



DZP / 23

Wodzisław Śląski 04.01.2023

Do: Oferenci biorący udział w postępowaniu  
„Dostawa sprzętu jednorazowego użytku”,  
znak sprawy 19/2022/DZP/PN

Działając w myśl art. 284 ust.2 oraz ust.6 Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. udziela się następujących wyjaśnień na pytania dotyczące Specyfikacji Warunków Zamówienia

**Część 1, pozycja 1, 2** - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya wyposażone w zawór plastikowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 1, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne z typem szlif igły: LB/BL standard długo ścięte?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów

**Część 1, pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków z otworem bocznym 18G 1,2x30mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

**Część 1, pozycja 7** - Czy zamawiający dopuści wyrób mikrobiologicznie czysty, który nie jest wyrobem jałowym (sterylnym), którego użycie niesie ze sobą ryzyko wprowadzenia zakażenia w drogi oddechowe pacjenta, infekcji miejscowej i/lub uogólnionej powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjenta? Jeżeli tak, prosimy o określenie jakiego poziomu czystości mikrobiologicznej Zamawiający oczekuje i czy wymaga dostarczenia wyniku badania na zgodność z normą ISO 11737-1:2018 z akredytowanego laboratorium?

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

**Część 1, pozycja 7** - Czy zamawiający oczekuje wyrobu sterylne (jałowego) pozbawionego zdolnych do życia drobnoustrojów w ich formach wegetatywnych jak i przetrwalnikowych, którego jałowość osiągnięta jest poprzez proces sterylizacji (tlenkiem etylenu), tym samym bezpiecznego dla pacjenta, minimalizującego ryzyko wprowadzenia zakażenia w drogi oddechowe?

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

**Część 1, pozycja 8** - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

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

**Część 1, pozycja 8** - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwą producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

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



**Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca**  
44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13  
NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690  
tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25  
sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, [www.wscp.wodzislaw.pl](http://www.wscp.wodzislaw.pl)

**Część 1, pozycja 8** - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

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

**Część 1, pozycja 8** - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.

**Część 1, pozycja 18** - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w opakowaniu papier-folia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 1, pozycja 18.4** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a 50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 1, pozycja 23** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'250szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 1, pozycja 24** - Czy Zamawiający dopuści Zestaw do nebulizacji, wykonany z nietoksycznych materiałów, dren o długości 210 cm, odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym nebulizator o pojemności 6ml (skalowany co 1ml), wytwarzający cząsteczki o średniej wielkości MMAD =

3,91 µm przy przepływie 6 l/min, w zestawie nebulizator, dren, złączka typu T, ustnik,

zastawka jednokierunkowa oraz rurka karbowana, uniwersalny łącznik T o średnicy 22M/15F - 22F umożliwia podłączenie zestawu do rurki intubacyjnej lub tracheostomijnej obwodu oddechowego i wykonanie nebulizacji u pacjenta wentylowanego mechanicznie, uniwersalny (odłączalny) ustnik umożliwia wykonanie

nebulizacji u pacjenta oddychającego samodzielnie, silikonowa zastawka jednokierunkowa (odłączalna) redukuje straty leku podczas nebulizacji

- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 1, pozycja 25** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości



**Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca**  
44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13  
NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690  
tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25  
sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, [www.wscp.wodzislaw.pl](http://www.wscp.wodzislaw.pl)

---

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Część 1, pozycja 31, 32** - Czy Zamawiający dopuści worki nie sklasyfikowane jako wyrób medyczny w związku z tym posiadające stawkę VAT w wysokości 23%?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 5, pozycja 17** - Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną zawierającą 72% przędzy bawełnianej, 26% przędzy poliamidowej i 2% wysokoplastycznej przędzy poliuretanowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Część 5, pozycja 26** - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dostępne w rozmiarach M do XL?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Część 5, pozycja 26** - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki pakowane a'15szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Część 5, pozycja 32** - Czy Zamawiający dopuści serwety sterylne wykonane z dwuwarstwowego laminatu (włóknina + folia PE)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Część 6, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawkami z celulozy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Część 6, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści fartuch o IB=6,0?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Część 6, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >100cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

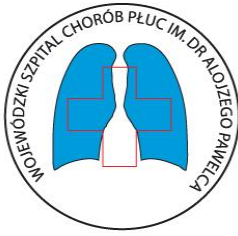
**Część 6, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 25g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ, gramatura min. 40g/m<sup>2</sup>

**Część 6, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępne tylko w rozmiarach L i XL?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ, rozmiary od M do XXL.

**Część 6, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny standard wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Rozmiar: M, L, XL, XXL?



**Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca**  
44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13  
NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690  
tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25  
sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, [www.wscp.wodzislaw.pl](http://www.wscp.wodzislaw.pl)

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ, gramatura min. 40g/m<sup>2</sup>.

**Część 6, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ, gramatura min. 30g/m<sup>2</sup>.

**Część 7, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe, zgodne z normą EN 455, potwierdzone finalnym raportem inspekcji Producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 7, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 7, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Część 7, pozycja 6** - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. 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 cytostatyków wg ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. 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 po 200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Część 1, poz. 8-9,12,14,20—23,28

Czy zamawiający wydzieli poz. 8-9,12,14,20—23,28 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na



**Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca**  
44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13  
NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690  
tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25  
sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, [www.wscp.wodzislaw.pl](http://www.wscp.wodzislaw.pl)

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanych pozycji do osobnego pakietu.

Część 1, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Czy Zamawiający dopuści IS z ostrą igłą biorcza dwukanałową trójplaszczynową?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie zachowując pozostałe wymagane parametry.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie zachowując pozostałe wymagane parametry.

Część 1, poz. 12 - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści proponowany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wykonany z w całości z PCV, o ile będą zachowane pozostałe wymagane parametry zawarte w SWZ.

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje przyrządu zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

Część 1, poz. 22 - Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

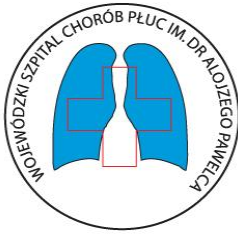
Część 1, poz. 23 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Część 1, poz. 28 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?



**Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca**  
44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13  
NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690  
tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25  
sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, [www.wscp.wodzislaw.pl](http://www.wscp.wodzislaw.pl)

---

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania wszystkim wymaganych parametrów.

Część 5, poz. 3-5,8-10 - Czy zamawiający wydzielili poz. 3-5,8-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanych pozycji do osobnego pakietu.

Część 6, poz. 1 - Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniyny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje czepka z godnie z opisem w SWZ, zakończony z tyłu gumką.

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w folię gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Część 6 poz. 3 - Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem w SWZ.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:

o Mankiet 5 cm

o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)

o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko

o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem w SWZ.

Część 6, poz. 4 - Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem w SWZ.

Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

• Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

• Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca**  
44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13  
NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690  
tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25  
sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, [www.wscp.wodzislaw.pl](http://www.wscp.wodzislaw.pl)

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem w SWZ.

Część 6, poz. 5 - Czy zamawiający dopuści maski w kolorze wyłącznie niebieskim?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Część 6, poz. 8 - Czy zamawiający dopuści wycięcie pod szyją w kształcie półokrągłym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Część 6, poz. 9 - Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwi wykonane z niebieskiej folii teksturowanej, z gumką, w rozmiarze uniwersalnym – długość ochraniacza w stanie rozciągniętym ok. 40 cm, głębokość 16 cm, o grubości 2 g?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Część 6, poz. 1,3,4,5,8-9 - Czy zamawiający wydzieli poz. 1,3,4,5,8-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanych pozycji do osobnego pakietu.

Pakiet 3 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka o kroju furażerki, uniwersalny, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, część boczna wykonana ze wzmocnionej siecią podłużnych i poprzecznych włókien włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m<sup>2</sup>, szerokość chłonnej części bocznej min. 12 cm na całym obwodzie, co umożliwi całkowite przykrycie czoła, skroni i potylicy oraz część górna, przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m<sup>2</sup>. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

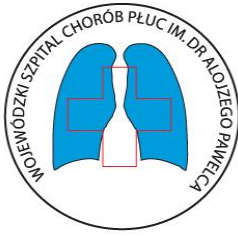
**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje czepka z godnie z opisem w SWZ, zakończonego z tyłu gumką.

Pakiet 3 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny typu SMS o gramaturze podstawowej 40 g/m<sup>2</sup>, ze wzmocnieniem chłonnym wykonanym z włókniny o gramaturze 26 g/m<sup>2</sup>. Wzmocnienie w części krytycznej, na rękawach i z przodu na pełnej długości fartucha (mocowane od wewnętrznej strony). Rękawy fartucha zakończone elastycznym mankietem z dzianiny, łączone za pomocą ultradźwięków, z tyłu wiązany na troki umieszczone w kartoniku oraz zapinany przy szyi na rzep, z oznaczeniem rozmiaru na metce, krój prosty. Pakowany w podwójnie w opakowanie papier/folia i papier krepowy, w komplecie z dwoma ręcznikami. Wyrób medyczny klasy Is. Zgodny z normą EN 13795-1:2019. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Pakiet 3 poz. 3-4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha medycznego, niejałowego, podfoliowanego (polipropyleń, polietylen) o gramaturze 30g/m<sup>2</sup>. Rękawy zakończone elastyczną gumką, wiązany z tyłu na troki, krój prosty, rozmiar uniwersalny. Wyrób medyczny, klasa I (zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG). Pakowany w opakowanie foliowe po 24szt., następnie zbiorczo w karton po 96 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.



Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca

44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13

NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690

tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25

sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, [www.wscp.wodzislaw.pl](http://www.wscp.wodzislaw.pl)

Pakiet 3 poz. 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań operacyjnych o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup>, wykonanych z włókniny SMMS. Dostępne w kolorze niebieskim oraz zielonym. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Pakiet 4 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,5N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodnie z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

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

Pakiet 4 poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitylowych. 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. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia do Zamawiającego odpowiedniej ilości podajników pasujących do zaoferowanych rękawic.

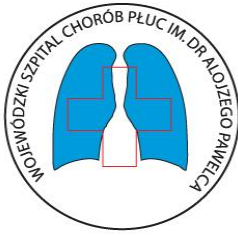
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ w opakowaniach pasujących do posiadających przez Zamawiającego pojemnikach..

Pakiet 4 poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych 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), mankiety rolowane, 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:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Pakiet 4 poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiety rolowane. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Grubość (mediana) 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 alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego





Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca

44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13

NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690

tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25

sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, [www.wscp.wodzislaw.pl](http://www.wscp.wodzislaw.pl)

laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Pakiet 4 poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości  $290 \pm 10$  mm. Średnia grubość na pojedynczej ściance 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 F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) 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. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 4 poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL  $\leq 1,5$  (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), o grubości (mediana) na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony). Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 8 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 15 leków cytostacyjnych zgodnie z ASTM D 6978 oraz przebadane na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

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

Pakiet 4 poz. 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitylowych 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



Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca

44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13

NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690

tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25

sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, [www.wscp.wodzislaw.pl](http://www.wscp.wodzislaw.pl)

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:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Pakiet 4 poz. 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych 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:** Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje produktu zgodnie z opisem w SWZ.

Z poważaniem