

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „**Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych w podziale na zadania**” - znak sprawy: 30/PN/2023/BK

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 z późn.zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i **dokonuje zmian zapisów SWZ:**

Pytania do zadania nr 1

- 1) Zestaw do kaniulacji dużych naczyń zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą, motylek mocując skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawką 5 ml z końcówką luer, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyniowy Innowacyjna technologia cewników Dla pozycji 1 dwukanałowy cewnik 7F 20cm 14/18Ga, poz 2 14, 17Ga długość 15 cm

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

2)

W odpowiedzi na zamieszczone postępowanie dotyczące cewników zakładanych metodą pod kontrolą EKG, chcielibyśmy przedstawić nasze uwagi dotyczące zamawianych procedur. Zdajemy sobie sprawę, że zamawiający preferuje zakładanie cewników pod kontrolą EKG, jednak zakładanie cewników centralnych poprzez dostęp podobojczykowy, wiąże się z konkretnymi procedurami i wskazaniem. Jednakże, zgodnie z naszym doświadczeniem i najlepszymi praktykami medycznymi, chcielibyśmy zaproponować wykreślenie metody EKG jako wystarczającej procedury do oceny prawidłowego położenia cewnika CVC tuż po zabiegu. Kontrola radiologiczna, choć może być kosztowna i czasochłonna i naraża pacjenta na promieniowanie jonizujące to jej potrzeba nie może być ograniczona. Proponujemy przeanalizować dokładnym zapisie procedury zakładania cewnika CVC przez personel medyczny i wpisać do jej do karty pacjenta. Taki dokument powinien zawierać informacje dotyczące miejsca założenia cewnika, wykonanych czynności oraz oceny przeprowadzonej lokalizacji przy użyciu obrazowania radiologicznego przez personel medyczny. W przypadku jakichkolwiek powikłań, interwencja może zostać podjęta na podstawie tych informacji. procedura radiologiczna pozwoli na skuteczną ocenę i dokumentację położenia cewnika CVC zarówno tuż po zabiegu, jak i w późniejszym

etapie, w razie potrzeby interwencji. Prosimy o rozważenie naszej sugestii i udzielenie odpowiedzi i Prosimy o dopuszczenie rozwiązań alternatywnych spełniających wymogi kontroli radiologicznej zamiast kontroli EKG :

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytania do zadania nr 2

1) Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 igły tępej do bezpiecznego pobierania leków 18G 1,2 x 38mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy w poz. 1 Zamawiający ma na myśli ilość 250 szt. czy 250 opakowań po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli 250 opakowań po 100 sztuk.

Czy Zamawiający dopuści igłę bez filtra w rozmiarze 1,2x30 mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z filtrem 5 mikronów -18G x 40 mm i 18G x 50 mm – do wyboru Zamawiającego dla efektywnego pobierania leków bez strat z pojemników wielodawkowych o różnej pojemności

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2) Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przedłużaczy do pomp bursztynowych – transparentnych - co zapewnia dobrą widoczność drogi płynu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

3) Pozycja 3 i 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w Rozdziale VI pkt 3 SWZ.

Pytania do zadania nr 3

- 1) Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójny wskaźnik wilgotności, który pozwala na lepsze informowanie o potrzebie zmiany pieluchomajtki? Podwójny indyktor wilgotności (czarny nadruk rozplývający się pod wpływem cieczy oraz żółty klejowy zmieniający barwę na zieloną pod wpływem cieczy) jest źródłem umożliwiającym dokładną identyfikację produktu chłonnego, wskazującym datę i godzinę produkcji, co ma znaczenie przy ustalaniu terminu ważności wyrobu oraz wszelkich kontaktach z producentem, dotyczących danego wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o obwodzie 55-80cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłoności 1500g wg ISO 11948-1? Chłoność potwierdzona kartą danych technicznych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 2) pieluchomajtki w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o obwodzie 75-110cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłoności 2200g wg ISO 11948-1? Chłoność potwierdzona kartą danych technicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 3) pieluchomajtki w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o obwodzie 100-150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłoności 2500g wg ISO 11948-1? Chłoność potwierdzona kartą danych technicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycja 4) pieluchomajtki w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o obwodzie 130-170?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności 2500g wg ISO 11948-1? Chłonność potwierdzona kartą danych technicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2) Pozycja 1-4

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycje 1 - 4) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte paroprzepuszczalnym laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3) Pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycje 1 - 4) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w bariery wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki we-wnętrze skierowane do wewnątrz tworzą dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4) Pozycja 1-4

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycje 1 - 4) pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w układ szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

5) Pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycje 1 - 4) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego – tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

6) Pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 3, pozycje 1 - 4) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone we wskaźnik wilgotności w postaci jednego żółtego paska, który zmienia kolor na kolor niebieski w miarę napełniania produktu moczem (pozbawione czarnego napisu w postaci daty i serii produkcji, który rozpływa się pod wpływem

moczu i jest imitacją wskaźnika chłonności a dodatkowo może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 7) W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej ?

Odpowiedź: Potwierdzenie warunków transportu wyrobów medycznych przez hurtownię może się odbywać poprzez przekazanie aptece pliku elektronicznego lub wydruku papierowego z urzędnika monitorującego temperaturę transportu.

Pytania do zadania nr 4

- 1) Pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje filtra noworodkowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje filtrów noworodkowych

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje filtrów z zatyczką z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr powinien być przeznaczony dla dorosłych i posiadać powierzchnię filtracji 10cm²

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Pytania do zadania nr 5

- 1) Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do aspiracji płynów z butelek wyposażonego w **filtr bakteryjny 0,1 µm**. Jest to parametr lepszy od opisanego w SIWZ, o mniejszych porach membrany, zatem zatrzymujący znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 µm.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2) Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania płynów i leków z filtrem 5 μm ?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 μm zakończony gumowym korkiem zamiast zatyczki jak na zdjęciu poniżej?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem bakteryjnym o korzystniejszych parametrach (dokładniejszym) 0,1 μm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem bakteryjny 0,1 μm , czyli filtrem lepszym niż oczekiwany przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 6

1) Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, elastyczne o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 5,5 - 9,0, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, obustronnie polimeryzowane, sterylizowane radiacyjnie, długość rękawicy minimum 295mm, grubość na palcu 0,23 mm +/- 0,01 mm, dłoń 0,21 mm +/- 1 mm, poziom protein lateksu poniżej 10 ug/g. Zgodne z normą EN 455, 374-1:2016/Typ B; badania na przenikalność wirusów zgodne z ASTM F1671 lub równoważne. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie IIa oraz jako Środek Ochrony Osobistej Kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem UE 2016/425. Opakowanie wew. papierowe, zew. folia odporne na wilgoć. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone: data sterylizacji, termin ważności, numer serii, rozmiar, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, normy, AQL. Pakowane po 50 par.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic teksturowanych na palcach i wnętrzu dłoni, posiadających rolowany mankiet z niechlorowaną opaską samoprzylepną, o grubości: palec 0,25 +/- 0,03mm, dłoń 0,21 +/- 0,02mm, mankiet 0,17 +/- 0,02mm, o typowej długości 302mm, typowej sile zrywu przed starzeniem 17N, po starzeniu 15N, zgodnych z EN 21420 (aktualna wersja normy EN 420), zarejestrowanych zgodnie z nowym rozporządzeniem o wyrobach medycznych MDR (EU) 2017/745 jako wyrób medyczny kl. IIa oraz jako ŚOI kat. III zgodnie z rozporządzeniem UE 2016/425. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następującym opisie: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 µg/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 utrzymuje zapisy SWZ

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną **wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci**. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, **poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy)**, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe **z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie**. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1**. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. **Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R)**. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1**. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. **Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną).** Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. **Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R).** Opakowanie 50 par. **Rozmiary 5,5-9,0.**
Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz antypoślizgowe. Średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <50ug/g rękawicy, długość **min. 275 mm**, siła zrywania (przed i po starzeniu) **min. 14 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną.** Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1**. Badania na przenikalność **min. 14 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium).** Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. 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: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne sterylne przeznaczone do procedur wysokiego ryzyka zakażeń - wykonane z lateksu, bezpudrowe, dostępne w rozmiarach 6,0 - 9,0, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana (antypoślizgowa), obustronnie polimeryzowane, sterylizowane radiacyjnie, długość rękawicy: zewnętrznej minimum 295 mm, wewnętrznej: minimum 280mm. Grubość rękawicy zew. na palcu 0,25 mm +/- 0,01 mm, dłoń 0,22mm +/- 0,02 mm; grubość rękawicy wew. na palcu 0,19 mm +/- 0,02 mm, dłoń 0,18 mm +/- 0,02 mm, poziom protein lateksu poniżej 40 ug/g, AQL 0,65. Zgodne z normą EN 455, 374-1:2016/Typ B, badania na przenikalność wirusów zgodne z ASTM F1671 lub równoważne, przenikalność krwi syntetycznej zgodne z ASTM F 1670 (badanie dołączone do oferty). Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie IIa oraz jako Środek Ochrony Osobistej Kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem UE 2016/425. Pakowane w komplecie po dwie pary, odpowiednio dopasowane rozmiarem, w różnych kolorach (wewnętrzne rękawice o intensywnej barwie). Anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Elastyczne o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne . Opakowanie wew.

papierowe, zew. folia odporne na wilgoć. Na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: data sterylizacji, termin ważności, numer serii, rozmiar, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, normy. Pakowane po 25 kpl.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający opisując jednostkę miary "para" ma na myśli "komplet dwóch rękawic pakowanych razem" tak jak wymaga w opisie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający opisując jednostkę miary jako „para” ma na myśli komplet dwóch rękawic pakowanych razem tzn. rękawica prawa i lewa.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic gładkich z wykończeniem z mikroteksturą, posiadających rolowany mankiet z niechlorowaną opaską samoprzylepną, o grubości: palec 0,19 +/- 0,02mm, dłoń 0,19 +/- 0,03mm, mankiet 0,16 +/- 0,02mm, typowej długości 302mm, zgodnych z EN 21420 (aktualna wersja normy EN 420), zarejestrowanych zgodnie z nowym rozporządzeniem o wyrobach medycznych MDR (EU) 2017/745 jako wyrób medyczny kl. IIa oraz jako ŚOI kat. III zgodnie z rozporządzeniem UE 2016/425. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Prosimy Zamawiającego o informację czy oczekuje zaofiarowania 5800par rękawic (2900 kompletów po 2 pary) czy 5800 kompletów po 2 pary rękawic?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaofiarowania 5800 par rękawic (para = rękawica prawa i rękawica lewa)

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu

max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną).** **Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze).** Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. **Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 25 par. Rozmiary 5,5-9,0.**

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Pytania do zadania nr 7

1) Pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści czepki dla osób z dłuższymi włosami, otok: włóknina typu Spunlace 45g/m², denko: polipropyleń 25g/m², wkładka chłonna pot 5-warstwowa wykonana z włókniny typu Spunlace 38g/m², oddychający. Wysokość czepka 30,5 cm +/- 1cm, wysokość części czołowej 6,5cm +/- 1 cm. Opakowanie a'50 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Dostępny w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2) Pozycja 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy zamawiający dopuści czepki 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: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści czepki w kształcie beretu wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia. Średnica ok. 47 cm. Szyty techniką owerlok. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Dostępny w kolorach zielonym i niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu, ściągnięty delikatną, nie uciskającą lateksową gumką, pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

3) Pozycja 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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, 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 dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, głębokość 13,5 cm +/- 1cm. Średnica denka 20,5cm +/- 1cm. Długość gumki 14,5 cm +/- 1cm. Szyty techniką owerlok. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Dostępny w 4 kolorach: zielonym, niebieskim, żółtym i różowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

4) Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę o poniższym opisie:

Maska medyczna wiązana na troki, wykonana z trzech warstw niepyłającej włókniny (25g/m²+ 25g/m² + 25g/m²), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Długość troków 40 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II- poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm², czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g (wymagane przedstawienie raportu z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą 14683). Dostępna w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

5) Pozycja 5

Maska medyczna wiązana na troki, wykonana z trzech warstw niepyłającej włókniny (25g/m²+ 25g/m² + 25g/m²), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Długość troków 40 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II- poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm², czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g (wymagane przedstawienie raportu z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą 14683). Dostępna w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

6) Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści maskę o poniższym opisie: Maska medyczna wiązana na troki, wykonana z trzech warstw niepyłającej włókniny (25g/m²+ 25g/m² + 25g/m²), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Długość troków 40 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II- poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm², czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g (wymagane

przedstawienie raportu z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą 14683). Dostępna w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

7) Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści maskę o poniższym opisie:

Maska medyczna wiązana na troki, wykonana z trzech warstw niepyłającej włókniny (25g/m²+ 25g/m² + 25g/m²), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Długość troków 40 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm . Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II- poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm² , czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g (wymagane przedstawienie raportu z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą 14683). Dostępna w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

8) Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę z regulowanym samoprzylepnym otworem w rozmiarze 75x90cm o średnicy 7cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

9) Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na aparaturę w rozmiarze 85x85cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

10) Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na aparaturę w rozmiarze 85x85cm lub 105x105cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

11) Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną w rozmiarze 10x50cm wykonaną z włókniny typu spunlance, pakowaną a'1sztuka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

12) Pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu 60g/m²: włóknina polipropylenowa 30g/m² + folia PE 30g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

13) Pozycja 1-3,5,

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,5 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 utrzymuje zapisy SWZ.

Pytania do zadania nr 8

Czy Zamawiający dopuści opakowania 25 x 10szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 9

1) Pozycja 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego czy dopuszcza papier kompatybilny z powodzeniem stosowany w wielu szpitalach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający ma na myśli papier termoczuły do videoprintera USG SONY 110HD?

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający wymaga oryginalnego papieru zapewniającego wydruk w najwyższej jakości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 10

1) Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu:

1 serweta na stół instrumentariuszki 150 cm x 190 cm (wzmocnienie 75x190cm), serweta wykonana z lamiantu 2-warstwowego składającego się z ciemnozielonej hydrofilowej włókniny polipropylenowej i dwukolorowej (niebiesko-zielono/białej) folii polietylenowej. Poszczególne warstwy są połączone równomiernie przy użyciu techniki współwytłaczania. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 80 g/m².

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stół Mayo 80 cm x 145 cm. Serweta w kształcie worka, złożona w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację, wykonana z zielonej folii polietylenowej. Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 85 g/m² (+/-0,5g/m²). Wielkość wzmocnienia 75 cm x 90 cm.

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm

1 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 serweta do artroskopii kolana 225 cm x 320 cm z podwójnym samouszczelniającym się otworem o średnicy 6 cm i 7 cm ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów ze sztywnikiem, zaworem do podłączenia drenu oraz dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów oraz uchwytem typu rzep

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu 57 g/m² (+/-0,5g/m²). Zdolność absorpcji cieczy 340%, odporność na przenikanie płynów 129 cm H₂O.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do artroskopii stawu kolanowego posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) 158 cm H₂O. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 156 ml/m². Serweta do nakrycia stołka Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o poniższym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)

- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 serweta nieprzylepna 150cm x 190cm
- 1 serweta do artroskopii z workiem do zbiórki płynów, otwory 5 x 7cm o wymiarach 245 x 320cm,
- 1 osłona na kończynę 35 x 80cm
- 2 taśmy samoprzylepne 10 x 50cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2) Pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do chirurgii biodra:

1 serweta na stół instrumentariuszki 150 cm x 190 cm wzmocnienie 75x190cm), serweta wykonana z lamiantu 2-warstwowego składającego się z ciemnozielonej hydrofilowej włókniny polipropylenowej i dwukolorowej (niebiesko-zielono/białej) folii polietylenowej. Poszczególne warstwy są połączone równomiernie przy użyciu techniki współwytłaczania. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 80 g/m².

4 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stół Mayo Special 80 cm x 145 cm

1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna 75 cm x 90 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 110 cm

2 taśmy foliowe samoprzylepne 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna wzmocniona samoprzylepna (ekran anestezyjologiczny) 225 cm x 270 cm z wycięciem "U" 45 cm x 65 cm , z osłoną podpórek kończyn górnych ze zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów

1 serweta operacyjna wzmocniona samoprzylepna 225 cm x 280 cm z wycięciem "U" 10 cm x 100 cm ze zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów serweta posiada pasek samoprzylepny o szerokości 5cm zabezpieczony trzyczęściowym papierem silikonowanym, każda część zakończona fingerliftem o szerokości 2 cm w celu ułatwienia aplikacji

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 57 g/m² (+/-0,5g/m²). Wokół pola operacyjnego polipropylenowe łaty chłonne, w serwecie anestezyjologicznej o wymiarach 25 cm x 60 cm (+/- 1 cm), w serwecie dolnej 100 cm x 50 cm (+/- 1 cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5g/m²). Zdolność absorpcji cieczy min 340%, odporność na przenikanie cieczy w obszarze wzmocnionym 174 cm H₂O.

Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Karton zbiorczy 8 zestawów.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do chirurgii biodra posiadających serwetę główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze w obszarze krytycznym 110 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej 204 cm H₂O oraz odporność na rozzerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 339 kPa i na mokro 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 386 ml/m². Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o

gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stolik instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o poniższym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa nieprzylepna min. 150 x 150 cm
- 2 x serweta dwuwarstwowa wzmocniona 200 x 260 cm, otwór typu "U" przylepny 6,5 x 95 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa przylepna 300 x 170 cm
- 2 x serweta dwuwarstwowa przylepna 90 x 75 cm
- 1 x stokineta dwuwarstwowa 35 x 120 cm, rolowana
- 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm
- 4 x ręcznik celulozowy 30 x 33 cm

Opakowanie handlowe: 5 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

3) Pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm. Serweta w kształcie worka, złożona w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację, wykonana z zielonej folii polietylenowej. Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 85 g/m² (+/-0,5g/m²). Wielkość wzmocnienia 75 cm x 90 cm.

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm

1 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 serweta na kończynę 225 cm x 320 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm i dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 57 g/m² (+/-0,5g/m²). Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna o wymiarach (100 cm x 50 cm (+/- 1 cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5g/m²). Zdolność absorpcji cieczy min 340%, odporność na przenikanie cieczy w obszarze wzmocnionym 174 cm H₂O

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do zabiegów na kończynach posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) (zgodne z EN 13795-1:2019 dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) o gramaturze 55g/m².

Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny wiskozowej o gramaturze w obszarze krytycznym 130 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): 150 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 222 kPa i na mokro 223 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 715 ml/m².

Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stolik instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o poniższym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 serweta dodatkowa wzmocniona 150cm x 190cm
- 1 serweta na stół Mayo wzmocniona 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 serweta do operacji kończyny dolnej z otworem 5 x 7cm z padem chłonnym z wiskozy. Wbudowany uchwyt velcro o wymiarach całkowitych serwety 225 x 320cm
- 1 osłona na kończynę 35 x 80cm
- 2 taśmy samoprzylepne 10 x 50cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu:

1 serweta na stół instrumentariuszki 150 cm x 190 cm. Serweta wykonana z laminatu 2-warstwowego składającego się z ciemnozielonej hydrofilowej włókniny polipropylenowej i dwukolorowej (niebiesko-zielono/białej) folii polietylenowej. Poszczególne warstwy są połączone równomiernie przy użyciu techniki współwytłaczania. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 80 g/m². Wymiary wzmocnienia 75 cm x 190 cm.

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stół Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta operacyjna wzmocniona na dłoń/stopę 225 cm x 300 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3 cm i zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów. Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 57 g/m² (+/-0,5g/m²). Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna o wymiarach (100 cm x 50 cm (+/- 1 cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5g/m²). Zdolność absorpcji cieczy min 340%, odporność na przenikanie cieczy w obszarze wzmocnionym 174 cm H₂O.

Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Opakowanie jednostkowe zawiera 17 zestawów.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do zabiegów na dłoni/stopie posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze w obszarze krytycznym 110 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej 204 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 339 kPa i na mokro 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 386 ml/m². Serweta do nakrycia stołka Mayo wykonana z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stół instrumentariuszki wykonane z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o poniższym składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 serweta na stół Mayo 80cm x 145cm
- 2 ręczniki celulozowe 30 x 33cm

- 1 serweta dwuwarstwowa wzmocniona do operacji dłoni/stopy, otwór \varnothing 3 cm o wymiarach całkowitych serwety 245 x 320cm
 - 1 uchwyt velcro 2 x 23cm
 - 1 serweta PE 150 x 200cm
- Opakowanie handlowe: 6 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

4) Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw do chirurgii kręgosłupa?

Skład zestawu:

1xserweta na stolik instrumentariuszki 150x190 cm (wzmocnienie 75x190cm) stanowiąca owinięcie zestawu , wykonana z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o łącznej gramaturze 80 g/m²

1x serweta na stolik Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem rozmiar 75 x90cm, złożenie umożliwiające aseptyczne założenie serwety na stolik, łączna gramatura 85g/m²(+/- 0,5 g/m²). Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej, zdolność absorpcji cieczy powyżej 100%.

Serweta do operacji kręgosłupa 225 cm x 320 cm z owalnym, samoprzylepnym otworem 11 cm x 22 cm umieszczonym wzdłużnie, decentralnie Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu trzywarstwowego włóknina polipropylenowa, folia polietylenowa, włóknina polipropylenowa. Gramatura laminatu 74 g/m². Odporność na przenikanie cieczy 172 cm H₂O.

1x organizator przewodów typu rzep 2,5x20/24cm

2xtaśma samoprzylepna foliowa 10x50cm

4xręczniki 30x40 cm

Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Zestaw zawierający 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, serię, datę ważności, dwie zawierające kod kreskowy EAN, dwie zawierające kod QR. Serwety i fartuchy spełniają wymagania wysokie normy 13795:2019wymagania wysokie, powierzchnia krytyczna wyrobu. Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii z papierową klapką oraz oznakowanym miejscem otwarcia zestawu. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny. Podwójne opakowanie kartonowe

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do chirurgii kręgosłupa posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze w obszarze krytycznym 110 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej 204 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 339 kPa i na mokro 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 386 ml/m². Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stolik instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o poniższym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)

- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)

- 1 samoprzylepna serweta operacyjna neurochirurgiczna z padem chłonnym i otworem (9 x 22cm) o wymiarach całkowitych serwety 260 x 320cm
 - 1 taśma samoprzylepna 10 x 50cm
 - 4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm
- Opakowanie handlowe: 5 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

5) Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet z otworem z możliwością dostosowania średnicy otworu otoczonego taśmą lepną o wymiarach serwety 75 x 90cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

6) Pozycja 6, 7, 8, 9

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania serwety o gramaturze laminatu 57 g/m² (+/-0,5 g/m²), zdolność absorpcji cieczy 340%, odporność na przenikanie cieczy 129 cm H₂O, spełniającej pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet zgodnych z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonanych z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) 158 cm H₂O. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 156 ml/m².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

7) Pozycja 10

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania serwety na stół Mayo o wymiarach 80x145cm, serweta w kształcie worka, złożona w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację, wykonana z zielonej folii polietylenowej. Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 85 g/m² (+/-0,5g/m²), gramatura folii 55 g/m². Wielkość wzmocnienia 75 cm x 90 cm. Materiał spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795 : 2019. Opakowanie posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety do nakrycia stołka Mayo wykonanej z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

8) Pozycja 11

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania taśmy samoprzylepnej włókninowej o wymiarach 9 x 50 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający w celu weryfikacji asortymentu zaoferowanego przez Wykonawców z wymaganiami opisu przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie możliwość na etapie badania i oceny ofert wezwania wykonawców do przedstawienia próbek zaoferowanych produktów ww. częściach.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w Rozdziale VI pkt 3 SWZ.

9) Pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści rozmiar serwety 75x90 (owinięcie zestawu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

10) Pozycja 14

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania serwet zawierających wewnątrz 2 naklejki do dokumentacji, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet gazowych posiadających wszyty w brzeg serwety element kontrastujący w postaci (pvc chipa) i tasiemką, pozostałe parametry spełnione.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

11) Pozycja 15

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania tupferów o wykroju 11,5x11,5cm, z elementem kontrastującym w promieniach rtg, podwójne opakowanie a 10 szt zawierające 2 naklejki do dokumentacji, pakowany w dyspenser z przegródkami, każdy tupfer w osobnej przegródce, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

12) Pozycja 16

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania tupferów o wykroju 16x19cm z elementem kontrastującym w promieniach rtg rozmiar "wielkości śliwki", podwójne opakowanie a 10 szt zawierające 2 naklejki do dokumentacji, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania tupferów o wykroju 23,5x23,5cm z elementem kontrastującym w promieniach rtg rozmiar "wielkości jajka", podwójne opakowanie a 10 szt zawierające 2 naklejki do dokumentacji, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pozycja 17

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania tupferów o wykroju 7,5x7,5cm z elementem kontrastującym w promieniach rtg, podwójne opakowanie a 10 szt zawierające 2 naklejki do dokumentacji pakowany w dyspenser z przegródkami, każdy tupfer w osobnej przegródce, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tupferów typu fasolka jałowych z gazy 24 nitkowej, 8cm x 8cm pakowanych po 20 szt. w kartonik z przegródkami po minimum 1 szt. tupferu w oddzielnej przegródce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści koszulę przedoperacyjną dla pacjenta, jednorazową, niejałową, wykonaną z włókniny SMS, wiązanej przy szyi i pasie, o gramaturze 35 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania asortymentu sklasyfikowanego jako wyrób higieniczny i opodatkowanego stawką podatku VAT 23%.

Odpowiedź: Tak

13) Pozycja 19

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm. Serweta wykonana z lamiantu 2-warstwowego składającego się z ciemnozielonej hydrofilowej włókniny polipropylenowej i dwukolorowej (niebiesko-zielono/białej) folii polietylenowej. Poszczególne warstwy są połączone równomiernie przy użyciu techniki współwytłaczania. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 80 g/m². Wymiary wzmocnienia 75 cm x 190 cm.

4 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm. Serweta w kształcie worka, złożona w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację, wykonana z zielonej folii polietylenowej. Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej. Gramatura materiału w obszarze wzmocnionym 85 g/m² (+/-0,5g/m²). Wielkość wzmocnienia 75 cm x 90 cm.

1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm

2 samoprzylepne serwety operacyjne wzmocnione 75 cm x 90 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 175 cm x 180 cm
z paskiem samoprzylepnym 80 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 150x250cm

serweta posiada pasek samoprzylepny o szerokości 5cm zabezpieczony trzyczęściowym papierem silikonowanym, każda część zakończona fingerliftem o szerokości 2 cm w celu ułatwienia aplikacji.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 57 g/m² (+/-0,5g/m²). Wokół pola operacyjnego, na każdej z serwet polipropylenowa łata chłonna o wymiarach 20x50cm (+/-0,5cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5g/m²). Zdolność absorpcji cieczy min 340%, odporność na przenikanie cieczy w obszarze wzmocnionym 174 cm H₂O.

Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów uniwersalnych wzmocnionych posiadających serwety główne operacyjne zgodne z EN 13795-1:2019 (dla wysokiej funkcjonalności w obszarach krytycznych) wykonane z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu (folia polietylenowa + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) bez zawartości wiskozy i celulozy o gramaturze 55g/m². Posiada dodatkowy obszar wzmocnień (pad chłonny) jako trzecią warstwę z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze w obszarze krytycznym 110 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811): w strefie wzmocnionej 204 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie w strefie wzmocnionej: na sucho 339 kPa i na mokro 353 kPa (zgodnie z EN 13938-1). Włóknina nie zawiera lateksu. Chłonność włókniny badana wg EN ISO 9073-6: 386 ml/m². Serweta do nakrycia stolika Mayo wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² i chłonności całkowitej min. 155 ml/m² oraz serwety na stolik instrumentariuszki wykonane z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze całkowitej 90 g/m² o poniższym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)

- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)

- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 150 x 240cm (wzmocnienie min. 50 x 75cm)

- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 200cm (wzmocnienie min. 50 x 75cm)
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90cm (wzmocnienie min. 36 x 60cm)
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 11

1) Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuszcza Sterylne obłożenie do zabiegów na dłoni/stopie z akcesoriami, wzmocnione wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa, Gramatura laminatu podstawowego min.57 g/m²+/-0,5 g/m. Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe łaty chłonne (wzmocnienie). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej min.109 g/m² Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 129cm H₂O oraz odporność na rozerwanie na sucho i mokro min 161 kPa (zgodnie z EN 13938-1). I klasa palności CFR 1610, chłonność włókniny min 156 ml/m². Parametry części wzmocnionej: Chłonność laminatu min. 386 ml/m², Odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny min 273 kPa, Odporność na rozerwanie na sucho, obszar krytyczny min 283 kPa.

Skład zestawu:

1xserweta na stolik instrumentariuszki 150x190 cm (wzmocnienie 75x190cm) stanowiąca owinięcie zestawu , wykonana z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o łącznej gramaturze 80 g/m²

1x serweta na stolik Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem rozmiar 75 x90cm, złożenie umożliwiające aseptyczne założenie serwety na stolik, łączna gramatura 85g/m²(+/- 0,5 g/m²). Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej, zdolność absorpcji cieczy powyżej 100%.

2x fartuch XL, wykonany z włókniny Spunlace (kolor turkusowy),długość 150 cm (+/-5cm) o gramaturze 68 g/m²., przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm.

1x Serweta operacyjna wzmocniona do zabiegów na kończynie dłoń/stopa 225 cm x 300 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3 cm, ze zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów. Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarach (100 cm x 65 cm, +/- 1 cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5g/m²)

1x serweta dwuwarstwowa 150x240cm

1x organizator przewodów typu rzep 2,5x20/24cm

2xtaśma samoprzylepna foliowa 10x50cm

1x pojemnik na igły i ostrza, magnetyczno- piankowy, 20 miejsc

2x jednorazowe ostrze do skalpela nr. 15

1x jednorazowe ostrze do skalpela nr. 10

1 x narzędzie do mycia pola operacyjnego 18 cm

1xstrzykawka 2 częściowa 20 ml, Luer

1 miska niebieska 500 ml z podziałką

40x kompresy gazowe 7,5 cmx7,5 cm z nitką Rtg,16 warstw,17 nitek (pakowane po 10 szt.)

1xpodkład podgipsowy syntetyczny 6cmx3 m

1x fartuch L , wykonany z włókniny Spunlace (kolor turkusowy) długość 130 cm (+/-5cm) z oznaczeniem literowym L o gramaturze 68 g/m²., przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm, zapakowany z 2 ręcznikami.

Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Zestaw zawierający 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, serię, datę ważności, dwie zawierające kod kreskowy EAN, dwie zawierające kod QR. Zestaw spełnia wymagania wysokie

normy 13795:2019 dla powierzchni krytycznych. Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałą, grubą i przezroczystą folią z papierową klapką oraz oznakowanym miejscem otwarcia zestawu. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny. Podwójne opakowanie kartonowe.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu o gramaturze 60g/m², o odporności na przenikanie cieczy 196 H₂O, o chłonności 600%, wypychnie na sucho 109 kPa, oraz parametrach w części wzmocnionej: wzmocnienie z materiału SM o gramaturze 80g/m², chłonności powyżej 900%, oraz odporność na wypychanie na sucho/mokro 180/172 kPa?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół instrumentarium o wymiarach 150cm x 190 cm o gramaturze 70 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół MAYO o wymiarach 80 cm x 145 cm, o wzmocnieniu 60 cm x 145 cm, oraz chłonnością 350% ?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z włókniny typu spunlaced o gramaturze 68 g/m², oraz mankietem wykonanym z dzianiny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę wzmocnioną o wymiarach 300cm x 230cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3,5 cm oraz wymiarami wzmocnienia 50cm x 100cm, z organizatorem przewodów?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję w rozmiarze taśmy typu rzep +/- 1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję korcangu do mycia pola operacyjnego +/- 1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z włókniny typu spunlaced o gramaturze 68 g/m², oraz mankietem wykonanym z dzianiny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw zapakowany w wytrzymałą torbę foliową typu Tyvek? Czy Zamawiający dopuszcza zestawy pakowane w podwójne opakowanie transportowe: zewnętrzny karton zaklejany taśmą klejącą oraz wewnętrzny worek foliowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do chirurgii ręki i stopy posiadających w swoim składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 serweta na stół Mayo 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 x serweta dwuwarstwowa 320 x 245 z neoprenowym samouszczelniającym otworem o średnicy 3 cm i padem chłonnym wokół otworu.

Pozostały skład zgodny z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

2) Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza Sterylne obłożenie do stabilizacji lędźwiowej z akcesoriami, wzmocnione wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego min. 57 g/m² ± 0,5 g/m. Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe łaty chłonne (wzmocnienie). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej min. 109 g/m². Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 129 cm H₂O oraz odporność na rozerwanie na sucho i mokro min 161 kPa (zgodnie z EN 13938-1): serwety- I klasa palności CFR 1610, chłonność włókniny min 156 ml/m². Parametry części wzmocnionej: Chłonność laminatu min. 386 ml/m², Odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny min 273 kPa, Odporność na rozerwanie na sucho, obszar krytyczny min 283 kPa.

Skład zestawu:

1x serweta na stół instrumentariuszki 150x190 cm (wzmocnienie 75x190 cm) stanowiąca owinięcie zestawu, wykonana z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o łącznej gramaturze 80 g/m²

1x serweta na stół Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem rozmiar 75 x 90 cm, złożenie umożliwiające aseptyczne założenie serwety na stół, łączna gramatura 85 g/m² (+/- 0,5 g/m²). Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej, zdolność absorpcji cieczy powyżej 100%.

2x fartuch wzmocniony XL, wykonany z włókniny Spunlace (kolor turkusowy), długość 150 cm (+/- 5 cm) o gramaturze 68 g/m², przy szyi zapinanie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm, posiadający od wewnątrz w części przedniej i na rękawach nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Przy szyi zapinanie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach: 40 g/m²

1x serweta samoprzylepna dwuwarstwowa 150x250 cm ze wzmocnieniem (wzmocnienie 20x50 cm)

1x serweta samoprzylepna dwuwarstwowa 150x240

1x serweta dwuwarstwowa 175x180 cm ze wzmocnieniem (20x50 cm)

2x serwety dwuwarstwowe 75x90 cm ze wzmocnieniem (20x50 cm)

2x jednorazowe ostrze do skalpela nr. 22

1x jednorazowe ostrze do skalpela nr. 15

1x kieszeń na narzędzia 38x40 cm, dwukomorowa

1x miska niebieska 500 ml, z podziałką

1x Elektroda czynna monopolarna, końcówka nożowa, kabel 320 cm, wtyk 3-pinowy,

1x pojemnik na igły i ostrza, magnetyczno- piankowy, 20 miejsc

1x czyścik do koagulacji 5x5 cm

1x Zestaw do odsysania typu Yankauer Ch.25 (otwory boczne), dren 350 cm

2x osłona na panel sterowania okrągły 120 cm

1x dren ssący CH 8, 50 cm

2x organizator przewodów typu rzep 2,5x20/24 cm

20x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm z nitką Rtg, 16 warstw, 17 nitek (pakowane po 10 szt.)

40x kompresy gazowe 10 cm x 10 cm z nitką Rtg, 16 warstw, 17 nitek (pakowane po 10 szt.)

2x taśma samoprzylepna foliowa 10x50 cm

1x folia operacyjna 40x35 cm

2x ręczniki 30x40 cm

1x fartuch L, wykonany z włókniny Spunlace długość 130 cm (+/- 5 cm) z 2 ręcznikami zapakowany. o gramaturze 68 g/m², przy szyi zapinanie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm, posiadający od wewnątrz w części przedniej i na rękawach nieprzemakalne wzmocnienia

wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach: 40 g/m²

Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Zestaw zawierający 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, serię, datę ważności, dwie zawierające kod kreskowy EAN, dwie zawierające kod QR. Zestaw spełnia wymagania wysokie normy 13795:2019 dla powierzchni krytycznych. Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii z papierową klapką oraz oznakowanym miejscem otwarcia zestawu. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny. Podwójne opakowanie kartonowe.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu o gramaturze 60g/m², o odporności na przenikanie cieczy 196 H₂O, o chłonności 600%, wypychnie na sucho 109 kPa, oraz parametrach w części wzmocnionej: wzmocnienie z materiału SM o gramaturze 80g/m², chłonności powyżej 900%, oraz odporność na wypychanie na sucho/mokro 180/172 kPa?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół instrumentarium o wymiarach 150cm x 190 cm o gramaturze 70g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stolik MAYO o wymiarach 80 cm x 145 cm, gramaturze 80 g/m², o wzmocnieniu 60 cm x 145 cm, oraz chłonnością 350% ?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z włókniny typu spunlaced o gramaturze 68g/m² i wzmocnieniu, które znajduje się na przedramionach oraz w okolicy klatki piersiowej oraz brzucha o gramaturze 40g/m², oraz mankietem wykonanym z dzianiny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę przylepną dwuwarstwową o wymiarach 240 cm x 150 cm z padem chłonnym 25 cm x 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę dwuwarstwową o wymiarach 180 cm x 180 cm z padem chłonnym 25 cm x 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę dwuwarstwową o wymiarach 180 cm x 180 cm z padem chłonnym 25 cm x 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę dwuwarstwową o wymiarach 90 cm x 75 cm z padem chłonnym 25 cm x 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza kieszeń dwusekcyjną o wymiarach 40 cm x 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza dren 24CH o długości 300cm, z końcówką Yankauer 21 CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza osłonę foliową na sprzęt medyczny w kształcie kuli o wymiarach 120cm x 120cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza dren o rozmiarze 16CH, o długości 70 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza taśmę typu rzep o wymiarach 2 cm x 22 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z włókniny typu spunlaced o gramaturze 68g/m² o wzmocnieniu, które znajduje się na przedramionach oraz w okolicy klatki piersiowej oraz brzucha, oraz mankietem wykonanym z dzianiny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy zamawiający dopuści fartuch bez dodatkowego owinięcia w papier krepowy umieszczony z resztą komponentów jako pierwsza warstwa?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw zapakowany w wytrzymałą torbę foliową typu Tyvek? Czy Zamawiający dopuszcza zestawy pakowane w podwójne opakowanie transportowe: zewnętrzny karton zaklejany taśmą klejącą oraz wewnętrzny worek foliowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do stabilizacji lędźwia posiadających w swoim składzie:

- 1 serweta na stół narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)
- 1 serweta na stół Mayo 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90cm (wzmocnienie min. 36 x 60cm)
- 1 x ssak 12CH/4,00 mm + dren 24CH/8,00mm o długości 300 cm
- folię przylepną o wymiarach min. 40 x 34 cm

Pozostały skład zgodny z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

3) Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza poniższy zestaw do endoprotezy stawu kolanowego wykonany z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa, Gramatura laminatu podstawowego min.57 g/m²+0,5 g/m. Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe łąty chłonne (wzmocnienie). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej min.109 g/m² Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 129cm H₂O oraz odporność na rozerwanie na sucho i mokro min 161 kPa (zgodnie z EN 13938-1). I klasa palności CFR 1610, chłonność włókniny min 156 ml/m². Parametry części wzmocnionej: Chłonność laminatu min. 386 ml/m², Odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny min 273 kPa, Odporność na rozerwanie na sucho, obszar krytyczny min 283 kPa.

Skład zestawu:

1xserweta na stół instrumentariuszki 150x190 cm (wzmocnienie 75x190cm) stanowiąca owinięcie zestawu, wykonana z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o łącznej gramaturze 80 g/m²

1x serweta na stolik Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem rozmiar 75 x90cm, złożenie umożliwiające aseptyczne założenie serwety na stolik, łączna gramatura 85g/m²(+/- 0,5 g/m²). Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej, zdolność absorpcji cieczy powyżej 100%.

1x serweta dwuwarstwowa 150x180 cm

2x fartuch wzmocniony XL, wykonany z włókniny Spunlace (kolor turkusowy), długość 150 cm (+/-5cm) o gramaturze 68 g/m², przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm, posiadający od wewnątrz w części przedniej i na rękawach nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach: 40 g/m²

1x serweta na kończynę 225 cm x 320 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm (+/- 0,5cm) ze wzmocnieniem w strefie krytycznej w rozmiarze (100 cm x 50 cm (+/- 1 cm) i dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów

4 x jednorazowe ostrze do skalpela nr. 22

1x miska niebieska 500 ml, z podziałką

1x elektroda czynna monopolarna, końcówka nożowa, kabel 320cm, wtyk 3-pinowy

1x pojemnik na igły i ostrza, magnetyczno- piankowy, 20 miejsc

1 narzędzie do mycia pola operacyjnego 24,5 cm

1x dren do ssaka Ch.30 300 cm

1 osłona ortopedyczna 33x55 cm z 1 taśmą samoprzylepną 10x50 cm

40x kompresy gazowe 10 cmx10 cm z nitką Rtg,16 warstw,17 nitek (pakowane po 10 szt.)

2x taśma samoprzylepna foliowa 10x50cm

1x podkład podgipsowy syntetyczny 15cmx3 m

2x opaska elastyczna uniwersalna 15 cmx 5m

1x folia operacyjna 40x35 cm

1x strzykawka 100 ml

1x podkład, absorbujący płyny, z rdzeniem chłonnym z pulpy celulozowej. 12x38 cm

2x ręczniki 30x40 cm

1x fartuch L, wykonany z włókniny Spunlace długość 130 cm (+/-5cm) z 2 ręcznikami zapakowany. o gramaturze 68 g/m², przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm, posiadający od wewnątrz w części przedniej i na rękawach nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach: 40 g/m²

Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Zestaw zawierający 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, serię, datę ważności, dwie zawierające kod kreskowy EAN, dwie zawierające kod QR. Zestaw spełnia wymagania wysokie normy 13795:2019 dla powierzchni krytycznych. Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii z papierową kłapką oraz oznakowanym miejscem otwarcia zestawu. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny. Podwójne opakowanie kartonowe.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu o gramaturze 60g/m², o odporności na przenikanie cieczy 196 H₂O, o chłonności 600%, wypychnie na sucho 109 kPa oraz parametrach w części wzmocnionej: wzmocnienie z materiału SM o gramaturze 80g/m², chłonności powyżej 900%, oraz odporność na wypychanie na sucho/mokro 180/172 kPa?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół instrumentarium o wymiarach 150cm x 190 cm o gramaturze 70g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stolik MAYO o wymiarach 80 cm x 145 cm, o wzmocnieniu 60 cm x 145 cm, oraz chłonnością 350% ?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę dwuwarstwową o wymiarach 180 cm x 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z włókniny typu spunlaced o gramaturze 68g/m² o wzmocnieniu, które znajduje się na przedramionach oraz w okolicy klatki piersiowej oraz brzucha, oraz mankietem wykonanym z dzianiny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy zamawiający dopuszcza serwetę wzmocnioną o wymiarach 300cm x 230cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3,5 cm z organizatorem przewodów?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję korcangu do mycia pola operacyjnego +/- 1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw dren 24CH o długości 300 cm + Yaankauer 21CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza dren o rozmiarze 12CH i długości 70 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza osłonę na kończynę składaną o wymiarach 30 cm x 80 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw bez podkładów ginekologicznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z włókniny typu spunlaced o gramaturze 68g/m² o wzmocnieniu, które znajduje się na przedramionach oraz w okolicy klatki piersiowej oraz brzucha o gramaturze 40g/m² oraz mankietem wykonanym z dzianiny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy zamawiający dopuści fartuch bez dodatkowego owinięcia w papier krepowy umieszczony z resztą komponentów jako pierwsza warstwa?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw zapakowany w wytrzymałą torbę foliową typu Tyvek? Czy Zamawiający dopuszcza zestawy pakowane w podwójne opakowanie transportowe: zewnętrzny karton zaklejany taśmą klejącą oraz wewnętrzny worek foliowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do endoprotezy stawu kolanowego posiadających w swoim składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)

- 1 x serweta na stolik Mayo 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)
- 1 x serweta dwuwarstwowa do operacji kończyny dolnej 225 x 320 cm, samouszczelniający otwór 5 x 7 cm, pad chłonny wokół otworu, wbudowany uchwyt typu rzep
- 1 x serweta dwuwarstwowa nieprzylepna 175 x 150 cm
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony L Spunlaced w papierze krepowym umieszczony na serwecie na stół narzędziowy
- 2 x fartuch chirurgiczny wzmocniony XL Spunlaced
- 1 x folia chirurgiczna min. 40 x 34 cm
- 40 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm 16 warstw 17 nitek a 10 sztuk
- 1 x osłona na kończynę rolowana 35 x 80 cm
- 1 x podkład podgipsowy 15 cm x 3 m
- 1 x dren 12/4,00 CH/mm 50 cm, 14 cm
- 1 x dren do ssaka 300 cm 30/10,00 CH/mm
- 1 x uchwyt do ssaka 24/8,00 CH/mm
- 4 x ostrze skalpela Nr 22
- 1 x pojemnik plastikowy 500 ml niebieski z podziałką
- 1 x elektroda czynna 320 cm, 3 bolce
- 1 x pojemnik na igły i ostrza magnetyczno-piankowy 10 miejsc
- 1 x kleszczyki plastikowe do mycia pola operacyjnego 19 cm
- 1 x bandaż elastyczny 15 cm x 5 m
- 1 x strzykawka do płukania ran 100 ml
- 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm
- 4 x ręcznik celulozowy 33 x 30 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

4) Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuszcza poniższy skład zestawu do endoprotezy stawu biodrowego wykonany z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa, Gramatura laminatu podstawowego min.57 g/m²+0,5 g/m. Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe łaty chłonne (wzmocnienie). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej min.109 g/m² Obłożenie cechuje wysoka odporność na penetrację płynów (zgodnie z EN 20811) > 129cm H₂O oraz odporność na rozerwanie na sucho i mokro min 161 kPa (zgodnie z EN 13938-1). I klasa palności CFR 1610, chłonność włókniny min 156 ml/m². Parametry części wzmocnionej: Chłonność laminatu min. 386 ml/m², Odporność na rozerwanie na mokro, obszar krytyczny min 273 kPa, Odporność na rozerwanie na sucho, obszar krytyczny min 283 kPa.

Skład zestawu

- 1xserweta na stolik instrumentariuszki 150x190 cm (wzmocnienie 75x190cm) stanowiąca owinięcie zestawu , wykonana z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o łącznej gramaturze 80 g/m²
- 1x serweta na stolik Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem rozmiar 75 x90cm, złożenie umożliwiające aseptyczne założenie serwety na stolik, łączna gramatura 85g/m²(+/- 0,5 g/m²). Obszar wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej, zdolność absorpcji cieczy powyżej 100%.
- 1x serweta dwuwarstwowa 150x180 cm
- 1x serweta samoprzylepna dwuwarstwowa 175x300 cm
- 2xserwety dwuwarstwowe 75x90cm ze wzmocnieniem z przylepcem na krótszym boku
- 2x fartuch wzmocniony XL, wykonany z włókniny Spunlace (kolor turkusowy), długość 150 cm (+/-5cm) o gramaturze 68 g/m²., przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm, posiadający od wewnątrz w części przedniej i na rękawach nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Przy

szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach: 40 g/m²

1x fartuch XL long, wykonany z włókniny Spunlace długość 170 cm (+/-5cm) o gramaturze 68 g/m², przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm, posiadający od wewnątrz w części przedniej i na rękawach nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach: 40 g/m²

1 serweta samoprzylepna z wycięciem "U" wzmocniona 225 cm x 260 cm wycięcie 10 cm x 100 cm serweta posiada pasek samoprzylepny zabezpieczony trzyczęściowym papierem silikonowanym, każda część zakończona fingerliftem o szerokości 2 cm w celu ułatwienia aplikacji. W serwecie z wycięciem U wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarze 110x50cm (+/-2cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5g/m²)

4x jednorazowe ostrze do skalpela nr. 22

1x kieszeń na narzędzia 38x40 cm, dwukomorowa

10x tupper miękki z gazy 20 nitkowej, o wykroju 44,5 x45,5cm

1 miska niebieska 500 ml z podziałką

1x elektroda czynna monopolarna, końcówka nożowa, kabel 320cm, wtyk 3-pinowy

1x pojemnik na igły i ostrza, magnetyczno- piankowy, 20 miejsc

1 x narzędzie do mycia pola operacyjnego 18 cm

1x dren do ssaka Ch.30 300 cm

2 cewnik do odsysania CH 12 50 cm

3x serweta z gazy 40x40cm z tasiemką i elementem RTG, 20 nitek 4 warstwy po wstępnym praniu

1 osłona ortopedyczna 33x110 cm z 2 taśmami samoprzylepnymi 10x50 cm

40x kompresy gazowe 10 cmx10 cm z nitką Rtg,16 warstw,17 nitek (pakowane po 10szt.)

1xtaśma samoprzylepna foliowa 10x50cm

1x opaska elastyczna uniwersalna 15 cmx 5m

1x folia operacyjna 45x65 cm

1x strzykawka 100 ml

1x podkład, absorbujący płyny, z rdzeniem chłonnym z pulpy celulozowej. 12x38 cm

2x ręczniki 30x40 cm

1x fartuch L, wykonany z włókniny Spunlace (kolor turkusowy),długość 130 cm (+/-5cm) o gramaturze 68 g/m², przy szyi zapięcie na rzep, mankiety z poliestru min. 8 cm, zapakowany z 2 ręcznikami.

Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Zestaw zawierający 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, serię, datę ważności, dwie zawierające kod kreskowy EAN, dwie zawierające kod QR. Zestaw spełnia wymagania wysokie normy 13795:2019 dla powierzchni krytycznych. Zestaw zapakowany w torbę foliową z wytrzymałej, grubej i przezroczystej folii z papierową kłapką oraz oznakowanym miejscem otwarcia zestawu. Zestaw posiada kartę danych technicznych na gotowy wyrób medyczny. Podwójne opakowanie kartonowe.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę z dwuwarstwowego pełnobarierowego laminatu o gramaturze 60g/m², o odporności na przenikanie cieczy 196 H₂O, o chłonności 600%, wypychnie na sucho 109 kPa oraz parametrach w części wzmocnionej: wzmocnienie z materiału SM o gramaturze 80g/m², chłonności powyżej 900%, oraz odporność na wypychanie na sucho/mokro 180/172 kPa?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół instrumentarium o wymiarach 150cm x 190 cm o gramaturze 63g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stolik MAYO o wymiarach 80 cm x 145 cm, o wzmocnieniu 60 cm x 145 cm, oraz chłonnością 350% ?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę o wymiarach 90 cm x 75 cm z przylepcem na dłuższym boku?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z włókniny typu spunlaced o gramaturze 68g/m² o wzmocnieniu, które znajduje się na przedramionach oraz w okolicy klatki piersiowej oraz brzucha o gramaturze wzmocnienia 40g/m² oraz mankietem wykonanym z dzianiny, oraz mankietem wykonanym z dzianiny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę dwuwarstwową w wymiarach 230 cm x 260 cm z przylepnym otworem w kształcie litery „U” o rozmiarze wycięcia 20cm x 100cm, z organizatorami przewodów, oraz wymiarach wzmocnienia 75 cm x 140cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza kieszeń sekcijną o wymiarach 40 cm x 30 cm?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuszcza tufery z gazy 17-nitkowej o wymiarach 50 cm x 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuszcza korcang do mycia pola operacyjnego o długości 18 cm?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw dren 24CH o długości 300 cm + Yaankauer 21CH?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę z gazy o wymiarach 45 cm x 45 cm, 4warstwy, 20-nitkową z nitką RTG i tasiemką?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuszcza osłonę na kończynę składaną?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza folię operacyjną o wymiarach 45 cm x 55 cm?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw bez podkładu ginekologicznego?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z włókniny typu spunlaced o gramaturze 68g/m² o wzmocnieniu, które znajduje się na przedramionach oraz w okolicy klatki piersiowej oraz brzucha, oraz mankietem wykonanym z dzianiny?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy zamawiający dopuści fartuch bez dodatkowego owinięcia w papier krepowy umieszczony z resztą komponentów jako pierwsza warstwa?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw zapakowany w wytrzymałą torbę foliową typu Tyvek? Czy Zamawiający dopuszcza zestawy pakowane w podwójne opakowanie transportowe: zewnętrzny karton zaklejany taśmą klejącą oraz wewnętrzny worek foliowy, wypychnie na sucho 109 kPa?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów do endoprotezy stawu biodrowego posiadających w swoim składzie:

1 x serweta na stół narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm (wzmocnienie 75 x 190cm)

1 x serweta na stół Mayo 80cm x 145cm (wzmocnienie 60 x 145cm)

1 x serweta przylepna dwuwarstwowa 300 x 170 cm

2 x serweta dwuwarstwowa 200 x 260 cm z otworem samoprzylepnym „U” 6,5 x 95 cm z padem chłonnym wokół otworu

2 x serweta dwuwarstwowa samoprzylepna 75 x 90 cm z przylepcem na krótszym boku

1 x serweta dwuwarstwowa nieprzylepna 175 x 150 cm

1 x osłona na kończynę rolowana 35 x 120 cm

1 x folia chirurgiczna min. 60 x 60 cm

1 x fartuch chirurgiczny niewzmocniony L Spunlaced w papierze krepowym umieszczony na serwecie na stół narzędziowy

2 x fartuch chirurgiczny wzmocniony XL Spunlaced

1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony XXL Spunlaced

3 x serweta z gazy z chipem RTG 45 x 45 cm 4 warstwy 20 nitek

40 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm 16 warstw 17 nitek a 10 sztuk

10 x tupfer z gazy RTG Nr 6, 47x40 cm 20 nitek

1 x kieszeń przylepna 1 sekcja 43 x 38 cm

1 x pojemnik plastikowy 500 ml niebieski z podziałką

1 x elektroda czynna 320 cm, 3 bolce

1 x pojemnik na igły i ostrza magnetyczno-piankowy 10 miejsc

2 x dren 12/4,00 CH/mm 50 cm,

1 x dren do ssaka 30/10,00 CH/mm, 300 cm

1 x uchwyt do ssaka 24/8,00 CH/mm

4 x ostrze skalpela Nr 22

1 x bandaż elastyczny 15 cm x 5 m

1 x strzykawka do płukania ran 100 ml

1 x kleszczyki plastikowe do mycia pola operacyjnego 19 cm

2 x taśma przylepna 10 x 50 cm

4 x ręcznik celulozowy 33 x 30 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

1) Pozycja 1-4

Czy Zamawiający ze względu na komponenty wchodzące w skład zestawów i ich wykorzystanie do inwazyjnych procedur zabiegowych dłuższych niż 60 minut wymaga w tych pozycjach zaoferowania zestawów sklasyfikowanych jako wyrób medyczny w min. klasie II, co powinno być potwierdzone przez dołączenie do oferty deklaracji zgodności dla zaoferowanego wyrobu medycznego wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która musi uczestniczyć w ocenie zgodności tych produktów jako przedmiotowy środek dowodowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 12

1) Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego z końcówką typu Yankauer o średnicy 22 CH długości całkowitej 270 mm z kontrolą siły ssania oraz osobno pakowanego drenu o długości 300 cm, 24 CH, końcówki żeńskie bez antyzgięciowego łącznika. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

2) Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego z końcówką typu PinPoint o średnicy 12 CH długości całkowitej 270 mm z kontrolą siły ssania oraz osobno pakowanego drenu o długości 300 cm, 24 CH, końcówki żeńskie bez antyzgięciowego łącznika. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

3) Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego, niskociśnieniowego zestawu do drenażu pooperacyjnego składającego się z polietylenowego mieszka o poj. 220 ml z własnym systemem podwieszania, z 2 zastawkami antyzwrotnymi na wejściu i wyjściu, generującego podciśnienie 115 mmHg, z drenu łączącego z klamrą i łącznikiem do dedykowanego drenu pooperacyjnego; z wymiennego worka na drenaż wolnego od PVC o poj. 700 ml z zastawką antyzwrotną i filtrem hydrofobowym; z drenu pooperacyjnego typu Redon, dł. 75 cm, w rozmiarach 10/14/18CH do wyboru. Zestaw pakowany podwójnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do drenażu ran składającego się z skalowanego mieszka 250 ml z dwiema zastawkami antyzwrotnymi na wejściu i wyjściu, własnym systemem podwieszania, drenem łączącym 100 cm z klamrą zaciskową, uniwersalnego łącznika do drenów pooperacyjnych z możliwością zmiany średnicy bez konieczności docinania oraz wymiennego worka na drenaż, pojemność 600 ml wyposażonego w zastawkę antyzwrotną, filtr powietrza oraz zatyczkę. Zestaw bez ftalanowy, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzną torebkę foliową, zgrzewaną, sterylizowany radiacyjnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

4) Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów Redona o tej samej wielkości otworów. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

5) Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika Y pasującego do zestawu w pozycji 3 razem z drenem o wybranej wielkości CH.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

6) Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka dodatkowego do zamkniętego systemu do odsysania ran pooperacyjnych opak. 700 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

7) Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu niskociśnieniowego składającego się z butelki harmonijki 500 ml z drenem łączącym zakończonym uniwersalnym łącznikiem oraz drenu Redona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

8) Pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie butelki harmonijki 200 ml z drenem łączącym zakończonym uniwersalnym łącznikiem zapewniającym początkowe podciśnienie na poziomie 100-110 mmHg.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

9) Pozycja 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego o średnicy 22 CH z ekstrudowaną rączką, łączna długość końcówki 270mm, 6 otworów odbarczających. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego o średnicy 18 CH z ekstrudowaną rączką, łączna długość końcówki 250mm, 6 otworów odbarczających. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

10) Pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego typu PinPoint o średnicy 12CH, długości 270mm z ekstrudowaną rączką, z 2 otworami odbarczającymi z kontrolą odsysania, sterylna podwójne opakowanie, zewnętrzne typu folia-papier i wewnętrzne folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

11) Pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego o długości 180 cm, 24 CH, z elastycznego PCV, bez zabezpieczeń antyzałamaniowych, zakończony łącznikami żeńskimi bez możliwości przycinania, sterylny, podwójne opakowanie, zewnętrzne typu folia-papier i wewnętrzne folia.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego o długości 300 cm, 24 CH, z elastycznego PCV, bez zabezpieczeń antyzałamaniowych, zakończony łącznikami żeńskimi bez możliwości przycinania, sterylny, podwójne opakowanie, zewnętrzne typu folia-papier i wewnętrzne folia.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

12) Pozycja 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego o długości 360 cm, 30 CH, z elastycznego PCV, bez zabezpieczeń antyzałamaniowych, zakończony łącznikami żeńskimi bez możliwości przycinania, sterylny, podwójne opakowanie, zewnętrzne typu folia-papier i wewnętrzne folia.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego o długości 300 cm, 24 CH, z elastycznego PCV, bez zabezpieczeń antyzałamaniowych, zakończony łącznikami żeńskimi bez możliwości przycinania, sterylny, podwójne opakowanie, zewnętrzne typu folia-papier i wewnętrzne folia.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

13) Pozycja 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu niskociśnieniowego do drenażu małych ran - typu MINI, z mieszkiem o pojemności 50 ml, w zestawie dren z trokarem w rozmiarze 7 CH. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

14) Pozycja 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, paroprzepuszczalnego opatrunku stabilizującego do jednoetapowego mocowania drenów przezskórnych eliminujący potrzebę użycia dodatkowych elementów stabilizujących. Pokryty biokompatybilnym klejem akrylowym. Posiada przezroczyste okienko podglądu z folii poliuretanowej o grubości 0,02mm otoczone warstwą absorbującą wilgoć o grubości 1,1mm oraz wbudowany w opatrunek polimerowy element wzmacniający w wyróżniającym się kolorze chroniący cewnik przed przemieszczeniem i przypadkowym usunięciem. Całość łączy włókninowe obrzeże stabilizujące. Wymiary do wyboru: 9,53cm x 15,88cm oraz 9,53cm x 13,81cm. W opakowaniu znajduje się opatrunek z okienkiem z zaokrąglonymi krawędziami, podłużnym wycięciem, opatrunek stabilizujący cewnik oraz pasek samoprzylepny. Czas stosowania do 7 dni. Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 13

1) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2) Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej Luer Lock j.u. 50 ml bez rozszerzenia do 60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową 50-60 ml ze skalą na cylindrze odpowiadającej całkowitej pojemności strzykawki (wraz z rozszerzeniem do 60ml)? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak

3) Pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej Luer Lock j.u. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości 30-33 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 i 3 wycenę strzykawek za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak

Czy zamawiający dopuści pojemność 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

4) Pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej Luer Lock j.u. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości 20-22 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

5) Pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej Luer Lock j.u. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości 10-12 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

6) Pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej Luer Lock j.u. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości 5-6 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

7) Pozycja 6

Czy zamawiający dopuści pojemność 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

8) Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

9) Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp firmy Margomed?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści jeżeli strzykawka do pomp firmy Margomed gwarantuje kompatybilność z pompami innych producentów dostępnych na rynku.

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak

10) Pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej Luer Lock j.u. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości 2-2,5 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 9 alternatywne rozwiązanie: zaoferowanie jednorazowej 3-częściowej strzykawki, jałowej, z końcówką luer-lock 3 ml bez igły, zamiast jednorazowej 3-częściowej strzykawki, jałowej, z końcówką luer-lock 2 ml bez igły. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 3ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

11) Pozycja 1- 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk kompatybilnych z lekami cytostatycznymi, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycjach 1-7 i 9 oczekuje zaoferowania strzykawk kompatybilnych z lekami cytostatycznymi, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie jednostkowe strzykawki ma mieć wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne), co ułatwia bezpieczne i aseptyczne otwarcie strzykawki zawsze od strony tłoka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 3ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

12) Pozycja 4-7

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 14

1) Pozycja 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą wykonaną z TPU?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego igłę biorczą dwukanałową ściętą 3 płaszczyznowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej budowie i twardości/elastyczności, o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o długości całkowitej komory kroplowej 60 mm, w części przezroczystej 55 mm wykonaną z PVC, igłą ściętą czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z długą elastyczną komorą kroplową bez PCV

Odpowiedź: Tak. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń płynów infuzyjnych mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Nie

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa bez PCV o długości 60 mm w części przezroczystej, igła biorcza wykonana z ABS, filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza stożkowa dwukanałowa, z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, .opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by bezpośrednio na aparacie do przetaczania płynów infuzyjnych znajdowała się nazwa producenta w celu jego łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: Nie

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy aparaty do przetoczeń krwi mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,

Odpowiedź: Nie

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać

oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź: Nie

Pytania do zadania nr 16

1) Pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy dopuści perforację co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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

Odpowiedź: Nie

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło celulozowe o wymiarach 60 cm na 80 metrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści wycenę za rolkę a'80m. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2) Pozycja 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy dopuści perforację co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

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

Odpowiedź: Nie

3) Pozycja 1-2

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. = 1 rolkę?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło celulozowe z perforacją co 37,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- 4) Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowe celulozowe dwuwarstwowe białe w rolce do kozetek lekarskich z perforacją co 38cm? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytania do zadania nr 17

Czy Zamawiający dopuści szczotkę chirurgiczną suchą o stawce vat 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stawkę VAT 8% lub 23%

Pytanie do Projektu umowy

1) Projekt umowy – par. 9 ust. 1 ppkt. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6ust.1 ppkt 12 i 3.projektu umowy wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”.

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

- 2) Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 pkt 1) i 2) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nimi kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

- 3) W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 i 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

- 4) Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §7 ust. 6 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

- 5) Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:
1. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę obowiązkiem zapłaty kar umownych:
 - 1) w wysokości 10% **niezrealizowanej części** Wynagrodzenia w przypadku odstąpienia od Umowy lub wypowiedzenia Umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
 - 2) w wysokości 10% **niezrealizowanej części** Wynagrodzenia w przypadku odstąpienia od Umowy lub wypowiedzenia Umowy przez Wykonawcę, z powodu okoliczności, za które nie odpowiada Zamawiający;
 - 3) w wysokości 0,2% Wynagrodzenia **należnego za niedostarczoną/wadliwą część przedmiotu umowy** za każdą rozpoczętą dobę zwłoki w dostawie lub wymianie Przedmiotu Umowy względem terminu określonych w § 3 ust. 3-4 i § 5 ust. 4, **jednak nie więcej niż 10% Wynagrodzenia należnego za niedostarczoną/wadliwą część przedmiotu umowy**;
 - 4) w wysokości **1.000,00 zł** z tytułu braku lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w §12 ust. 1 pkt 10 za każdy stwierdzony przypadek.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

- 6) Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.
- Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

W związku ze złożonymi pytaniami do treści SWZ, Zamawiający – Narodowy Instytut Geriatrii Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie informuje, iż działając na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), dokonuje modyfikacji treści SWZ i przedłuża termin składania ofert do dnia 29 sierpnia 2023 r. do godz. **10:00**.

W związku z tym zmianie ulegają:

zapisy rozdziału XVI pkt 1, które otrzymują brzmienie:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/spartanska> w myśl ustawy Pzp na stronie

internetowej prowadzonego postępowania do dnia **29 sierpnia 2023 roku** do godziny **10:00**
zapisy rozdziału XVII pkt 4, które otrzymują brzmienie:

4. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29 sierpnia 2023 roku o godzinie 10:30.

Zapisy rozdziału XIV pkt 1, które otrzymują brzmienie:

1. Wykonawca będzie związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, do dnia **26 listopada 2023 roku** (zgodnie z art. 220 ust. 2 ustawy Pzp).

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż:

dokonał zmiany ogłoszenia o zamówieniu, o treści zawartej w Ogłoszeniu o zmianie ogłoszenia.