

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik Pezzer powinien posiadać min. 3 lub 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika, tak jak w cewnikach obecnie stosowanych?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Pezzer'a mają być sterylizowane metodą radiacyjną?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 16, Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika foley'a z końcówką Tieman wykonanego z silikonu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuścić również cewniki foley'a z końcówką Tieman wykonanego z silikonu.

Pakiet 16, Poz. 6, 8, 9 i 10

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki typu Nelaton i Tieman mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na wewnętrznie karbowanym konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu w celu pełnej identyfikacji używanego cewnika nawet bez opakowania jednostkowego, tak jak obecnie stosowane?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki powinny posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich prawidłowe założenie?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki mają być pakowanie w opakowanie folia-papier oraz posiadać otwór umożliwiający ich zawieszenie.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 16, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 16, Poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego z cewnikiem z poliuretanu o długości 43-48cm z końcem typu J, 2L workiem na mocz, rozrywalnym trokarem, zatyczką, silikonową tulejką mocującą i zaciskiem. Rozmiary 8, 11, 14CH.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet nr 17, poz. 2-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby worki posiadały przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foley'a służące do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania próbek moczu?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 17, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy worki do godzinowej zbiórki moczu mają posiadać dren dwuświatłowy pozwalający na pełne odpowietrzenie co zapobiega zastoje moczu w drenie i zapewnia swobodny odpływ moczu do worka zbiorczego –zmniejsza to ryzyko zakażeń oraz sprawia, iż pomiar jest dokładniejszy, tak jak w obecnie stosowanych workach?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 21, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną fabrycznie połączonego z zestawem do godzinowej zbiórki moczu?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 21, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako równoważnego zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego z cewnikiem z poliuretanu o długości 48cm z końcem typu J, 2L workiem na mocz, rozrywalnym trokarem 12cm, zatyczką, silikonową tulejką mocującą i zaciskiem. Rozmiary 11, 14 Fr.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 52, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z płynem do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających typu Corinz w wyciskanej saszetce o poj. 7ml.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również powyżej opisany zestaw do toalety jamy ustnej.

Pakiet 52, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy opisane zestawy do toalety jamy ustnej z odsysaniem w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) mają być zarejestrowane do klasy IIa?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestawy do higieny jamy ustnej pacjenta mają być pakowane w opakowanie umożliwiające przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania, tak jak dotychczas stosowane?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 36

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrznej powierzchni delikatnie teksturowanej, AQL max. 0,65, sterylizowanych radiacyjnie o grubości na palcu 0,23 mm, wytrzymałości min. 13 N z mankietem rolowanym z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych pudrowanych o powierzchni zewnętrznej co najmniej mikroteksturowanej o grubości na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowanych radiacyjnie, o poziomie protein < 10 ug/g rękawicy, mankiecie rolowanym, o długości min. 280 mm, sile zrywania przed starzeniem min. 16 N, mankiecie rolowanym. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 37

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych niesterylnych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej – polimeryzowanej, wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankieta. I delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ B. Wyniki badań na przenikalność min. 3 substancji chemicznych z listy w normie EN ISO 374-1 na co najmniej 6 poziomie, odporne na działanie min. 12 cytotatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią umożliwiającą pojedyncze wyciąganie rękawic. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 69:

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kombinezonu ochronnego zapewniającego ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III odzieży ochronnej, Typ 5B - ochrona przed cząstkami stałymi i 6B - ochrona przed ciekłymi chemikaliami. Kombinezon jednoczęściowy o kroju 3D wyposażony w zamek błyskawiczny zakryty patką na całej długości. Kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz zapewnia komfort ruchów. Kombinezon wykonano z włókniny polipropylenowej laminowanej folią polietylenową, materiał wytrzymały, miękki w dotyku, przyjazny dla skóry oraz wygodny w noszeniu. Bardzo dobra ochrona przed pyłami i działaniu substancji chemicznych. Dodatkowa ochrona przed zagrożeniami biologicznymi i infekcjami wg normy EN 14126. Osłona zamka błyskawicznego w postaci listwy
Gumka w talii zapewniająca dopasowanie kombinezonu do ciała. Elastyczne ściągacze na rękawach, nogawkach i kapturze zapewniające szczelność, ochronę, lepsze dopasowanie oraz swobodę ruchów.

Charakterystyka techniczna:

Materiał: PP laminowany folią PE

Kolor: biały

Ochrona zgodna z kategorią III odzieży ochronnej:

EN 14126:2003+AC:2004 - ochrona biologiczna

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B- ochrona przed cząstkami stałymi,

EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B –ochrona przed ciekłymi chemikaliami,

EU 2016/425 Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE)

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie półmasksi filtrującej FFP2 z zaworem. Bezzaciskowa konstrukcja części nosowej w połączeniu z zapinkami tasm nagłowia gwarantuje wysoka szczelność oraz doskonałą skuteczność filtracji, unikalny komfort, niską wagę. Klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009, środek ochrony osobistej kategoria III wg Reg. 2016/245.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej maski respiratorowej, 5-warstwowej, 3-panelowej, mocowanej na elastyczne troki, z usztywnieniem w okolicy nosa, bez zaworu wydechowego, wolnej od lateksu, silikonu i PVC o klasie ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009. Zarejestrowanej jako środek ochrony osobistej kategorii III wg Reg. 2016/245. Charakterystyka techniczna:

1. Zewnętrzna warstwa kształtująca – włóknina polipropylenowa 60 g/m²
2. Warstwa filtracyjna – polipropylen, meltblown
3. Warstwa antybakteryjna – włóknina grafenowo-polipropylenowa
4. Warstwa buforowa – zgrzewana ciepłym powietrzem włóknina polietylenowa

5. Warstwa przyjazna dla skóry – włóknina polipropylenowa 30 g/m2

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie półmasksi filtrującej FFP3 o wielowarstwowej budowie z filtrem z tkaniny, bez zaworu wydechowego (skuteczność filtracji > 99%). Wyposażonej w zacisk nosowy, który zapewnia wygodę noszenia i dobre dopasowanie. Klasa ochrony: FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009. Skuteczność filtracji: >99% Budowa: 5 warstwowa. Rozmiar maski: 83 mm ± 1 mm x 240 mm ± 1 mm Mocowanie: na gumki Kolor: biały. Opakowane jednostkowe – 1 sztuka w torebce foliowej. Opakowanie zbiorcze - 20 sztuk

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Prosimy o dopuszczenie półmasksi filtrującej FFP3 z zaworem do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Półmaska filtrująca z wielowarstwowego materiału filtracyjnego z uszczelką nosową z pianki polietylenowej, z zaciskiem nosowym dla doszczelnienia półmasksi w obrębie nosa, mocowana na regulowane taśmy, z zaworem wydechowym. Klasa ochrony: FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 Środek ochrony osobistej kategorii III wg Reg. 2016/245.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Naczelną Pielęgniarką
Bielskiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej

mgr *Barbara Frumorgen*