



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
**SZPITAL SPECJALISTYCZNY MSWiA
w GŁUCHOŁAZACH**
im. św. Jana Pawła II
48-340 GŁUCHOŁAZY, ul. Mieczysława Karłowicza 40
Tel. 77 43 91 614, 40 80 155; Fax 77 43 93 861
e-mail: dyrekcja@szpitalmsw-glucholazy.pl www.szpitalmsw-glucholazy.pl



NIP 755-16-33-549 REGON 531172135

DZP 2374/8/2022

Głucholazy, 10.05.2022r.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

Dotyczy postępowania: „Sukcesywna dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku i opakowań farmaceutycznych”.

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku -Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Pakiet nr 1 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrody do badań Holtera dla dorosłych o wymiarach 42x56mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Pakiet nr 1 poz. 22,54,79

Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie masek z drenem bez ftalanów ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pakiet nr 1 poz. 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do lewatywy o poniższym opisie :

- worek do lewatywy o poj. 1750ml, skalowany , z dołączonym drenem,
- dren zakończony otworem centralnym i jednym otworem bocznym
- osłonką na końcówkę
- zacisk
- długość drenu 150 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia).

Pytanie 4

Pakiet nr 1 poz. 76

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły bezpiecznej o poniższym opisie:

jednorazowego użytku, nietoksyczny, wolny od pirogenów, nie zawiera lateksu stosowana w połączeniu z jednorazowymi strzykawkami stosowana do nakłuwania skóry, tkanki mięśniowej i żył w celu iniekcji leku, transfuzji lub pobrania krwi

łącznie luer-lock jest odpowiedni do podłączenia igły do strzykawek lub do zestawów infuzyjnych/transfuzyjnych

umożliwia bezpieczne zastosowanie dzięki połączeniu standardowej igły podskórnej i urządzenia zabezpieczającego



zapobiega zakłuciom

wysterylizowany za pomocą tlenku etylenu (EO), wykonana z polipropylenu, nie zawiera ftalanów

instrukcja obsługi na pojedynczym opakowaniu

kolorystyczne oznaczenie nasadki według rozmiaru

kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu pojedynczym i opakowaniu zbiorczym pakowane po 50 szt.

Rozmiary:

0,33x12 nr kat. GTS033x12	0,45x12 nr kat. GTS045x12	0,40x20 nr kat. GTS040x20	0,40x25 nr kat. GTS040x25
0,50x25 nr kat. GTS050x25	0,60x25 nr kat. GTS060x25	0,60x30 nr kat. GTS060x30	0,70x30 nr kat. GTS070x30
0,70x40 nr kat. GTS070x40	0,80x40 nr kat. GTS080x40	0,90x40 nr kat. GTS090x40	1,10x40 nr kat. GTS110x40
1,20x40 nr kat. GTS120x40			

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Pakiet nr 2 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli bezpiecznej o niższym opisie :

Bezpieczna kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- cewnik wykonany z poliuretanu PUR
- zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- zastawka antyzwrotna

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 2 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli bezpiecznej o niższym opisie :

Kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 24G/19mm (0,4-0,7) 20ml/min, 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm (1,4-1,7) 180ml/min, G14/45mm (1,6-2,1) 270ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Pakiet nr 2 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie myjki w kształcie prostokąta o wymiarach 23-16cm pakowanej w opakowanie a=50 szt. ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Pakiet nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 20l z otworem wrzutowym o wielkości 115/100 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia).

Pytanie 8

Pakiet nr 12 poz. 2,3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 10l oraz 5l z otworem wrzutowym o wielkości 80/60 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia).

Pytanie 9

Pakiet nr 12 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 2l o wysokości 220mm wymiarach średnicy dolnej 105mm oraz górnej 120mm i otworem wrzutowym o średnicy 90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Pakiet nr 12 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 1l i otworem wrzutowym o średnicy 90mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 11

Pakiet nr 1 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę golarek medycznych za opakowanie a=100 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 12

Pakiet nr 1 poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maseczki usta-usta z ustnikiem i foliowym fartuchem ochronnym ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Prosimy Zamawiającego o podanie dodatkowych informacji na temat miejsca dostawy, tj. określenie kondygnacji, dostępu do windy lub innych istotnych czynników mających wpływ na wykonanie dostawy.

Odpowiedź: : Siedziba Zamawiającego, niski parter, bez windy , do pokonania kilka schodów.

1. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35^oC, igieł, cewników, zgłębników 5-37^oC, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40^oC), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: : Towar winien być dostarczany do siedziby Zamawiającego zgodnie z wymogami określonymi przez producenta towaru.

2. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: : Towar winien być dostarczany do siedziby Zamawiającego zgodnie z wymogami określonymi przez producenta towaru.

3. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: : Nie, towar winien być dostarczany do siedziby Zamawiającego zgodnie z wymogami określonymi przez producenta towaru.

4. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: : Towar winien być dostarczany do siedziby Zamawiającego zgodnie z wymogami określonymi przez producenta towaru.

Pakiet nr 3

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. 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 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. 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). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 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. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. 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 $\geq 6,0N$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO

374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. 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. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakterioobójczą 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. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F 739 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych takich jak: etanol 20% - poziom 6 oraz izopropanol 70% - poziom 6, potwierdzone raportem z badań niezależnego laboratorium?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, 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. 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 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, 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 alergicznych ≤ 10 ug/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytotatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe 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. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej 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 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpudrowe z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Badania na przenikalność 28 cytotatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytotatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978, z czasem ochrony min 30 min. dla co najmniej lfosfamide, Mitomicyn, Thitepa,, Irinotecan, Carmustine, Oxaliplatin). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z

opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą 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. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F 739 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą 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. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F 739 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, 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 alergicznych ≤ 10 µg/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność 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. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,16 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Odporne na działanie min. 25 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. 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 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. 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). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 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. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. 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 $\geq 6,0N$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. 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. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 9

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane 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 $\mu\text{g/g}$ 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. 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. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 9

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, 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 ≤ 10 $\mu\text{g/g}$ rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytotatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne, winylowe, bezpudrowe, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość na palcach, min. 0,06 mm, na dłoni 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. 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 $\geq 6,0$ N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. 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). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 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. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. 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 $\geq 6,0N$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. 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. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 11-12

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic foliowych w jednym uniwersalnym rozmiarze.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3 poz. 2

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-4 i EN 16523-1.

Jednocześnie mając na uwadze, iż zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 1

dot. załącznika nr 1.6 do SWZ – arkusz asortymentowo-cenowy

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 6, poz. 1 szczypec biopsyjnych z zabezpieczającą osłonką z polietylenu zwyczajowo nazywanego teflonem z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia?

Teflon® jest zastrzeżonym znakiem towarowym należącym do firmy DuPont.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

dot. SWZ -rozdział XIII, Kryterium oceny ofert

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby drugie kryterium oceny ofert tj. Termin dostaw częściowych liczony był w godzinach w dni robocze?

Min. 24 godziny w dni robocze, max. 72 godziny w dni robocze

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

dot. załącznika nr 5 do SWZ – wzór umowy §5 ust. ust. 4 pkt. g)

Z powodu ograniczeń systemowych czy Zamawiający wyrazi zgodę aby faktury były wystawione w wersji elektronicznej, po każdej dostawie i przesyłane na wskazany przez Zamawiającego adres email?

Do zamawianego przedmiotu zamówienia będą załączane dokumenty wz.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4

dot. załącznika nr 5 do SWZ – wzór umowy §8 ust. ust. 1 pkt. a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację powyższego punktu na następujący:

„a) w przypadku nie dostarczenia towarów w terminie – w wysokości 1% wartości towarów dostarczonych ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

dot. załącznika nr 5 do SWZ – wzór umowy §8 ust. ust. 1 pkt. b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację powyższego punktu na następujący:

„b) za zwłokę w dostarczeniu towarów wolnych od wad w wysokości 1% ich wartości za każdy dzień zwłoki”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytania do SIWZ: termin złożenia oferty

W związku z planowanym udziałem w ww. postępowaniu zwracamy się z uprzejmą prośbą o **przesunięcie terminu składania ofert o 5 dni, tj. na 9.05.2022 r.** Krótki termin od dnia ogłoszenia do dnia składania ofert, wypadający w międzyczasie weekend majowy oraz duża ilość i różnorodność asortymentu zawartego w formularzu cenowym sprawia, że obecny termin złożenia oferty jest niewystarczający na uzyskanie kompleksowej i prawidłowej oferty od licznych dostawców i producentów, co uniemożliwia przygotowanie rzetelnej i konkurencyjnej dla Państwa oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją SWZ.

Dot. treści SIWZ- rozdział III.3 lit. g i wzór umowy §5 ust.5 lit. f

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ww. zapisów z treści SIWZ i wzoru umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. treści SIWZ- rozdział III.3 lit. g i wzór umowy §5 ust.5 lit. f

W przypadku negatywnej odpowiedzi na poprzednie pytanie zwracamy się z prośbą o modyfikację **rozdział III.3 lit. g i wzór umowy §5 ust.5 lit. f** w sposób następujący:

terminowego dostarczania zamówionych towarów; w przypadku niedostarczenia przez Wykonawcę towarów w terminie, Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu danego towaru u innego podmiotu i obciążenia Wykonawcy różnicą między ceną zakupu u innego podmiotu a ceną wynikającą z umowy przetargowej - w takim przypadku Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia towarów dostarczonych po terminie, powyższe nie dotyczy sytuacji objętej dyspozycją art.552 k.c., Różnica ta nie może przekroczyć 10% wartości ceny przetargowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. wzoru umowy §6 ust. 4 i 5

Zwracamy się z prośbą o modyfikację §6 ust. 4 i 5 w sposób następujący:

4. *Jeżeli wada nie wynika z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca wymienia reklamowane towary na wolne od wad lub dostarcza braki ilościowe w ciągu **4 dni roboczych** od złożenia reklamacji.*
5. *W przypadku nie ustosunkowania się do reklamacji lub reklamacji powtarzających się bez poprawy jakości towarów lub w przypadku powtarzających się nieterminowych dostaw (w sumie powyżej **5 zgłoszeń**) Zamawiający może odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. wzoru umowy §8 ust. 1, 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację §8 ust. 1,2 w sposób następujący:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w przypadku nie dostarczenia towarów w terminie – w wysokości **1%** wartości towarów dostarczonych ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki,
 - b) za zwłokę w dostarczeniu towarów wolnych od wad w wysokości **1%** ich wartości za każdy dzień zwłoki,
 - c) z tytułu odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego i przypadku rozwiązania umowy z przyczyn określonych w § 9 ust. 2 umowy w wysokości **5% wartości niezrealizowanej części umowy**.
2. Z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn określonych w § 6 ust. 5, Zamawiającemu przysługuje prawo żądania zapłaty kary w wysokości **5% wartości niezrealizowanej części umowy**.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, poz. 21

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski bez filtra? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, poz. 22

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie maseczki tlenowej dla dorosłych o długości min. 210cm z drenem, nieprzedłużanej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, poz. 25

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie papieru o długości 20m, z przeliczeniem zamawianych ilości z zaokrągleniem do jednego opakowania w górę, tj. 12 szt., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 1, poz. 27:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprecyzowanie typu papieru, np. Mitsubishi K61B, K65HM itp.

Odpowiedź: Papier do videoprinterów czarno-białych Mitsubishi K65HM.

2. Czy Zamawiający wymaga zaferowania oryginalnego papieru czy dopuszcza wycenę zamienników?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę zamienników spełniających wymagania SWZ.

Pakiet 1, poz. 28:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pałeczek do pobierania wymazów w probówce o wymiarach 12x150mm, nieposiadających indywidualnego opakowania folia-papier? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, poz. 28:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pałeczek do pobierania wymazów w probówce o wymiarach 12x150mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, poz. 29:

1. Czy Zamawiający dopuści probówkę o długości 150mm? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, poz. 29:

1. Czy Zamawiający dopuści probówkę o średnicy 13 mm i długości 165mm? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, poz. 49:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pęsety o długości 125mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, poz. 73

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe= 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj, 17 opakowań?

Odpowiedź: Tak (pytanie dotyczy pozycji nr 72).

Pakiet 1, poz. 81:

1.Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprecyzowanie typu papieru, np. Sony 110S,HD itp.

Odpowiedź: Papier do videoprinterów czarno-białych Sony typ UPP- 110.

2.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnego papieru czy dopuszcza wycenę zamienników?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę zamienników spełniających wymagania SWZ.

Dot. pakiet nr 13 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fartuchy foliowe o grubości 35 mikronów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. pakiet nr 13 poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fartuch w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 2, poz. 9,13-14,16,23,35

Czy zamawiający wydzieli poz.9,13-14,16,23,35 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. 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 SWZ.

pakiet 2, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak.

pakiet 2, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na

zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pakiet 2, poz. 23

czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Tak.

pakiet 2, poz. 35

czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Tak.

pakiet 13, poz. 2-3,4

czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, nie mniejszy niż standardowy rozmiar L?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pakiet 13, poz. 2-4

czy zamawiający dopuszcza kolor niebieski?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pakiet 13, poz. 5

czy zamawiający dopuszcza grubość min. 16 mikronów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1

pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 2100mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści elektrody do holtera w rozmiarze 55x41mm z przecięciem do połowy i dziurką na umocowanie przewodu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 17-18

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków2.w w opakowaniu a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 50mm x 30m z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 27

Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego zapewniającego wysoka trwałość i jakość wydruku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę zamienników spełniających wymagania SWZ.

pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści plastikową pałeczkę w probówce o długości 150mm zapakowane w papier-foolia?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści plastikową pałeczkę w probówce o długości 150mm zapakowane w papier-
folia?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 36-41

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem niesilikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 43-46

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem niesilikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 54

Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z przezroczystego, nietoksycznego PCV, niezawierającego lateksu?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem z dwoma otworami do zawieszenia zakończony natłuszczoną końcówką z otworem centralnym i jednym otworem bocznym bez kanki zabezpieczoną zatyczką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia).

pozycja 60

Czy Zamawiający dopuści żel nowej generacji przewodzący prąd elektryczny, przeznaczony głównie do wykonywania zapisu krzywej EKG. Ponadto dzięki dużej zdolności przewodzenia elektrycznego przeznaczony do wykonywania innych zabiegów medycznych oraz zabiegów fizykoterapeutycznych z użyciem prądu elektrycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 61-62

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 61-62

Czy Zamawiający dopuści równoważne nakłuwacze:



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 62

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z igłą 23G?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 66

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2,5l?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 67

Czy Zamawiający dopuści rękaw z fałdą 200x55x100?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 70

Czy Zamawiający dopuści system do drenażu opłucnej z workiem o pojemności 2000ml spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 76

Czy Zamawiający dopuści:

Żel nowej generacji o właściwościach umożliwiających przewodzenie ultradźwięków, przeznaczony do wykonywania badań USG, KTG (kardiotokografii) oraz niektórych zabiegów fizykoterapeutycznych z użyciem ultradźwięków. Pozwala na uzyskanie bardzo czytelnych, klarownych, pozbawionych artefaktów (zakłóceń) obrazów USG. Preparat jest przeznaczony do stosowania zewnętrznego. Charakterystyczne właściwości produktu umożliwia prawidłowy i niezbędny do wykonania badania kontakt głowicy USG ze skórą badanego i prawidłowe przewodnictwo ultradźwięków wykazuje wysoką odporność na wysychanie posiada odpowiednio dobraną lepkość, która zapewnia dobrą przyczepność żelu i niespływanie podczas badania posiada neutralny odczyn Ph wykazuje bierność chemiczną (brak oddziaływania ze skórą badanego i ubraniem) niska tłumienność preparatu dla fal ultradźwiękowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 76

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł bezpiecznych w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 77

Czy Zamawiający dopuści ustniki bez certyfikatu badań cytostatyczności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 78

Czy Zamawiający dopuści lustro o średnicy 19mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

pozycja 80

Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną o szerokości 2,5cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

pozycja 81

Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego zapewniającego wysoka trwałość i jakość wydruku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 2

Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bezpieczną z koreczkiem portu bocznego umiejscowionego nie centralnie nad skrzydełkami i koreczkiem luer lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w której igła po wyjęciu z kaniuli automatycznie zabezpieczona metalowym zabezpieczeniem dla rozmiarów 18-24G i metalowo-plastikowym zatraskiem dla rozmiarów 14-17G

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 14

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (nastąpiła zmiana opisu przedmiotu zamówienia).

Pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pozycja 22-23

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z przezroczystym cylindrem i białym tłokiem, reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z wyraźną jednostronną skałą pomiarową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych IS bursztynowy z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe a'10 sztuk z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączoną obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe a'12 sztuk z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 27-34

„Czy zamawiający wydzieli w/w pozycje 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 SWZ.

Pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z wyraźną jednostronną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13**Pozycja 1, 6, 8**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu standardowy, pakowany w kartonik w formie dyspensera, gwarantujący higieniczne przechowywanie i wyjmowanie pojedynczych sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 25 g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończonym gumką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym L?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 25 g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z folii o grubości 0,03 mm (30 μm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Z poważaniem

Kierownik Zamawiającego