

Opole, dnia 23.01.2024r.

L.dz. 304/2024

Nr postępowania: ZP/01/2024

**Wszyscy uczestnicy
postępowania**

**ODPOWIEDZI
na wnioski i zapytania do treści SWZ**

W związku z wpływem do Zamawiającego wniosków Wykonawców dotyczących treści SWZ w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji pn. „Materiały jednorazowego użytku”, nr postępowania ZP/01/2024, zgodnie z treścią art. 284 ust 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), dalej „ustawy Pzp”, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i odpowiedzi:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycja 1 dopuści jednorazowe myjki zawierające składniki myjące, odżywcze oraz pielęgnujące takie jak m. in. witamina E, gliceryna o neutralnym PH 5,5, wykonane z mieszaniny włókien: poliester i lyocell o rozmiarze 22 x 15 cm i gramaturze 82g/m² w opakowaniu zawierającym 8szt. myjek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w Umowie w §2 pkt. 10 o treści:

„Wykonawcy nie przysługują względem Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tytułu niezrealizowania pełnej ilości przedmiotu zamówienia; Zamawiający określa, że minimalna wartość realizacji przedmiotu umowy wynosi 80%.”?

W przypadku braku zgody prosimy o uzasadnienie decyzji.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy §2 pkt. 10. Jednocześnie Zamawiający informuje, że na podstawie art. 433 pkt 4 ustawy Pzp jest zobowiązany do wskazania minimalnej wartości zamówienia jaką zrealizuje. Przepisy ustawy Pzp nie określają minimalnego poziomu, na jakim może zostać wyznaczony gwarantowany zakres zamówienia.

Pytanie 3

Pakiet 18 - Czy Zamawiający dopuści myjki o wyższych parametrach, tj. gramatura 100 g/m² ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4

Pakiet 18 - Czy Zamawiający wymaga, aby myjki można było stosować również u niemowląt, co wykonawca potwierdzi stosownym dokumentem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5

Pakiet 18 - Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), posiadały wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 6

Dotyczy załącznika wzoru umowy - § 2 ust. 3

Czy dla pakietu nr 16 (tampony hemostatyczne – wyroby medyczne), nieuwzględniającego w swoim zakresie produktów leczniczych ratujących życie, Zamawiający wyrazi zgodę na realizację trybu „na ratunek” w ciągu 24 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Dla Pakiet nr 16 Zamawiający wyraża zgodę na realizację trybu „na ratunek” w ciągu 24 godzin w dni robocze.

Pytanie 7

Pakiet 15 pozycja 1,2:

Czy zamawiający dopuści opatrunki bez systemu aplikacji z ramką oraz bez pasków mocujących?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 8

Pakiet 15 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści opatrunek do mocowania cewników w rozmiarze 6x7cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9

Pakiet 15 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści opatrunek do mocowania cewników w rozmiarze 9x11cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10

Pakiet 15 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści opatrunek, który nie posiada ramki i w rozmiarze 9x11cm?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 11

Pakiet 17 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści:

Furażerka z gumką w tylnej części

Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m² w kolorze niebieskim

Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m² w kolorze białym

W części przedniej (czołowej) posiada wstawkę pochłaniającą pot z włókniny spunlace o gramaturze 52g/m² i wysokości 6 cm

Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiający wyjmowanie pojedynczych sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 12

Pakiet 17 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret o gramaturze 18g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 13

Czy w pakiecie 21 poz.1 zamawiający dopuści AQL <=1,5? Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie 21 poz. 1 AQL <=1,5

Pytanie 14

Pakiet 8 pozycja 1-3

Czy zamawiający dopuści op. a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości szt. na op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Pakiet 8 pozycja 4

Czy zamawiający dopuści op. a'5szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości szt. na op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Pakiet 8 pozycja 1-3

Czy zamawiający dopuści op. a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości szt. na op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Pakiet 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę do ciała o gramaturze 100g/m², pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 19

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 20

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawa opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy §2 pkt. 10. Jednocześnie Zamawiający informuje, że na podstawie art. 433 pkt 4 ustawy Pzp jest zobowiązany do wskazania minimalnej wartości zamówienia jaką zrealizuje. Przepisy ustawy Pzp nie określają minimalnego poziomu, na jakim może zostać wyznaczony gwarantowany zakres zamówienia.

Pytanie 21

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w treści załącznika nr 5 do SWZ – wzór umowy - w §6 dodał ust. 3 o treści: „*Oświadczenie o odstąpieniu od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej w terminie do 30 dni od dnia powzięcia pisemnej informacji o nie dotrzymaniu terminów realizacji przedmiotu umowy zgodnie z przyjętym harmonogramem lub jeżeli przedmiot umowy wykonywany jest w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi, o których mowa w ust. 2.*”. Załącznik nr 5 – Wzór umowy po zmianie został udostępniony w osobnym pliku. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym.

Pytanie 22

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 ust. 1 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 23

Pakiet nr 19, poz. nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych wykonanych z polipropylenu, wypełnionych 10% formaliną, przeznaczonych do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych wycinków do badań histopatologicznych, posiadających szczelne zamknięcie dociskowe. Na pojemnikach umieszczone piktogramy i ostrzeżenia w języku włoskim/angielskim, ilość i stężenie formaliny, dane wytwórcy, oznaczenie dla wyrobów medycznych; bez wyszczególnionego pola do opisu. Pojemność pojemnika 600 ml, ilość formaliny 300 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 24

Pakiet nr 19, poz. nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych wykonanych z polipropylenu, wypełnionych 10% formaliną, przeznaczonych do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych wycinków do badań histopatologicznych, posiadających szczelne zamknięcie dociskowe. Na pojemnikach umieszczone piktogramy i ostrzeżenia w języku włoskim/angielskim, ilość i stężenie formaliny, dane wytwórcy, oznaczenie dla wyrobów medycznych; bez wyszczególnionego pola do opisu. Pojemność pojemnika 1000 ml, ilość formaliny 600 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 25

Pakiet nr 19, poz. nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych wykonanych z polipropylenu, wypełnionych 10% formaliną, przeznaczonych do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych wycinków do badań histopatologicznych, posiadających szczelne zamknięcie zakręcane. Na pojemnikach umieszczone piktogramy i ostrzeżenia w języku włoskim/angielskim, ilość i stężenie formaliny, dane wytwórcy, oznaczenie dla wyrobów medycznych; bez wyszczególnionego pola do opisu. Pojemność pojemnika 250 ml, ilość formaliny 150 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 26

Pakiet nr 19, poz. nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych wykonanych z polipropylenu, wypełnionych 10% formaliną, przeznaczonych do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych wycinków do badań histopatologicznych, posiadających szczelne zamknięcie zakręcane. Na pojemnikach umieszczone piktogramy i ostrzeżenia w języku włoskim/angielskim, ilość i stężenie formaliny, dane wytwórcy, oznaczenie dla wyrobów medycznych; bez wyszczególnionego pola do opisu. Pojemność pojemnika 150 ml, ilość formaliny 90 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 27

Pakiet nr 19, poz. nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych wykonanych z polipropylenu, wypełnionych 10% formaliną, przeznaczonych do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych wycinków do badań histopatologicznych, posiadających szczelne zamknięcie zakręcane. Na pojemnikach umieszczone piktogramy i ostrzeżenia w języku włoskim/angielskim, ilość i stężenie formaliny, dane wytwórcy, oznaczenie dla wyrobów medycznych; bez wyszczególnionego pola do opisu. Pojemność pojemnika 30 ml, ilość formaliny 20 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 28

Pakietu nr 19, poz. nr 6

Prosimy Zamawiającego o podział ww. pozycji pakietu. Pojemniki o pojemnościach 250 ml, 500 ml i 1000 ml posiadają różne ceny zakupu i sprzedaży, przez co przy obecnym układzie pakietu niemożliwa jest ich właściwa wycena.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 29

Pakiet nr 19, poz. nr 6

Prosimy o dopuszczenie pojemników o pojemnościach 200 ml, 520 ml i 1200 ml. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 30

Pakiet 19

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 1 pojemniki do utrwalania próbek biopsyjnych wypełnione neutralną buforowaną 10% formaliną o objętości zapewniającej dokładne zabezpieczenia materiału tkankowego, szczelnie zamykane o pojemności 500 ml, z naklejką z polem do opisu o wymiarach (średnica x wysokość) 110x60 mm ?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 31

Pakiet 19

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 2 pojemniki do utrwalania próbek biopsyjnych wypełnione neutralną zbuforowaną 10% formaliną o objętości zapewniającej dokładne zabezpieczenia materiału tkankowego, szczelnie zamykane o pojemności 1000 ml, z naklejką z polem do opisu o wymiarach (średnica x wysokość) 120x130 mm ?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 32

Pakiet 19

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 3 pojemniki do utrwalania próbek biopsyjnych wypełnione neutralną zbuforowaną 10% formaliną o objętości zapewniającej dokładne zabezpieczenia materiału tkankowego, szczelnie zamykane o pojemności 250 ml, z naklejką z polem do opisu o wymiarach (średnica x wysokość) 65x100 mm ?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 33

Pakiet 19

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 4 pojemniki do utrwalania próbek biopsyjnych wypełnione neutralną zbuforowaną 10% formaliną o objętości zapewniającej dokładne zabezpieczenia materiału tkankowego, szczelnie zamykane o pojemności 125 ml, z naklejką z polem do opisu o wymiarach (średnica x wysokość) 58x80 mm ?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 34

Pakiet 19

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 pojemniki do utrwalania próbek biopsyjnych wypełnione neutralną zbuforowaną 10% formaliną o objętości zapewniającej dokładne zabezpieczenia materiału tkankowego, szczelnie zamykane o pojemności 30 ml, z naklejką z polem do opisu o wymiarach (średnica x wysokość) 37x44 mm ?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 35

Pakiet 19

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 pojemniki do utrwalania próbek biopsyjnych wypełnione neutralną zbuforowaną 10% formaliną o objętości zapewniającej dokładne zabezpieczenia materiału tkankowego, szczelnie zamykane o pojemności 50 ml , z naklejką z polem do opisu o wymiarach (średnica x wysokość) 60x64 mm ?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 36

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji nr 6 pojemnik biały, nieprzezroczysty rozumie również pojemnik z białego polipropylenu w kolorze mlecznym i tej samej przejrzystości zachowaniem pozostałych opisanych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 37

Pakiet 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie dostarczenia próbek niesterylnych do w/w pakietu. Są to wyroby przygotowane zgodnie z indywidualnymi wymaganiami Zamawiającego, a tym samym nie są aktualnie dostępne w naszej standardowej ofercie. Ich produkcja wymaga odpowiedniej ilości czasu (faza

produkcyjna, faza sterylizacji, okres kwarantanny). Jest on zbyt krótki, aby złożyć próbki sterylne w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ Zamawiający nie wymaga dostarczenia próbek dla Pakietu nr 2.

Pytanie 38

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy, w zestawie znajdują się miska nerkowata 12cm x 18cm i pojemnik 120ml w ramach blistra oraz mogące służyć jako pojemniki na odpady powstałe podczas zabiegu?

- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 7cm
- 1x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
- 1x Igła iniekcyjna (0,5 x 25)
- 1x Strzykawka 2-częściowa 2ml Luer
- 1x Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer
- 1x Pęseta plastikowa niebieska 13cm
- 10x Kompres z włókniny 30G 4W 7,5cm x 7,5cm
- 1x Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 5cm x 7,2cm
- 1x Miska nerkowata PVC, rozmiar 12cm x 18cm
- 1x Pojemnik okrągły, poj. 120ml, przezroczysty, z podziałką

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 39

Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości korcanga plastikowego +/- 1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tolerancję długości korcanga plastikowego +/- 1 cm.

Pytanie 40

Pakiet nr 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

- 6x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
- 2x Rękawice diagn. lateksowe bezpudrowe rozm. M
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm i rozcięciem
- 1x Pęseta plastikowa niebieska 13cm
- 1x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5 x 13 x 3,5cm, przezroczysty

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 41

Pakiet nr 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy, w zestawie znajduje się pojemnik 3-komorowy w ramach blistra?

- 1x Chwytnak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
- 1x Pęseta chirurgiczna metalowa, 1x2 zębki 14,5cm
- 6x Tupfer z gazy z nitką RTG 17N 15cm x 15cm
- 1x Igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm
- 1x Strzykawka 3-częściowa 10ml luer
- 1x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)

- 1x Igła iniekcyjna (0,8 x 40)
- 1x Serweta chirurgiczna 45cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym 6cm x 8cm
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa
- 1x Nożyczki IRIS metalowe, proste 11,5cm
- 1x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5 x 13 x 3,5cm, przezroczysty

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 42

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści pęsetę anatomiczną metalową o długości 14 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 43

Pakiet nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy, w zestawie znajduje się pojemnik 3-komorowy w ramach blistra?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 44

Pakiet nr 4, poz.1

Czy Zamawiający dopuści serwetę o wymiarach 220 x 160 cm, sterylną, wykonaną z lamiantu włókniny polipropylenowej i folii PE. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho 69,7 N wzdłużna, 45,6 N poprzeczna, na mokro 75,3 N wzdłużna, 49,4 N poprzeczna, odporność na przenikanie cieczy 196 cm H₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 45

Pakiet nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce opisanego w SWZ prześcieradło higieniczne wzmocnione, niejałowe, wykonane z papieru laminowanego folią, wzmocnione 48 nitkami, o gramaturze 40g/m² (23g/m² papier, 17g/m² folia), o chłonności 140ml, miękkie, wodoodporne, kolor biały z niebieskimi nitkami, rozmiar 80x210cm?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 46

Pakiet nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 47

Pakiet nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej podfoliowanej o gramaturze 45g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 48

Pakiet nr 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną pakowaną a'2szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 49

Pakiet nr 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe jałowe 17 nitkowe 12 warstwowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 50

Pakiet nr 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe jałowe w opakowaniu a'5szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 51

Pakiet nr 4, pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści tufery w opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 52

Pakiet nr 4, pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści tufery pakowane po 10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 53

Pakiet nr 4, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści bandaż elastyczny o składzie: bawełna, poliamid, spandex?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 54

Pakiet nr 4, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści bandaż elastyczny o wysokiej rozciągliwości nie posiadający krepowanej struktury?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 55

Pakiet nr 4, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści bandaż dziany niejałowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56

Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści chustę w rozmiarze 96x96x136cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 57

Pakiet nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści chustę w rozmiarze 96x96x130cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 58

Pakiet nr 6, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kompres 17-nitkowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 59

Pakiet nr 6, poz. 5-9

Czy Zamawiający dopuści kompresy różniące się wagą o +/-10% od podanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 60

Pakiet nr 6, poz. 5-9

Czy Zamawiający dopuści kompresy różniące się wagą o +/-15% od podanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 61

Pakiet nr 6, poz. 2-9

Czy Zamawiający dopuści kompresy o czasie opadania <10s zgodnie z normą PN-EN 14079?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 62

Pakiet nr 6, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści kompres ocyny w rozmiarze 5,5x7,5cm wykonany z włókninowej części zewnętrznej oraz wewnętrznej wykonanej z pulpy celulozowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 63

Pakiet nr 6, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą 10cm x 4m o wadze min. 9,0g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 64

Pakiet nr 6, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą 15cm x 4m o wadze min. 14,0g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 65

Pakiet nr 6, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą 5cm x 4m o wadze min. 5,0g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 66

Pakiet nr 6, poz. 17-18

Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne z zapinką o zawartości min. 55% przędzy bawełnianej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 67

Pakiet nr 6, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną 10cm x 4m o wadze min. 20,0g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 68

Pakiet nr 6, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną 15cm x 5m o wadze min. 37,0g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 69

Pakiet nr 6, poz. 19-21

Czy Zamawiający dopuści opatrunek jałowy z klejem akrylowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 70

Pakiet nr 6, poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 71

Pakiet nr 6, poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'30szt. z przeliczeniem zamawianej ilości do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 72

Pakiet nr 6, poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'25szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 73

Pakiet nr 7 pozycje 3

Czy Zamawiający dopuści gąbkę zarejestrowaną jako produkt biobójczy? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 74

Pakiet nr 7 pozycje 6, 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 75

Pakiet nr 7 pozycje 7

Czy Zamawiający dopuści koszulę o wymiarze 72x100cm? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 76

Pakiet nr 7 pozycje 8

Czy Zamawiający dopuści maskę zgodną z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II o ciśnieniu różnicowym 34,67 Pa/cm²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 77

Pakiet nr 7 pozycje 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 78

Pakiet nr 7 pozycje 13

Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 100x200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 79

Pakiet nr 7 pozycje 30

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne w dwóch kolorach: niebieskim i zielonym, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 80

Pakiet nr 7, pozycja 31

Czy Zamawiający oczekuje zestawu, który obecnie dostarczany jest do szpitala, o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 230cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serwety samoprzylepne wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m².

Serweta na stolik instrumentariuszki wykonana z warstwy nieprzemakalnej folii PE o gramaturze 40 g/m², wzmocniona hydrofilową włókniną wiskozowo-poliestrową o wymiarach 65 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m².

Serweta na stolik Mayo wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² wzmocniona chłonną włókniną wiskozowo-poliestrową o wymiarach 60 cm x 145 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje: numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Dodatkowo, serweta na stolik instrumentariuszki stanowiąca owinięcie zestawu, posiada naklejkę zamykającą zestaw.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 81

Pakiet nr 7, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie, obecnie dostarczany do szpitala?

- 1x Serweta chirurgiczna do laparoskopii 250/180/270 cm x 260cm
- 4x Serwetka chłonna 30cm x 30cm
- 1x Taśma chirurgiczna 10cm x 50cm włókninowa, przylepna
- 1x Osłona na przewody 14cm x 250cm
- 10x Kompres z gazy 17N 12W 10cm x 10cm z nitką RTG
- 1x Pojemnik okrągły poj. 250ml
- 1x Serweta na stolik Mayo 140cm x 80cm, wzmocniona, czerwona
- 3x Tupfer z gazy z nitką RTG 17N 30cm x 40cm
- 1x Chwytnik plastikowy 23cm
- 1x Serweta na stolik do instrumentarium 150cm x 190cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 82

Pakiet 7, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych z osłoną na stolik Mayo o wymiarach 80 x 145 cm, wykonaną z folii PE o gramaturze 50g/m² i włókniny chłonnej o gramaturze 30/m², łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 83

Pakiet 7, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści zestaw z osobno dołączoną (jałowo zapakowaną) osłoną na kończyne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 84

Pakiet 7, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści wycenę basenu i pokrywki jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w treści załącznika nr 2 do SWZ – formularze asortymentowo-cenowe w Pakiecie 7 poz. 35 dokonał zmiany opisu przedmiotu zamówienia na zapis o treści: „*Basen j. użytku wytrzymujący napełnienie oraz transport w celu utylizacji*”. Zał. nr 2 po zmianie został udostępniony w osobnym pliku. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwony.

Pytanie 85

Pakiet 7, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę misek nerkowatych za opakowanie a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości (zgodnie z wytycznymi pod pakietem tj. z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 86

Pakiet 7, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaczek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 87

Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej dłoni z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami 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 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi), w tym odporne na 90% alkohol izopropylowy min. na poziomie 1. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 88

Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/-0,01mm, na dłoni 0,12+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 10N wg EN 455 - potwierdzone badaniami 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 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 89

Pakiet 21, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 37cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL (z przeliczeniem zaoficerowanej ilości do 40 op.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 90

Pakiet 21, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozm. M i L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 91

Pakiet 21, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice zarejestrowane z 23% stawką VAT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 92

Pakiet 21, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiety rolowane, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$, długość min 280 mm. Poziom protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 93

Pakiet 21, pozycja 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 94

Pakiet 21, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, rolowane mankiety, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu $0,17\pm 0,02\text{mm}$, na dłoni $0,15\pm 0,02\text{mm}$, na mankiecie $0,13\pm 0,02\text{mm}$, długość min 278mm, poziom protein lateksowych poniżej $35\mu\text{g/g}$, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 15N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455, nie starszymi niż 2016 r. AQL 0,65 - potwierdzone badaniami wg EN 455-1 z jednostki niezależnej. 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. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,5-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 95

Pakiet 21, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowane mankiety, obustronnie polimerowane. Długość

rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20\pm 0,02$, dłoni $0,18\pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16\pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. 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. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 96

Pakiet 21, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: $0,23$ mm, dłoni $0,21$ mm, mankiecie $0,16$ mm, średnia siła zrywu przed starzeniem: min 14N i potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. 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, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 97

Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100g/m^2 , pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza myjkę o gramaturze 100g/m^2 , pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 98

Pakiet 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpydrowe, teksturowane na końcach palców, chlorowane od wewnątrz, w kolorze niebieskim, AQL 1,5, długość min 240mm, grubość na palcu $0,08\pm 0,03$ mm, na dłoni $0,08\pm 0,03$ mm, zgodne z EN 455-1,2,3,4, EN 420, EN ISO 374-1(typB) i EN ISO 374-5, przebadane na min 5 substancji chemicznych wg EN 16523, odporne przez min 30 min na aktywne składniki środków dezynfekcyjnych: 1-propanol, etanoloamina wg EN 16523, odporne na przenikanie min 10 cytostatyków wg ASTM D6978, op. a100szt, rozm. XS-XL?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 99

Pakiet 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne i ochronne, nitrylowe, bezpydrowe, długość min.280 mm, chlorowane od wewnątrz, o grubości: na palcu $0,14 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm, teksturowane na palcach, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, siła zrywu min 8N- wg EN 455, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5, odporne przez min 30 min na alkohole: izopropanol 70% i etanol 70% wg EN 16523 i nadrukiem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na min 10 cytostatyków

wg ASTM D6978, posiadające certyfikat ergonomiczny z jednostki niezależnej (nadruk na opakowaniu), dopuszczone do kontaktu z żywnością, proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany – potwierdzone na opakowaniu, otwór centralny zabezpieczony folią redukującą kontaminację ze środowiska zewnętrznego, Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu, Op. a'100 sztuk, rozm. XS-XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 100

Pakiet 21 poz. 2

Z uwagi na przeznaczenie rękawic do ochrony użytkownika przed działaniem cytostatyków, czy Zamawiający wymaga odporności przez min 30 min na alkohole stosowane w dezynfekcji, które negatywnie wpływają na właściwości barierowe rękawic: 70% etanol i 70% izopropanol, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej wg EN 16523?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 101

Pakiet 21 poz. 2

Z uwagi na ryzyko kontaminacji rękawic w opakowaniu czy Zamawiający wymaga aby opakowanie było wyposażone w otwór centralny zabezpieczony folią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 102

Pakiet 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne i ochronne, nitylowe, bezpydrowe, długość min 240 mm, o grubości: na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,05 +/- 0,01mm, teksturowane na końcach palców, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - raport z badań z jednostki niezależnej i fabryczny nadruk na opakowaniu, mediana siły zrywu przed starzeniem min 7,5N, zgodne z EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5, przebadane na min 10 substancji chemicznych (w tym 70% etanol)- fabryczny nadruk na opakowaniu, odporne przez min 30 min na aktywne składniki środków dezynfekcyjnych: izopropanol 70%, 1-propanol min 35%, chlorek benzalkoniowy min 10%, etanoloamina min 99%, kwas nadoctowy min 0,4% wg EN 16523, odporne przez min 60 min na min 10 cytostatyków – fabryczny nadruk na opakowaniu, proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany – potwierdzone na opakowaniu i oświadczeniem producenta, otwór centralny zabezpieczony folią redukującą kontaminację ze środowiska zewnętrznego; rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Op. a'100 sztuk (z odpowiednim przeliczeniem ilości), rozm. XS-XL?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 103

Pakiet 21 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane wewnątrz, z wykończeniem mikroteksturowanych na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepnią zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie:0,20±0,02 mm, typowa długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10µg/g wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5, b6.02, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN ISO 21420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne przenikanie min 12 substancji chemicznych przez min 60 min w g EN 16523 oraz odporne na min 20 cytostatyków przez min 30 min w rzeczywistych warunkach użycia (test ACPP), produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe,

rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 104

Pakiet 21 poz.5

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturovanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny oraz ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22\pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18\pm 0,03$, mankiecie: $0,15\pm 0,03$ mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 20N wg EN 455-2, AQL 0,65 wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej $10 \mu\text{g/g}$ wg EN 455-3, poziom endotoksyn $<4,00$ EU/parę wg EN 455-3, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B),5, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser 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 dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 105

Pakiet 21 poz.6

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane wewnątrz, z wykończeniem mikroteksturovanym na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepnią zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,20\pm 0,02$ mm, mankiecie: $0,20\pm 0,02$ mm, typowa długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej $10 \mu\text{g/g}$ wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5, b6.02, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN ISO 21420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne przenikanie min 12 substancji chemicznych przez min 60 min w g EN 16523 oraz odporne na min 20 cytostatyków przez min 30 min w rzeczywistych warunkach użycia (test ACP), produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 106

Pakiet 21 poz.6

Czy Zamawiający dopuści Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturovanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny oraz ergonomiczna konstrukcja, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22\pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18\pm 0,03$, mankiecie: $0,15\pm 0,03$ mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 20N wg EN 455-2, AQL 0,65 wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej $10 \mu\text{g/g}$ wg EN 455-3, poziom endotoksyn $<4,00$ EU/parę wg EN 455-3, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B),5, ISO 10282, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978; 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: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 107

Pakiet 21 poz.7

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową (poliuretan) ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturowanym wykończeniem, kolor brązowy, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet prosty z lepną opaską zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki 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 długość min 290mm, AQL 0,65 i mediana siły zrywu przed starzeniem min 16N wg EN 455, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $10 \mu\text{g/g}$ wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych: Hev b1, hev b3, hev b5, b6.02, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1,5, ASTM D6978, ASTM F1671, EN 556, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne na min 10 substancji chemicznych na min 2 poziomie, 99% etanol i 99% izopropanol- min 1 poziom- wg EN ISO 374, odporne przez min 240 min na przenikanie min 17 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978; 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 dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 108

Pakiet 21 poz.8

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, gładkie z teksturowanym wykończeniem, kolor biały/naturalny, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,21 \text{ mm} \pm 0,03 \text{ mm}$, na dłoni $0,19 \text{ mm} \pm 0,03 \text{ mm}$, mankiecie: $0,16 \text{ mm} \pm 0,03 \text{ mm}$, typowa długość min. 300mm, AQL max 0,65, mediana siły zrywu przed starzeniem min 13 N wg EN 455-2), sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN ISO 21420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe 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; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 109

Pakiet 21 dotyczy podajników (uchwytów do rękawic)

Czy Zamawiający dopuści Jedno- i trzykomorowe podajniki wykonane z wysokiej jakości akrylu do postawienia lub zamocowania na ścianie w dwóch dowolnych orientacjach – poziomej lub pionowej, dostosowane do opakowań zawierających 100 lub 200 sztuk rękawic.?

Dyspensery umożliwiają łatwy dostęp oraz stałą lokalizację rękawic.

Przy korzystaniu pozwalają na zabezpieczenie przed skażeniem i zabrudzeniem zarówno opakowania, jak i pozostałych rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 110

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie nr 20 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym

przez MZ? Refundacja pasków testowych gwarantuje ciągłość dostaw pasków w okresie umowy przetargowej, gdyż wymusza na wykonawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych w ofercie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 111

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaofertowanych w Pakiecie nr 20 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 112

Pakiet nr 20

Czy w Pakiecie nr 20 Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od miejsca/rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 113

Pakiet 6, poz. 1

Czy zamawiający dopuści wymiar 96 cm x 96 cm x 136 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114

Pakiet 6, poz. niejałowe kompresy, wyroby z gazy nj.

Z dniem wejścia w życie rozporządzenia MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115

Pakiet 6, poz. jałowe

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaofertowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 116

Pakiet 6, poz. 1-12,

Czy zamawiający wydzieli poz.1-12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 117

Pakiet 6, poz. jałowe

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji ponieważ raport walidacji dotyczy konkretnej partii? Ponadto nie jest to dokument wskazujący na dopuszczenie produktu do obrotu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 118

Pakiet 7, poz. 1-2,8-11,15,

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,8-11,15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 119

Pakiet 7, poz. 2

- 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: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 120

Pakiet 17, poz.1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m²) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 121

Pakiet 17, poz. 2

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m²?

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze min. 16 g/m², 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: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 122

Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w 2-komorowy twardy blister z serwetą 60x50 cm z otworem 5 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 123

Pakiet 2 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw z rękawiczkami nitrylowymi, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 124

Pakiet 3 poz. 1-6

Czy Zamawiający wymaga aby pieluchomajtki posiadały podwójny indykator wilgotności – jest to lepsza informacja o konieczności zmiany wyrobu: klejowy - dwa żółte paski zmieniające barwę pod wpływem cieczy oraz tuszowy nadruk – rozmywający się pod wpływem cieczy ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 125

Pakiet 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę o gramaturze 27 g/m², wytrzymałości na zerwanie wzdłuż minimum 17N/25mm, w poprzek minimum 5N/25mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 126

Pakiet 6 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści kompres oczny składający się z 1 warstwy waty bawełnianej i wykroju gazy 17 nitkowej, po rozłożeniu 15x15cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 127

Pakiet 6 poz. 19-21

Czy Zamawiający dopuści opatrunek jałowy ,włókninowy, samoprzylepny z warstwą chłonną z klejem typu hot-melt, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 128

Pakiet nr 3 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki dla dorosłych posiadające jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 129

Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki z chłonnością min. 2855 g?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 130

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki z chłonnością min. 3187 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 131

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki w op. a' 28 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia ilości zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 132

Pakiet nr 3 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia podkładów w op. a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia ilości zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 133

Pakiet nr 19 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 150 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 134

Pakiet nr 19 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 30 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 135

Pakiet nr 19 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 60 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 136

Pakiet nr 21 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga rękawic przebadanych zgodnie z normą EN 16523-1 dla min. 6 substancji na minimum 2 poziomie.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 137

Pakiet nr 21 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,09 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 138

Pakiet nr 21 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic dostępnych w rozmiarach: średnie oraz duże (M, L). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 139

Pakiet nr 21 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej na palcach i wnętrzu dłoni, o grubości na palcu 0.25 ± 0.03 mm, na dłoni 0.21 ± 0.02 mm, na mankiecie 0.17 ± 0.02 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 140

Pakiet nr 21 poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic w kolorze naturalnym, o powierzchni wewnętrznej polimeryzowanej, powierzchnia zewnętrzna gładka. Grubość na palcu $0.21 \pm$

0.02 mm, na dłoni 0.20 ± 0.02 mm, na mankcie 0.17 ± 0.02 mm; siła zrywu przed starzeniem minimum 14 N. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 141

Pakiet nr 21 poz. 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą, o grubości na palcu 0.19 ± 0.02 mm, na dłoni 0.19 ± 0.03 mm, na mankcie 0.16 ± 0.02 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 142

Pakiet nr 21 poz. 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic w kolorze naturalnym, o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą. Grubość na palcu 0.21 ± 0.03 mm, na dłoni 0.19 ± 0.03 mm, na mankcie 0.16 ± 0.03 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 143

Pakiet nr 21 poz. 5-8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic zgodnych z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 w klasie IIa oraz z normami równoważnymi, tj. EN ISO 374-1,-5, EN 374-2,-4, EN 16523-1, EN ISO 21420; pozostałe normy zgodnie z wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 144

Pakiet nr 10 poz. Nr 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku, zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia, jednakże posiadającego w swoim składzie tylko substancję SAP, która dzięki swoim właściwościom fizyczno-chemicznym zastępuje substancję PHMB, gdyż wiąże i zamyka wysięk oraz bytujące w nim patogeny w swojej strukturze obniżając ich miano, jednocześnie nie wykazując strikte właściwości bójących. W konsekwencji działanie opatrunku, nie zmienia się i pozwala na opanowanie infekcji bez ryzyka wywołania oporności bakteryjnej. Zmiana składu opatrunku nastąpiła w związku z wytycznymi WUWHS (Światowej Unii Towarzystw Leczenia Ran) stawianymi opatrunkom NMWD w opublikowanym w 2020 roku oficjalnym stanowisku pt: "Rola opatrunków niezawierających substancji czynnych w leczeniu zakażeń rany".

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 145

Pytanie nr 1 do pakietu nr 5

Czy Zamawiający oczekuje jednorazowego prześcieradła z wkładem chłonnym, wykonanego z włókniny PP + PE, rdzeń chłonny zbudowany z warstwy celulozy, superchłonnego polimeru (SAP) oraz puszystej pulpy typu Fluff Pulp, chłonność do 4 litrów, do przenoszenia/przesuwania pacjenta (wytrzymałość do 150 kg), z marginesami po obu stronach, w rozmiarze 220 x 100 cm. W celu zachowania higieny pakowany indywidualnie. Wyrób medyczny klasy I, zgodny z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) z dnia 5 kwietnia 2017 dotyczącą wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.