



Kup, dn. 23 maja 2022 r.

Nr sprawy ZP/7/2022

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, którego przedmiotem jest: **dostawa wyrobów medycznych i artykułów jednorazowego użytku w zestawach od 1 do 4.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Zestaw 2 - Czy Zamawiający dopuści składanie ofert na poszczególne pozycje w zestawie nr 2?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Zestaw 2, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice lateksowe, bezpydrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm na mankiecie $0,07\pm 0,02$ mm, długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki notyfikowanej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

3. Zestaw 2, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za op. a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

4. Zestaw 2, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu $0,11$ mm $\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07\pm 0,01$ mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

5. Zestaw 2, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktoqramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

6. Zestaw 2, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

7. Zestaw 2, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, 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?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

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

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

9. Zestaw 2, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

10. Zestaw 2, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

11. Zestaw 2, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,17 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,14 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,10 \pm 0,02$ mm, długość min 290 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie i min 5 cytotatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3 – potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

12. Zestaw 3, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści śliniak w rozmiarze 38x49cm z kieszenią 17,5cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

13. Zestaw 3, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści śliniak w rozmiarze 38x48cm z kieszenią 14cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

14. Zestaw 3, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

15. Zestaw 3, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x88 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu. Wkład chłonny wyposażony w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu. Opakowanie 56szt?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

16. Zestaw 3, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej, warstwy celulozowej, pulpy celulozowej z superabsorbentem SAP, warstwy celulozowej, niebieskiej folii PE. opakowanie 10 szt.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

17. Zestaw 3, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści nieprzemakalny podkład wzmocniony 48 nitkami w rozmiarze 80x210cm o gramaturze 40g/m² (celuloza laminowana folią), wodoodporny, chłonny, pakowany po 25szt?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

18. Zestaw 3, pozycja 2, 3 - W związku z podaniem jednostki miary „opakowanie” prosimy o podanie ilości sztuk w opakowaniu jaką oczekuje Zamawiający (brak tej informacji w opisie przedmiotu zamówienia).

Odp.: Zamawiający ma na myśli opakowanie zawierające 30 sztuk podkładów

19. Zestaw 3, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści podkład pakowany po 25szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

20. Zestaw 3, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

21. Zestaw 3, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład składający się z 50 odcinków w roli z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

22. Zestaw 3, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład występujący w kolorze niebieskim i białym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

23. Zestaw 3, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm i długości 50m perforowany co 37,5cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

24. Zestaw 3, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści podkład dostępny tylko w kolorze białym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

25. Zestaw 3, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z jednej warstwy celulozy i jednej warstwy folii?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

26. Zestaw 3, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład występujący w kolorze białym z motywami dziecięcymi?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

27. Zestaw 3, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm i długości 50m z perforacją co 38cm, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

28. Zestaw 3, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 51cm x 50cm (80 szt. w rolce) z przeliczeniem podanych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

29. Zestaw 3, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści termiczne okrycie pacjenta (koc) jednorazowego użytku; warstwy zewnętrzne wykonane z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorach zielonym i niebieskim, warstwa wewnętrzna z poliestru (80g/m²), z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalne. Rozmiar 110 x 210 cm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

PREZES ZARZĄDU

/-/ Marek Drobik