



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnoz@pcmnoz.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



Pabianice, 16.06.2023r.

### Wszyscy uczestnicy postępowania przetargowego na „Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego”

Znak Sprawy: **22/ZP/PN/D/23**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t. j. z dnia 2022.08.16) dalej zwaną ustawą Pzp.

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Pzp przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

#### Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 1 - Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP) wyposażony w linię płuczącą z przesuwną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50- 60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”. Dodatkowo w zestawie zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej składający się z komory pomiarowej (bez wew. komór wstępnych i pośrednich) o dokładności pomiaru min. 1 ml do 20 ml i pojemności 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu, workiem o pojemności 2 l, filtr hydrofobowy w komorze i worku, drenu z odpowietrzaniem o dł. 150 cm ze spiralą antyzałamaniową, portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku, uniwersalny system mocujący, do 7 dni u pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

#### Pytanie 2

Pakiet 10 Poz. 8 – Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 10 pozycji nr 8, ponieważ wszystkie akcesoria wymienione w pakiecie są produkowane przez jednego producenta – firmę EMED, poza szwami wymienionymi jako pozycja nr 8, które trafiły być może do pakietu omyłkowo.

**Odpowiedź:** Zamawiający usuwa z postępowania pozycję nr 8 z Pakietu nr 10.

#### Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 27 w pozycji 1 dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni (poświadczona zapisem na opakowaniu stabilność wody i oświadczenie Producenta) sterylizowany radiacyjnie? W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno). Pojemnik wyposażony w dyfuzory znajdujące się w podstawie pojemnika: Ilość otworów dyfuzora  $\geq 14$ , średnica otworu  $\geq 0,2$  mm. Dyfuzory umożliwiają przepływ tlenu przez całą objętość wody. Do oferty zostanie dołączona publikacja badania które nie stwierdza wzrostu ryzyka infekcji przy używaniu nawilżaczy u wielu pacjentów. Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o możliwość przeliczenia zaoferowanej ilości pojemników 450ml względem pierwotnej ilości wody w ml wymaganej w SWZ z zaokrągleniem w górę do pełnych sztuk. Pozwoli to na złożenie porównywalnych i konkurencyjnych cenowo ofert.



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu o pojemności 325ml – 350 ml. Zamawiający dopuszcza prowadzenie terapii minimum przez 30 dni. Zamawiający wymaga zaoferowania ilości zgodnie z SWZ – 500szt.

### Pytanie 4

Pakiet 40 Czy Zamawiający będzie wymagał aby odporność na kwasy na poziomie min. 1 oraz 70% stężenia etanolu i izopropanolu min. 25 min. potwierdzić szczegółowym badaniem wykonanym przez Jednostkę notyfikowaną?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

### Pytanie 5

Pakiet 40 Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitrylowych jednorazowego użytku, bezwonnych, niepodudrowanych, niesterylnych, o dł. min 240mm. Siła zerwania przed starzeniem min 6 N. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. AQL ≤ 1,0, grubości na palcu min. 0.07mm, na dłoni min. 0,05mm, na mankiecie min. 0.04mm zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 oraz EN ISO 21420 i EN 374. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodne z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Przebadane na: 40% wodorotlenek sodu – poziom 6, 30% nadtlenek wodoru na poziomie 2, oraz 37% roztwór formaldehydu na poziomie 3 - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. Przebadane wg ASTM D 6978-05 zamiast EN 374-3 na przenikanie większej ilości leków cytotoksycznych/cytostatycznych (badanie potwierdzone raportem)/odporne na przenikanie min. 18 leków cytotoksycznych/cytostatycznych takich jak w tabelce poniżej, która umieszczona jest na opakowaniu jednostkowym, celem łatwej i szybkiej identyfikacji przenikalności na dane leki cytostatyczne:

| TEST CHEMOTHERAPY DRUG AND CONCENTRATION<br>(Compliant with: ASTM D 6978-05) | MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION<br>TIME (Specimen 1/2/3) (Minutes) |
|--|---|
| Carboplatin 10 mg/ml (10,000 ppm)  | >240  |
| Carmustine 3.3 mg/ml (3,300 ppm)   | 13.0 (17.8, 13.0, 23.4)   |
| Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)  | >240  |
| Cyclophosphamide 20 mg/ml (20,000 ppm)                                       | >240  |
| Dacarbazine 10.0 mg/ml (10 000 ppm)  | >240  |
| Daunorubicin 5.0 mg/ml (5,000 ppm)   | >240  |
| Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)                              | >240  |
| Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)                                  | >240  |
| Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)   | >240  |
| Idurubicin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)   | >240  |
| Ifosfamide 50.0 mg/ml (50,000 ppm)   | >240  |
| Melphalan 5.0 mg/ml (5,000 ppm)  | >240  |
| Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)   | >240  |
| Mitomycin C 0.5 mg/ml (500 ppm)  | >240  |
| Paclitaxel 6.0 mg/ml (6,000 ppm)   | >240  |
| Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)   | 125.8 (128.0, 134.6, 125.8)                                       |
| Vinblastine 1.0 mg/ml (1,000 ppm)  | >240  |
| Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)                                    | >240  |

w rozm.: S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnoz@pcmnoz.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



### Pytanie 6

Pakiet nr 4, Pozycja nr 1,2 Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie koszulki dostępu moczowodowego o rozmiarach 10.7 / 12.7 Fr oraz 12.0 / 14.0 Fr , długość 45 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

### Pytanie 7

Pakiet nr 35 Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne były wykonane z polipropylenu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

### Pytanie 8

Pakiet nr 35 Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

### Pytanie 9

dotyczy pakietu 51 poz. 4 Czy zamawiający dopuści opatrunek o takich samych parametrach tj. "Sterylny, 5 - warstwowy opatrunek specjalistyczny. Paro i gazo przepuszczalny, 18 cm x 18 cm. Opatrunek posiada: zewnętrzną folię barierową – poliuretan; super absorbent - poliakrylan; warstwy w technologii deep defence lub równoważnej; pianki poliuretanowej; w warstwie kontaktowej silikon typu Safetac lub równoważny, rozmieszczony równomiernie na całej powierzchni opatrunku. Opatrunek wodoszczelny z obramowaniem. Dedykowany na okolice kości krzyżowej. 1 op. = 5 szt." W rozmiarze 16 x 20 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 10

Pakiet 32 poz. 5 Czy zamawiający wymaga zestawu do żywienia dojelitowego do połączenia opakowania z dieta ze zgłębnikiem umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare Infinity?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

### Pytanie 11

Pakiet 32 poz. 9 Czy zamawiający wymaga sondy typu Flocare PUR do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego, wykonanej z przezroczystego poliuretanu, z podziałką centymetrową oraz linią kontrastującą w RTG, oraz metalową prowadnicą. W rozmiarach; CH 8/110CM ; CH 10/110 CM ; CH 12/110 CM ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

### Pytanie 12

Pakiet 32 poz. 11 Czy zamawiający wymaga zestawu do żywienia dojelitowego do połączenia opakowania z dieta ze zgłębnikiem umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare Infinity?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



### Pytanie 13

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych poprzez wprowadzenie następującego zapisu w § 8 ust. 1 wzoru umowy:

1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości:

1) 8 % wartości niezrealizowanej części Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1, gdy Zamawiający odstąpi od Umowy lub ją wypowiedzi bez zachowania okresu wypowiedzenia z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, jak i w sytuacji rozwiązania umowy przez Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy

2) 0,5 % wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku co do którego doszło uchybieniu, za każdy dzień zwłoki w terminowej realizacji któregokolwiek z obowiązków określonych w Umowie, w szczególności w zakresie:

a) dostarczenia Towarów;

b) dostarczenia brakujących Towarów;

c) dostarczenia Towarów wolnych od wad, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto Towarów objętych Zamówieniem.**

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 14

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

### Pytanie 15

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 10.2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:** § 3 ust. 10.2 projektu umowy otrzymuje brzmienie: „w razie zgłoszenia przez Zamawiającego wad do rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni roboczych, a następnie w ciągu kolejnych 2 dni roboczych, dostarczenia Towaru wolnego od wad.

### Pytanie 16

Czy w Pakiecie nr 11 poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania 30 ładunków czy 30 opakowań zbiorczych po 20 ładunków?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 17

Czy w Pakiecie nr 11 poz. nr 2 Zamawiający wymaga zaoferowania 30 ładunków czy 30 opakowań zbiorczych po 20 ładunków?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 18

Czy w Pakiecie nr 37 poz. nr 1 – 3 Zamawiający wymaga zaoferowania wkładów kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres?



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnoz@pcmnoz.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

### Pytanie 19

Czy w Pakiecie nr 37 poz. nr 7 Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu laparoskopowego składającego się z :

- 1 x trokar 10 mm typ bezpieczny liniowy z mechanizmem aktywującym ostrze i wskaźnikiem aktywacji,
- 2 x kaniula żłobkowana 10 mm z portem do insuflacji,
- 1 x redukcja do kaniul 5/10 mm,
- 1 x trokar 5 mm typ piramidalny rozpychający,
- 2 x kaniula żłobkowana 5 mm z portem do insuflacji,
- 1 x igła veresa z kranikiem,
- 1 x woreczek ekstrakcyjny ze ściągaczem.
- 1 x 6 szt klipsów ML do klipsownicy typu 0301-07MLE
- 1 x 6 szt klipsów ML do klipsownicy typu 0301-02MLE

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

### Pytanie 20

do pakietu 22 – KTG serii F9 pracuje na papierze 152 i 150 mm w standardzie amerykańskim i międzynarodowym. Prosimy o doprecyzowanie jakiego papieru oczekuje Zamawiający (wymiar)?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje papieru o wymiarach 150mm.

### Pytanie 21

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

### Pytanie 22

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

### Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczących kar:

- par. 8 ust. 1 pkt. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto niezrealizowanej części umowy a nie od całości jej wartości?
- par. 8 ust. 1 pkt. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę naliczanie kary od wartości niedostarczonego lub zareklamowanego towaru a nie całego zamówienia?
- par. 8 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie łącznej sumy kar do poziomu 15% wartości umowy brutto?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 24**

Pak. 31 poz. 6-11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów o długości 70 m z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 25**

Pak. 31. poz. 12-14 Czy Zamawiający wymaga opakowań foliowo-polyolefinowych, gdzie folia jest 6-warstwowa o grubości 50µm a polyolefin ma gramaturę 93 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie 26**

Pak. 31 poz. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów foliowo-włókninowych o rozmiarze 220 cm x 70 m?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 27**

Pak. 31 poz. 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów foliowo-włókninowych o rozmiarze 250 cm x 70 m?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 28**

Pak. 31 poz. 14 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów foliowo-włókninowych o rozmiarze 420 cm x 70 m?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 29**

Pak. 31 poz. 21 Czy Zamawiający dopuści papier krepowany pakowany po 252 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 30**

Pak. 31 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści papier pakowany po 750 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 31**

Pak. 31 poz. 23 Czy Zamawiający dopuści torbę pakowana po 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 32**

Pak. 31 poz. 24 Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarze 90x230 mm pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 33**

Pak. 31 poz. 25 Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarze 130x360 mm pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 34**

Pak. 31 poz. 26 Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarze 200x330 mm pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 35**

Pak. 31 poz. 27 Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarze 90x230 mm pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 36**

Pak. 31 poz. 28 Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarze 130x350 mm pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 37**

Pak. 31 poz. 29 Czy Zamawiający dopuści torebki pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 38**

Pak. 31 poz. 34 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawa o wymiarach 20cmx100m z odpowiednim przeliczeniem opakowań w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 39**

Dotyczy Pakiet 41: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 41 Szwy: wchłaniające, jednowłóknowe; wykonane z PDO; dwukierunkowe ułożenie kotwic; podtrzymanie tkankowe 80% po upływie 2 i 4 tygodni od zaimplantowania, 40% do 70% po 6 tygodniach od zaimplantowania; wchłanianie do 180 dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 40**

dot. Pakietu Nr 35 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki (0,7L; 1L; 2L,) posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 41**



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



Pakietu Nr 35 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 42

dot. Pakietu Nr 35 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 43

dot. Pakietu Nr 35 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (0,7L; 1L; 2L,) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 44

Pakiet 28 Czy można zaoferować zestaw do wkłucia centralnego o następującym składzie:

|  |              |   |
|--|--------------|---|
| serweta z laminatu TF  | 45x75cm      | 1 |
| serweta z laminatu TF 45x75cm z regulowanym otworem i przylepcem | 2x (45x75cm) | 1 |
| kompresy z gazy 13N, 8W  | 7,5x7,5cm    | 6 |
| tupfer kula 17N  | 15x15cm      | 4 |
| pęseta plastikowa  | 11 cm        | 1 |
| strzykawka 10ml Luer   | 10ml         | 1 |
| igła 1,2x40mm  | 1,2x40mm     | 1 |
| igła 0,8x40mm  | 0,8x40mm     | 1 |
| ostrze nr 11   | Nr 11        | 1 |





## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



|                                 |        |   |
|---------------------------------|--------|---|
| kleszczyki plastikowe typu pean | 13 cm  | 1 |
| imadło metalowe                 | 13 cm  | 1 |
| opatrunek transparentny         | 8x15cm | 1 |

Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 45

Pakiet 49, poz. 6-9 Czy można zaoferować opaskę gipsową nawiniętą na plastikowy trzpień z perforacją, ułatwiającą nasiąkanie opaski wodą, o czasie wiązania ok. 5min. oraz o czasie zanurzenia na poziomie 5s?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 46

Czy terminy podane w umowie odnoszą się do dni roboczych i czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedź:** Terminy podane w umowie odnoszą się do dni roboczych, dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

### Pytanie 47

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w par. 8 ust. 1 do 5% niezrealizowanej wartości umowy ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 48

Czy Zamawiający zgadza się aby prawo do odstąpienia/rozwiązania umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 49

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w umowie przewidziane są zmiany w par. 10 ust. 8 pkt. 1 i 4.

### Pytanie 50

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w par. 8 ust. 1 pkt a) do 0,5% niezrealizowanego zamówienia ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



### Pytanie 51

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 8 ust.1 wzoru Umowy. Zamawiający w § 8 ust. 1 wskazał: „0,5 % wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku co do którego doszło uchybieniu, za każdy dzień zwłoki w terminowej realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w Umowie, w szczególności w zakresie:

- a) dostarczenia Towarów;
- b) dostarczenia brakujących Towarów;
- c) dostarczenia Towarów wolnych od wad.”

Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 8 ust 1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,25%

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 52

do pakietu nr 38 Poz.1 Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane na zewnątrz. Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. 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 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 - potwierdzone wynikami badań. Zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001; AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej nie starszym niż 2020r Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Typowa grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,22mm(+/-0,03), dłoni 0,18mm(+/-0,03), mankiecie 0,15mm(+/-0,02), typowa długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 14N, zawartość białek lateksowych max. 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2020r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 5,5-9,0 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 53

do pakietu nr 38 Poz.2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu rękawic pudrowanych i będzie wymagał rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych, polimeryzowanych od wewnątrz, z mikroteksturowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, konstrukcja ergonomiczna, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03, mankiecie: 0,15±0,03 mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min. 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 - badania z jednostki niezależnej wg EN 455-1 nie starszym niż 2020r, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - poniżej 10 µg/g -badania z jednostki niezależnej wg EN 455-3 nie starsze niż 2020, będące wyrobem medycznym kl.IIa i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnoz@pcmnoz.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



### Pytanie 54

do pakietu nr 38 Poz.1 W związku z wymaganiami europejskiej normy zharmonizowanej EN 455-1 dotyczącymi poziomu AQL dla rękawic chirurgicznych o wartości max. 0,65 czy Zamawiający będzie wymagał wraz z potwierdzeniem poziomu AQL raportu z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-1 nie starszym niż z 2020 roku ?

**Odpowiedź:** Zamawiający będzie wymagał wraz z potwierdzeniem poziomu AQL raportu z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-1 nie starszym niż z 2020 roku.

### Pytanie 55

do pakietu nr 38 Poz.3 Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor kremowy, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, pow. wewnętrzna pokryta CPC i silikonem, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min. 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni >0,17mm, mankiecie >0,17mm, średnia siła zrywu przed starzeniem: min. 19N i potwierdzone kartą techniczną producenta. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min. 3 substancji chemicznych na min. 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 potwierdzone wynikami badań. Zgodne z EN ISO 374-1,5; EN ISO 374-2,4 EN 16523-1. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 35 miesięcy od daty produkcji, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 5,5-9,0 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 56

do pakietu nr 38 Poz.3 Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane od zewnątrz, kolor kremowy, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, ergonomiczne -potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiety rolowane z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm, mankiecie: 0,16mm, długość min. 300mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 25 cytostatyków na min. 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, pozbawione akceleratora DPG, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; Termin ważności 3 lata.; rozm. 6,0-9,0 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 57

do pakietu nr 38 Poz.4 Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalny, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy,



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



rolowany mankiet z technologią Surefit, polimeryzowane o wewnątrz w technologii Dermashield. Długość rękawicy min. 280mm, typowa grubość rękawicy na palcu: 0,14mm, dłoni 0,13mm, mankiecie 0,14mm. Mediana siły zrywu przed starzeniem: min 12N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ B). Zgodne z wymaganiami EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 15 substancji chemicznych na min.2 poziomie w zgodzie z EN ISO 374 lub EN 16523 potwierdzone wynikami badań w tym min. 10 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,4,5. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe, składane na pół. Termin ważności 3 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 58

do pakietu nr 38 poz.5 Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet z technologią Surefit, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane od zewnątrz, kolor brązowy, kształt anatomiczny. Typowa grubość ścianki na palcu  $0,33 \pm 0,03$ mm, na dłoni  $0,31 \pm 0,03$ mm, na mankiecie  $0,25 \pm 0,03$ mm, typowa długość min. 278mm, AQL: 0,65; poziom protein lateksowych max.  $30 \mu\text{g/g}$ , średnia siła zrywu przed starzeniem min. 29N, po starzeniu min. 23N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min. 4 substancji chemicznych na min. 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374 ISO odporne przez 4,3 minuty, odporne przez min. 240 min na przenikanie min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 59

do pakietu nr 38 poz.6 Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, rolowany brzeg mankietu, teksturowana powierzchnia dłoni i palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Typowa grubość na palcu min. 0,19 mm, na dłoni min. 0,17mm, na mankiecie min. 0,13mm, typowa długość 400mm. Mediana siła zrywu przed starzeniem min. 18N - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455. Zawartość protein lateksowych max  $50 \mu\text{g/g}$ - potwierdzone karta techniczna producenta. Zgodne z EN 455, EN 374-1,2,4 EN 420, EN 16523-1, ASTM D3577, ISO 10282 potwierdzone karta techniczną producenta. Sterylizowane radiacyjnie. Pakowane podwójnie papier-folia. Rozmiar 6,0 – 8,5 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 60



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



do pakietu nr 38 Poz.7 Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice międzynarodowego producenta o charakterystyce: system podwójnego rękawiczowania pakowany osobno co daje możliwość użytkownikowi indywidualnego doboru rozmiarów oraz mniejsze zużycie w sytuacji śródoperacyjnej wymiany wierzchniej, o charakterystyce:

- rękawica spodnia:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, od wewnątrz pokryte poliuretanem, z wewnętrzną warstwą Hydrasoft (zawierającą dimetikon i glicerynę) (potwierdzenie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym), gładkie na zewnątrz, kolor zielony, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, mankiet rolowany z technologią Surefit, o typowej grubości ścianki na palcu i dłoni 0,19 mm, mankiecie 0,16 mm, typowa długość min 295mm, mediana siły zrywu przed starzeniem 15,8N, po starzeniu 11,8N - badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - max 30 µg/g potwierdzone badaniami wg normy EN 455 z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5-piktogram na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; sterylizowane radiacyjnie, rozm. 6,0-9,0

- rękawica wierzchnia:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane na zewnątrz, kolor biały, kształt anatomiczny, palce proste, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03 mm, mankiecie: 0,15±0,03 mm, typowa długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem 14,9N po starzeniu 13,5N - badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 10 µg/g (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; sterylizowane radiacyjnie, rozm. 5,5-8,5 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 61

do pakietu nr 38 Poz.1-7 Czy Zamawiający wymaga dołączenia wraz z ofertą następujących dokumentów:

- Deklaracja Zgodności CE oraz certyfikat potwierdzający kategorię środka ochrony indywidualnej
- Karta techniczna produktu lub karta katalogowa produktu wystawioną przez producenta
- Pełny raport lub wyniki z badań na substancje cytostatyczne wg. EN 374-3 dołączone do oferty
- Pełny raport z badań na potwierdzenie zgodności z normą EN 455 – 1,2,3,4 lub raport wg EN 455-1,2,3 zgodny z wymaganiami opisanymi w OPZ
- Wyniki badań potwierdzające zgodność z normą ASTM F1671 lub z normą równoważną EN ISO 374-5 dołączone do oferty lub zgodność z EN ISO 374-5 potwierdzone karta techniczna producenta



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ:

- Deklaracja Zgodności CE oraz certyfikat potwierdzający kategorię środka ochrony indywidualnej.
- Karta techniczna produktu lub karta katalogowa produktu.
- Pełny raport z badań na substancje cytostatyczne wg. EN 374-3 dołączone do oferty.
- Pełny raport z badań na potwierdzenie zgodności z normą EN 455 – 1,2,3,4.
- Wyniki badań potwierdzające zgodność z normą ASTM F 1671- dołączone do oferty.
- Pełny raport testowy potwierdzający wymagane parametry, nie straszy niż z 2018 roku.

### Pytanie 62

Prosimy o doprecyzowanie jakiego rodzaju pełny raport testowy potwierdzający wymagane parametry, nie straszy niż z 2018 roku Zamawiający wymaga, czy Zamawiający wymaga raportów jak w opisie przedmiotu zamówienia wraz z późniejszymi odpowiedziami ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 63

Pakiet 34, poz.4 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/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w całości w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 64

Pakiet 34, poz. 4,7-8 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 65

Pakiet 34, poz. 7 Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze min. 16 g/m<sup>2</sup>, w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 66

Pakiet 34, poz.8 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/m<sup>2</sup>, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w całości w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 67

Pakiet 34, poz. 8 Czy zamawiający dopuści maski w jednym kolorze – niebieskie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



### Pytanie 68

Pakiet 34, poz. 9 Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 69

Pakiet 34, poz. 9 Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 70

Pakiet 34, poz. 9 Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach: o Mankiet 5 cm o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm) o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 71

Pakiet 34, poz. 5,6,9 Czy zamawiający wydzieli poz.5,6,9.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 72

Pakiet 34, poz. 4,7-8 Czy zamawiający wydzieli poz.4,7-8 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 73

Pakiet 34, poz. 10 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m<sup>2</sup>? Czy zamawiający dopuści dekolt bez napu, wycięcie półokrągłe?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 74

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na wkłady (pakiet nr 23) będzie opiewało na minimum 50 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

### Pytanie 75

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego jakiej pojemności wkładów wymaga w pakiecie nr 23?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wkładów o pojemności 1000ml.

### Pytanie 76

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 48 wymaga portów zgodnie z poniższym zdjęciem?



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 77**

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 48 dopuści porty pakowane po 25 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem.

**Pytanie 78**

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w pakiecie 23, 46, 47, 48 dopuści dostawę firmą kurierską?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści dostawę kurierską pod warunkiem spełnienia przez nią wymogów związanych z dystrybucją wyrobów medycznych.

**Pytanie 79**

Dotyczy pakietu nr 12. Poz. 1. Prosimy o dopuszczenie klipsownicy laparoskopowej pojedynczej, rozmiar M/L, dł. 330 mm, śr. 10 mm, wyposażonej w obrotowe ramię i kanał płuczący, do zastosowania z klipsami PL568T.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 80**

Dotyczy pakietu nr 12. Poz. 6. Prosimy o dopuszczenie korpus do trokara śr, 10 mm i dł. 110 mm. Zawierającego przyłącze do insuflacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 81**

Dotyczy pakietu nr 12. Poz. 9. Prosimy o dopuszczenie obturatora trójkątnego do trokara 5,5 mm i dł. 110 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 82**

Dotyczy pakietu nr 12. Poz. 12. Prosimy o dopuszczenie silikonowej uszczelki do trokara 5,5 mm, czerwonej, opak. / 20 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 83**

Część nr 28 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawów posiadających w swoim składzie tufery w rozmiarze min. 20 x 20 cm strzykawkę typu Luer Lock, ostrze 6,5 cm oraz igłotrzymacz 14 cm? Zestaw zapakowany w opakowanie typu twardy blister z nadrukowaną etykietą główną zawierającą m.in. nazwę producenta, nazwę zestawu, nr katalogowy, skład oraz jedną





## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzoz@pcmnzoz.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



dwudzielną etykietą samoprzylepną, przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego, a druga zawierająca m.in. nr katalogowy, datę ważności. Pozostałe parametry i skład bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 84

§ 3, ust. 11- wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:

„W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę braku towaru, objętego danym zamówieniem, skutkującego brakiem możliwości zrealizowania konkretnego zamówienia, Wykonawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych równoważnych do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Wykonawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego“

Zgodnie z § 8 Zamawiający będzie naliczał kary umowne za niedostarczenie towaru w wyznaczonym terminie. Obciążenie wykonawcy różnicą kosztów zakupu interwencyjnego jest dodatkową karą finansową, która w dobie niestabilnych zachowań rynkowych może być rażąco wygórowana i prowadzić do nierównego traktowania stron umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 85

§ 8, ust. 1, pkt. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 86

dotyczy Pakietu 3 8 , poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wrazenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic wewnętrznie polimeryzowanych, o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, o nieznaczonej różnicy grubości ścianki tj. palec: 0,24 mm, dłoń: 0,20 mm, mankiet: 0,17 mm. Siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 17N. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 87

dotyczy Pakietu 38 , poz. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych lateksowych sterylnych , lekko pudrowanych , odpornych na min. 2 substancje chemiczne na min 4 poziomie zgodnie z EN ISO 374 1 .

Rękawice nie posiadające badań na przenikanie cytostatyków. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,19 mm, dłoni 0,18 mm, mankiet 0,14 mm , siła zrywu: przed starzeniem min 13 N , po starzeniu min. 11N potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 88

dotyczy Pakietu 38 , poz. 3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych , bezlateksowych , syntetycznych, wykonanych z neoprenu (o właściwościach niemal identycznych jak wymagany poliizopren) w kolorze zielonym, o grubości na



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



palcu: 0,18 mm, dłoni 0,17 mm, manki ecie 0,13 mm. Siła zrywu przed starzeniem: min 13 N. Rękawice odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978 05 ( dedykowaną do badania leków cytostatycznych). Termin ważności 3 lata. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pakiet 89

dotyczy Pakietu 38, poz. 3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic chirurgicznych, bezlateksowych, syntetycznych, wykonanych z neoprenu ( o właściwościach niemal identycznych jak wymagany poliizopren), w kolorze naturalnym/kremowym, o grubości na palcu:  $0,14 \pm 0,03$  mm, dłoni  $0,13 \pm 0,03$  mm, mankiecie  $0,14 \pm 0,03$  mm. Siła zrywu przed starzeniem: min 11N, potwierdzona oświadczeniem producenta. Rękawice odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978-05( dedykowaną do badania leków cytostatycznych). Termin ważności 3 lata. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 90

dotyczy Pakietu 38, poz. 3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic poliizoprenowych w kolorze zielonym, o grubość na palcu  $0,20 \pm 0,02$  mm, na dłoni  $0,18 \pm 0,02$  mm, na mankiecie  $0,16 \pm 0,02$  mm, typowa siła zrywu 13 N potwierdzona oświadczeniem producenta. Rękawice odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978-05( dedykowaną do badania leków cytostatycznych). Termin ważności 3 lata. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 91

dotyczy Pakietu 38, poz. 4 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic w kolorze zielonym o sile zrywu min. 13 N ( przed starzeniem), min. 10 N ( po starzeniu) potwierdzone wynikami badań producenta wg. EN 455, Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ B). Zgodne z wymaganiami EN 455 będącej europejskim odpowiednikiem normy ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 2 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN ISO 374. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej. Termin ważności 3 lata. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pakiet 92

dotyczy Pakietu 38, poz. 5 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic chirurgicznych lateksowych ortopedycznych o grubości ścianki na palcu  $0,33 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,31 \pm 0,03$  mm, na mankiecie  $0,25 \pm 0,03$  mm, poziom protein lateksowych poniżej  $10 \mu\text{g/g}$  potwierdzone raportem z badań niezależnej jednostki, średnia siła zrywu przed starzeniem min 27N, po starzeniu min 21N -potwierdzone oświadczeniem producenta. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, brak badań



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



na przenikanie metakrylanu metylu, badania na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (min 20substancji>240 min).Opakowania typu Smart pack ( składane na pół ). Pozostałe wymagania zgodnie z opisem.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pakiet 93

dotyczy Pakietu 38, poz. 6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych, jałowych ( klasa IIa)o grubości na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankietie 0,15 m, długość min.480mm. Siła zrywu mim 11N –potwierdzone wynikami badań producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 35µg/g-potwierdzone wynikami badań producenta wg EN 455. Zgodne z EN 455, EN ISO 374-1,2,4,5(potwierdzone certyfikatem jednostki niezależnej). Sterylizowane radiacyjnie. Pakowane podwójnie opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 94

dotyczy Pakietu 38, poz. 7 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w systemie podwójnego rękawiczowania, gdzie rękawica spodnia posiada warstwę polimerową ( w miejsce aloesowej). Rękawice o niskim poziomie białek lateksowych: max 30µg/g dla obu par rękawic -potwierdzone wynikami badań producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie: min 1substancji chemicznej na min 6poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z wymaganiami EN 455, ASTM F1671. Zgodne z EN ISO374-1,2,4,5,Rękawice nie posiadające badań na przenikanie cytostatyków.Rękawice pakowane podwójnie;obydwie pary w tym samym rozmiarze. Pozostałe wymagania zgodnie z opisem.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 95

dotyczy Pakietu 39, poz. 1-2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w obu pozycjach rękawic w opakowaniach a'200 szt. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiety, w celu ograniczenia kontaminacji. Rękawice o korzystniejszym poziomie AQL AQL 1,0, siła zrywu min 6N wg EN 455 -potwierdzone wynikami badań producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 14substancji chemicznych w tym min. 10 na 6 poziomie wg. EN 16523-1 oraz przebadane na min. 15cytostatyków z min. 7 na 5 poziomie odporności wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Opakowania kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa lub metalowe pokryte farbą o właściwościach antybakteryjnych, odporne na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, bezkodowania kolorystycznego Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 96

dotyczy Pakietu 39, poz. 1



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnoz@pcmnoz.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wewnętrznej warstwy pielęgnacyjnej z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny i wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic nitrylowych wewnętrznie chlorowanych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 97

dotyczy Pakietu 39, poz. 3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic winylowych o grubości na palcu 0,08 mm. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 98

dotyczy Pakietu 39, poz. 4 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic z przedłużonym mankietem, o korzystniejszym poziomie AQL 1.0. Grubość ścianki: na palcu 0,36 mm, na dłoni 0,33mm, na mankiecie 0,25 mm, zawartość protein lateksowych poniżej 15µg/g- potwierdzone wynikami badań producenta zgodnie z EN 455. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ B. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN374-2, min 5 cytotatyków na min 3 poziomie wg ASTM D6978 ,1alkoholstosowany w dezynfekcji o stężeniu 70% i 37% formaldehydu- poziom min 2 – potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPTU – potwierdzone oświadczeniem producenta. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 99

dotyczy Pakietu 39, poz. 5 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpydrowych, z przedłużonym mankietem o korzystniejszym poziomie AQL 1,0, grubość ścianki: na palcu 0,13mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07mm, długość min 290 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 9 N -potwierdzone wynikami badań 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: 40% Izopropanol oraz 35 % etanol na 6 poziomie odporności min 5 cytotatyków na min 3 poziomie wg. ASTM D6978 – potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD -potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 100

dotyczy Pakietu 40, poz. 1 Rękawice nitrylowe niejałowe, bezpydrowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KAT III, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana z dodatkową teksturą na opuszkach palców, Rękawice o długości min. 240 mm , siła zrywania przed starzeniem mediana min. 6N- zgodna z normą EN 455, AQL ≤ 1.0. Grubość



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzoz@pcmnzoz.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



pojedynczej ścianki:, palec-0,09 mm, dłoń-0,06 mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, Przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy –poziommin.1, oraz na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu: 1 na baziealkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) na poziomie 1 (>16 min) potwierdzone raportem z badania wykonanego w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015 (w miejsce wymogu odporności na 70% stężenia etanolu i isopropanolu -min 25 min.)Przebadane na min.13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 16523-1, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL.Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 101

dotyczy zapisów SWZ ( Rozdz.11) Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowego środka dowodowego w postaci oświadczenia o produktach medycznych zgodnie z Załącznikiem nr 7 do SWZ, w którym wykonawca potwierdza że posiada dokumenty wymienione przez Zamawiającego w punktach a-c.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowego środka dowodowego w postaci oświadczenia o produktach medycznych zgodnie z Załącznikiem nr 7 do SWZ oraz:

#### a) Pakietu 38

- Deklaracja Zgodności CE oraz certyfikat potwierdzający kategorię środka ochrony indywidualnej.
- Karta techniczna produktu lub karta katalogowa produktu.
- Pełny raport z badań na substancje cytostatyczne wg. EN 374-3 dołączone do oferty.
- Pełny raport z badań na potwierdzenie zgodności z normą EN 455 – 1,2,3,4.
- Wyniki badań potwierdzające zgodność z normą ASTM F 1671- dołączone do oferty.
- Pełny raport testowy potwierdzający wymagane parametry, nie straszy niż z 2018 roku.

#### b) Pakietu 39

- Deklaracja Zgodności CE oraz certyfikat potwierdzający kategorię środka ochrony indywidualne.
- Karta techniczna produktu lub karta katalogowa produktu.
- Pełny raport z badań na substancje cytostatyczne wg. EN 374-3.
- Pełny raport z badań na potwierdzenie zgodności z normą EN 455 – 1,2,3,4.
- Wyniki badań potwierdzające zgodność z normą ASTM F 1671.
- Pełny raport testowy potwierdzający wymagane parametry , nie starszy niż z 2018
- Badania na pierwotne podrażnienia skóry.
- Raport z badań potwierdzający brak występowania akceleratorów, tiuramów, tiomoczników, benzotiazoli.
- Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia uchwytów pozwalających na stosowanie systemu w dowolnej konfiguracji rozmiarowej. Dozowniki zostaną dostarczone bezpłatnie w ilości 100 zestawów (50 zestawów uchwytów potrójnych i 50 zestawów uchwytów pojedynczych) oraz 50 uchwytów do Szyny Modura do pozycji 1.

#### c) Pakietu 40

- Deklaracja Zgodności CE oraz certyfikat potwierdzający kategorię środka ochrony indywidualnej.
- Karta techniczna produktu lub karta katalogowa produktu.



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



- Pełny raport z badań na substancje cytostatyczne wg. EN 374-3 dołączone do oferty.
- Pełny raport z badań na potwierdzenie zgodności z normą EN 455 – 1,2,3,4.
- Wyniki badań potwierdzające zgodność z normą ASTM F 1671.

### Pytanie 102

Pakiet 17, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści pokrywę kontenera sterylizacyjnego, rozmiar 1/1 z filtrami wielorazowymi, kolor do wyboru: srebrny, żółty, czerwony, zielony, niebieski; Wanna do kontenera o wymiarach 580X280X210 mm; Wykonana ze stopu aluminium z ergonomicznymi uchwytami; Wyposażona w uchwyty na tabliczki identyfikacyjne po obu stronach kontenera. Kosz stalowy z dużą perforacją 510x240x70? mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 103

Pakiet 17, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści pokrywę kontenera sterylizacyjnego, rozmiar 3/4 z filtrami wielorazowymi, kolor do wyboru Zamawiającego: srebrny, żółty, czerwony, zielony, niebieski; Wanna do kontenera o wymiarach 465X280X135 mm; Wykonana ze stopu aluminium z ergonomicznymi uchwytami; Wyposażona w uchwyty na tabliczki identyfikacyjne po obu stronach kontenera. Kosz stalowy z dużą perforacją 410x240x70 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 104

Pakiet 1 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną z kompatybilnym zestawem do godzinowej zbiórki moczu, z wbudowanym drenem zabezpieczonym filtrem przeciwbakteryjnym, umożliwiającym pomiar ciśnienia śródbrzusznego, wyskalowany w milimetrach słupa rtęci, elementu zestawu sterylne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 105

Pakiet 27 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zamkniętego systemu do nawilżania o pojemności 340 ml napełniony jałową (z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym tj. zaoferowania 478 pojemników po 340ml), apirogenną wodą do terapii inhalacyjnej, umożliwiającą prowadzenie długotrwałej inhalacji potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza lecz wymaga ilości zgodnie z SWZ – 500szt.

### Pytanie 106

Pakiet 40 Prosimy o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6$  N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 107

Pakiet 40 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpydrowych nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu, zapobiegający samozwijaniu się rękawicy. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. AQL na poziomie 1.5 po zapakowaniu, grubość (pojedyncza ścianka) min: palec: 0,09 mm, dłoń: 0,05 mm, mankiet: 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych i min. 15 leków cytostatycznych. Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym takie informacje jak: data ważności, oznakowanie znakiem CE, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,3,4; EN 16523-1; EN 420; ISO 9001; ISO 13485; ISO 14001; EN ISO 15223-1 i rozporządzeniem 1935/2004, dopuszczenie do kontaktu z żywnością.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 108

Pakiet 40 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niejałowych, bezpydrowych, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców., Rękawice o długości min. 240 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 6 N, AQL 1,0. Grubość pojedynczej ścianki:, palec- 0,09 ± 0,03 mm, dłoń- 0,08 ± 0,03 mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523:2015, EN 374-4, EN ISO 374-5. Przebadane na min.13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 16523-1, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 109

Pakiet 40 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niejałowych, bezpydrowych, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer nitrylowo-butadienowy, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, Rękawice o



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



długości min. 240 mm, siła zrywania przed starzeniem  $\geq 6,0$  N, AQL 1,0. Grubość pojedynczej ścianki, palec- 0,08-0,10 mm, dłoń- 0,06mm- 0,09mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, Odporne na min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4, odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Przebadane na min.13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 16523-1, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 110

Pakiet 39, pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej oraz piktogramem na opakowaniu. Białe, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomach ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 111

Pakiet 39, pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, niesterylnych nitrylowych, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżającą – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej w kolorze jasnozielonym. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Grubość zgodnie z EN 455-2, mierzona podwójnie: palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,09 mm, mankiet 0,08 mm, długość min 240 mm, AQL 1.0. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III. Odporne przez min. 120 min. na przenikanie min. 7 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 (raport z niezależnego laboratorium) lub równoważną oraz przebadane na penetrację cytostatyków, min. 30 substancji, zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium. Odporne na penetrację wirusów w zgodzie z EN 374-5. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych potwierdzonych badaniami. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie maks. 250 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 112





## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



Pakiet 39, pozycja 2 Prosimy o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitrylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6$  N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pakiet 113

Pakiet 39, pozycja 3 Prosimy o dopuszczenie rękawic niesterylnych, jednorazowego użytku, diagnostycznych i ochronnych wykonanych z polichloru winylu (PVC), powierzchnia gładka. Pasujące na obie dłonie, z rolowanym mankietem zapobiegającym samo zwijaniu się rękawicy. Rękawice pakowane są w sposób umożliwiający łatwe wyciąganie pojedynczych sztuk. Średnia grubość na palcach i dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, AQL 1,5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 5. Rękawice przebadane na działanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 oraz przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 114

Pakiet 39, pozycja 4 Prosimy o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,5$ N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 115

Pakiet 39, pozycja 5 Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL  $\leq 1,5$  (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 116

Pakiet 38, pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein  $< 10$  ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium 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. 260-280 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 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 6,0-8,5.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 117

Spółka zarejestrowana w Sądzie Rejonowym Łódź - Śródmieście,  
Sąd Gospodarczy, XX Wydział KRS pod numerem KRS 0000330633.  
Wysokość kapitału zakładowego 69 954 900,00 zł. Rok założenia: 2009r.



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



Pakiet 38, pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 6,0-8,5.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 118

Pakiet 38, pozycja 2 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 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 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 6,0-8,5.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 119

Pakiet 38, pozycja 3 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm<sup>2</sup>. Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modulus 500% < 2,5 N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka 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. Badania na przenikalność min. 25



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 6,0-8,5.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 120

Pakiet 38, pozycja 4 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpydrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 6,0-8,5.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 121

Pakiet 38, pozycja 5 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedycznych, lateksowych bezpydrowych o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru, średnia siła zrywania min. 34 N. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporność na przekłucia > 5N. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-8,5.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pakiet 122

Pakiet 38, pozycja 6 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpydrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 20 N, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



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). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 6,0-8,5.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 123

Pakiet 38, pozycja 7 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. . AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 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 B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 25 par. Rozmiary 6,0-8,5.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 124

Pakiet 28, poz.1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu o składzie:

- 10 szt. Kompres z gazy 7,5cm x 7,5cm 17-nitkowa, 8-warstwowa
- 10 szt. Tupfer gazowy bez nitki RTG 20cm x 20cm 17-nitkowa
- 1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylene; kolor niebieski
- 1 szt. Chwytnak metalowy Pean dł. 13cm; stal nierdzewna
- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa bibułowo-foliowa 90cm x 75cm
- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa bibułowo-foliowa 45cm x 75cm z centralnym otworem przylepnym o średnicy 8 cm
- 1 szt. Strzykawka dwuczęściowa w opakowaniu papier-foolia poj. 10ml, Luer
- 1 szt. Strzykawka dwuczęściowa w opakowaniu papier-foolia poj. 20ml, Luer



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



1 szt. Igła iniekcyjna w opakowaniu papier-folia 1,2mm x 40mm  
1 szt. Igła iniekcyjna w opakowaniu papier-folia 0,8mm x 40mm  
1 szt. Ostrze chirurgiczne nr 11  
1 szt. Iglotrzymacz MAYO-HEGAR, metalowy dł. 13cm; stal nierdzewna  
1 szt. Opatrunek foliowy z ramką i taśmą do opisu w opakowaniu papier-folia 10cm x 15cm  
Pakiet jednorazowego użytku, o okresie przydatności: 3 lata; wyposażony w 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające informacje: numer REF, data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy; opakowanie twarde blister dwukomorowy?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 125

Pakiet 34, poz. 11 i 13 – Czy Zamawiający dopuści produkty zarejestrowane jako produkty kosmetyczne, objęte 23% stawką VAT?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 126

Pakiet 35, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści pojemnik okrągły?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 127

Pakiet 35, poz. 1-3 – Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane metodą rozdmuchu z polietylenu wysokiej gęstości (HDPE), pokrywa z wiekiem wykonana z polipropylenu (PP)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 128

Pakiet 38, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej, pozostałe wymogi z SWZ – tak jak dotychczas stosowane?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 129

Pakiet 38, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice, których mediana siły zrywu wynosi min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, pozostałe wymogi z SWZ – tak jak dotychczas stosowane?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 130

Pakiet 38, poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści rękawice, których poziom białek lateksowych wynosi max 30µg/g dla obu par rękawic - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, pozostałe wymogi z SWZ – tak jak dotychczas stosowane?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 131

Pakiet 39, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy oczekuje zaoferowania rękawic w opakowaniu a'250 szt. dla rozm. XS-L oraz a'240 szt. dla rozm. XL?



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491  
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,  
wydane przez IQS CERT  
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza wymóg zaofiarowania rękawic w opakowaniu a'250 szt. dla rozm. XS-L oraz a'240 szt. dla rozm. XL.

### Pytanie 132

Pakiet 40, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice, których siła zrywania wynosi min. 7,1N?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 133

Pakiet 40, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,07mm+/-0,01?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 134

Pakiet 40, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy – poziom min. 1, 70% stężenia isopropanolu - min 25 min oraz 70% stężenia etanolu min. 21 min.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 135

Pakiet 40, poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą – załączonym do oferty?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 136

Pakiet 49, poz. 6-9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie opaski szybkowiążącej o czasie wiązania wstępnego 3 minuty, nawiniętą na plastikowy trzpień typu krzyżak, czas namaczania ok. 5 sek., pakowana a'1 szt w opakowaniu jednostkowym, z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 137

Pakiet 39-40, SWZ rozdział 11, Przedmiotowe środki dowodowe Czy Zamawiający dopuści przedstawienie raportu z badań na substancje cytostatyczne zgodnie z normą ASTM D6978 będącą normą równoważną do EN 374-3 - zgodną z opisem przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

### Pytanie 138

Pakiet 39, SWZ rozdział 11, Przedmiotowe środki dowodowe Czy Zamawiający dopuści przedstawienie badania potwierdzającego działanie nawilżające (w miejsce badania na pierwotne podrażnienia skóry) – dotyczy poz. 1?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż na podstawie art. 137 ust 1 i 2 uPzp dokonuje modyfikacji:

- Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz Cenowy

**Kierownik Zamawiającego**