek tracheostomijnych z możliwością odsysania z przestrzeni podgłośniowej z mankietem Hi-Lo ? Rozmiary 6,7,8,9, 10

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139

Pakiet 26

Cz.3 Czy Zamawiający dopuści rurki Rurki tracheotomijne wykonane z przezroczystego PCV, mankiet niskociśnieniowy w kształcie stożka, dodatkowy port umożliwiający odsysanie z przestrzeni podgłośniowej, sterylne rozmiary 6, 7, 8, 9

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 140

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 13 poz. 1 i 2 dostęp do platformy e-learningowej - jako forma doszkalania personelu, dająca możliwość podnoszenia kwalifikacji i umiejętności na czas trwania umowy przetargowej z zakresu: Aktywowania i użytkowania tępej igły i tępej igły z filtrem. Sesje szkoleniowe z filmami instruktażowymi / lektor polski. Moduł zakończony testem i wydaniem certyfikatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141

Dotyczy SWZ, Rozdział C – Przedmiotowe środki dowodowe, pkt 2

Zwracamy uwagę, iż w pakiecie nr 13 znajdują się zarówno produkty stanowiące wyroby medyczne, jak również części serwisowe, które nie są objęte przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W związku z powyższym czy Zamawiający

potwierdza, iż wymóg potwierdzenia posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu i używania oraz oznakowania znakiem CE dotyczy tylko pozycji zarejestrowanych na rynku polskim jako wyroby medyczne?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 142

Dotyczy SZW, Rozdział C – Przedmiotowe Środki Dowodowe, pkt. 5

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu załączenia próbek do pakietu 14 w przypadku oferowania oryginalnych produktów o podanych numerach katalogowych? Ze względu na niewielkie ilości niektórych z pozycji i ich wysoką wartość znacznie podnosi to koszt złożenia oferty

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody.

Pytanie 143

Pakiet 10, poz. 1, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie maski w typie II.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 1.

Pytanie 144

Pakiet 15, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie fartucha o nieznacznym różnicach w parametrach przedstawionych w poniższym opisie:

Wzmocniony Fartuch jałowy chirurgiczny pełnobarierowy zgodny z EN 13795 1-3 z włókniny polipropylenowej typu SMMMS; gramatura materiału bazowego 35 g/m². Gramatura wzmocnienia 40 g/m². Fartuch zapinany u góry za pomocą rzepu, z możliwością regulacji długości zapięcia. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej o długości 8 cm (+/- 1 cm). Pod szyją biała lamówka. Tylne części fartucha zachodzące na siebie.

Umieszczenie troków w specjalnej tekturowym kartoniku umożliwia zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego i zapewnia pełną sterylność tylnej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową.

Materiał musi być nieprzenikalny dla wirusów wg ANSI/AAMI PB70 Poziom 4 (wg normy ASTM F 1671M:2013).

Rozmiar M - XXL. Odporność na przesiąkanie płynów 81,5 cm H₂O w strefie krytycznej (wg ISO EN 20811).

Wytrzymałość na wypychanie - na sucho w strefie krytycznej: 138 kPa (wg ISO EN ISO 13938-1). Wytrzymałość na

wypychanie - na mokro w strefie krytycznej: min 145 kPa (wg ISO EN ISO 13938-1). Fartuch zapakowany w opakowanie typu papier folia i w serwetę włókninową, zabezpieczającą przed przypadkowym zabrudzeniem w trakcie otwierania, pozwalającą na szybką identyfikację rozmiaru fartucha (różne kolory serwet w zależności od rozmiaru fartucha). Do każdego fartucha chirurgicznego dołączone są dwa ręczniki z włókniny spunlace. Każdy fartuch posiada 2 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierającą datę ważności i nr serii umieszczoną na zewnątrz opakowania jednostkowego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 145

Pakiet 17, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic z przedłużonym mankietem o alternatywnym opisie:

Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 295 mm. Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,13 mm, dłoni 0,10 mm, mankietcie 0,07 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór zawierający 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania, chroniące zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 32 cytotatyki zgodnie z ASTM D 6978.

Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 36 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary S-XL, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 146

Pakiet 19, poz. 1

W celu zwiększenia konkurencyjności postępowania zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o alternatywnym opisie:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe sterylizowane radiacyjnie z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,20- 0,21 mm, na mankiecie 0,17 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 17,26 N, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania producenta wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 293 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Badania na przenikalność min. 9 cytostatyków zgodnie z EN 16523-1 oraz (raport z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 7 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 6,0-9,0. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu, aby rękawice chroniły przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 147

Pakiet 19, poz. 1

W celu zwiększenia konkurencyjności postępowania zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o alternatywnym opisie:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe sterylizowane radiacyjnie z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, polimeryzowana, grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm, na mankiecie 0,14 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 13 N, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 36 ug/g rękawicy (badania producenta przedstawione w specyfikacji technicznej produktu), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 282-287 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ C wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje, w tym dwie na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 9 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz badania na przenikalność min. 3 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001. Na rękawicy fabrycznie wytłoczony rozmiar rękawicy. Opakowanie 50 par. Rozmiary 6,0-9,0. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu, aby rękawice chroniły przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 148

Pakiet 20, poz. 1

W celu zwiększenia konkurencyjności postępowania zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o alternatywnym opisie:

Rękawice chirurgiczne lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne o formie ze zgiętymi palcami z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 30 ug/g rękawicy (badania producenta przedstawione w specyfikacji produktowej), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 282 mm w zależności od rozmiaru. Grubość rękawicy spodniej na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm, na mankiecie 0,14 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,15 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ C wg EN ISO 374-1.

Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001. Na rękawicy fabrycznie oznaczony rozmiar rękawicy. Opakowanie 25 par. Rozmiary 6,0-9,0. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu, aby rękawice chroniły przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 149

Dot. zapisy SWZ

Zamawiający w Rozdz. V, pkt C, ppkt 2 żąda złożenia wraz z ofertą „certyfikatu”, prosimy o potwierdzenie, iż wymóg ten nie dotyczy pakietów zawierających wyroby niejako, które jako wyrób nie podlegają obowiązkowi nadzoru jednostki notyfikowanej. Dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 05.04.2017r. potwierdzone zostanie deklaracją zgodności (wyrób medyczny klasy I).

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 150

Pakiet 13 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby igły tępe z filtrem były wyposażone w nasadkę w kolorze fioletowym/purpurowym w celu łatwego odróżnienia od igieł tępych bez filtra.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151

Pakiet 13 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampulek 18G, 1,2 x 40mm, z filtrem 5 µ, dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu, gumy czy innych zanieczyszczeń, z ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze purpurowym/fioletowym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań z filtrem, sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152

Pakiet 13 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 40mm oraz 1,2 x 25mm, z otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego. Sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153

Pakiet 13 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania Igła do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków z otworem bocznym bez filtra o długości igły bez plastikowej nasadki 25 mm, 40 mm i 50 mm w zależności od potrzeb Zamawiającego, co pozwoli na efektywne pobieranie leków bez strat z pojemników wielodawkowych o różnej wielkości

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 154

Pakiet 13 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli bezpiecznej, ostrej cieniującej w RTG, o poniższych parametrach: Kaniula dożylna bezpieczna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min

24G 0,7mm x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;

22G- 0,9mm x 25 mm - przepływ 31ml/min.;

22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min

20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;
20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;
18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;
18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;
16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;
14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 155

Pakiet 13 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli bezpiecznej, ostrej cieniującej w RTG, o poniższych parametrach: Kaniula dożylna bezpieczna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min
24G 0,7mm x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;
22G- 0,9mm x 25 mm - przepływ 31ml/min.;
22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min
20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;
20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;
18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;
18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;
16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;
14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 156

Pakiet 13 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków combi -męsko-żeńskich, które mogą stanowić zamknięcie/zabezpieczenie strzykawki wypełnionej lekiem lub roztworem i zmniejszać ryzyko zanieczyszczenia przez dotyk, zapobiegać wyciekowi leku przygotowanego w strzykawce i mogą być stosowane do strzykawek Luer Lock oraz Luer Slip. pakowanych pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo cenowym – 2000 szt i podanie ilości za 1 szt.

Odpowiedź: Pozycja 6 nie dotyczy koreczków.

Pytanie 157

Pakiet 13 pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej strzykawki z solą fizjologiczną sterylną wewnątrz i na zewnątrz, dzięki czemu możemy użyć ją w sterylnym polu, o poniższych parametrach: Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 5 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka spełnia wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1lub równoważnej.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 158

Pakiet 13 pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki napełnione fabrycznie jałowym izotonicznym roztworem chlorku

sodu 0,9% do przepłukiwania dostępów naczyniowych mają być przeznaczone do stosowania w procedurach jałowych i niejałowych, to znaczy mają być sterylne wewnątrz i na zewnątrz? Zwracamy uwagę, że u pacjentów zwłaszcza w fazie zaniku odporności własnej zaleca się zachowanie najwyższego reżimu klinicznego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 159

Pakiet 13 pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek napełnionych NaCl, nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 160

Pakiet 13 pozycja 6

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie strzykawek trzyczęściowych Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % ma mieć zaznaczone miejsce uchwytu w celu otwarcia bez ryzyka skażenia znajdującej się wewnątrz strzykawki.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 161

Pakiet 13 pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylno- sterylizacja radiacyjna. jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Zawór posiadający badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 162

Pakiet 13 pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 163

Pakiet 13 pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu "Ten sam producent co kaniule" nie ma to merytorycznego uzasadnienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 164

Pakiet 16 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli bezpiecznej, ostrej cieniującej w RTG, o poniższych parametrach: Kaniuła dożylna bezpieczna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do

naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min

24G 0,7mm x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;

22G- 0,9mm x 25 mm - przepływ 31ml/min.;

22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min

20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;

20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;

18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;

18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;

16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;

14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 165

Pakiet 11, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka o kroju furażerki uniwersalny, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, część boczna wykonana z wzmocnionej włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m², część górna przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m². Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Opakowanie 100 sztuk w dozowniku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 166

Pakiet 11, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka chirurgicznego dla długich włosów, ze zgrzewem po środku czepka o gramaturze 26 g/ m². Włóknina o strukturze Cluster-Keybak, kształt trójkątny. Włókna naturalne : 71% jedwab wiskozowy + 29% polimerowej mieszaniny wiążącej. Elastyczna opaska : poliuretan. Opakowanie zbiorze 75 sztuk w dozowniku z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 167

Pakiet 11, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okrągłego czepka w kształcie beretu ściągnięty nieuciskającą gumką w rozmiarze ± 53 cm z włókniny polipropylenowej Spunbond o gramaturze 12 g/m². Pakowane po 100 szt. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Wytrzymałość na rozciąganie (na sucho, MD): 54 N. Wymiary: Wysokość = 270 mm, Średnica = regulowana. Opakowanie zbiorze 75 sztuk w dozowniku z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Opakowanie 100 sztuk w dozowniku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 168

Pakiet 15, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z rącznikami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m² z dodatkowym wzmocnieniem, o łącznej gramaturze 66g/m² w części przedniej i na rękawach. Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN ISO 811 ≥ 100 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥ 40 kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥ 20 N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 $\leq 4,0$ log₁₀, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1 ≤ 300 . Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 rącznikami do rąk w rozmiarze 37,5x37,5. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 169

Pakiet 15, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne go fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMMS o gramaturze 41 g/m², repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień), wzmocniony folią na rękawach i na przodzie o gramaturze w miejscu wzmocnień 96 g/m², łączenie rękawów wykonane metodą ultradźwiękową lub klejone w obszarze krytycznym, rękaw fartucha zakończony mankietem, fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości, wskaźnik odporności na penetrację płynów powyżej 125 cm H₂O w obszarze wzmocnień i powyżej 65 cm H₂O poza obszarem wzmocnień, odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro (Barrier Index) min. 5,5 na całej powierzchni, opakowanie zawierające min. 2 szt. ręczników chłonnych, posiadający min. 2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych, min. 4 rozmiary, dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert na dzień 14.07.2023 r., godziny pozostają bez zmian.