

Gliwice, dnia 30.05.2022 r.

Nr sprawy: DO/DZ-381-1-12/22

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 04.05.2022 r. pod numerem 2022/S 087-235416 na sukcesywne dostawy materiałów opatrunkowych, rękawic, fartuchów, obłożeń i zestawów medycznych dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowego Instytutu Badawczego Oddziału w Gliwicach.

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść złożonych pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie nr 1 dotyczy zadania nr 1 poz. 1

Czy zamawiający dopuści fartuch wzmocniony zapinany przy szyi na standardowy rzep, z prostym rękawem (nie reglan), wykonany z włókniny SMMMMS 35g/m² + gramatura wzmocnienia 40g/m² na rękawach i z przodu fartucha? Fartuch zgodny z norma EN 13795 cz.1-3. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2 dotyczy zadania nr 1 poz. 2

Czy zamawiający dopuści fartuch wzmocniony pakowany z ręcznikami, zapinany przy szyi na standardowy rzep, wykonany z włókniny SMMMMS 35g/m² + gramatura wzmocnienia 40g/m² na rękawach i z przodu fartucha? Fartuch zgodny z norma EN 13795 cz.1-3. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczy zadania nr 2

Czy zamawiający dopuści fartuch wzmocniony pakowany z ręcznikami, wykonany z włókniny SMMMMS 35g/m² + gramatura wzmocnienia 40g/m² na rękawach i z przodu fartucha? Fartuch zgodny z norma EN 13795 cz.1-3. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4 dotyczy zadania nr 2

Prosimy o odstąpienie od oznaczenia stopnia barierowości widocznej po założeniu fartucha. Norma określona jest na opakowaniu jednostkowym fartucha.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5 dotyczy zadania nr 22

Czy Zamawiający dopuści celulozę o grupie karboksylowej 18 – 24%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 dotyczy zadania nr 22

Czy Zamawiający dopuści, aby działanie bakteriobójcze na PRSP było potwierdzone w instrukcji producenta, pozostałe w badaniach in-vitro?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7 dotyczy zadania nr 24

Czy Zamawiający dopuści : Prześcieradło ochronne na stół operacyjny, 5-cio warstwowe, wykonane z dwóch scalonych powłok, powierzchnia chłonna lekko pikowana, absorpcyjna warstwa środkowa. Warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa wykonana z folii polietylenowej. Wymiar całkowity 225 cm x 101cm (tolerancja +/- 2 cm). Rdzeń chłonny 200 cm x 50 cm (tolerancja +/- 2 cm). Absorpcja zgodnie z wymaganiami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8 dotyczy zadania nr 24

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wkładu żelowego w wysoko absorbcyjnej warstwie środkowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9 dotyczy zadania nr 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego foliowego pokrowca na aparaturę o rozmiarze 95 cm x 130 cm. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sterylnego foliowego pokrowca na aparaturę o wymiarach 45 x 100 cm (+/- 5 cm) i 85 x 145 cm (+/- 5 cm)

Pytanie nr 10 dotyczy zadania nr 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezpudrowych o sile zrywania min. 16 N. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 29 dopuszcza rękawice chirurgiczne bezpudrowe o sile zrywania min. 16 N. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11 dotyczy zadania nr 33

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

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 33 dopuszcza wyżej opisane rękawice.

Pytanie nr 12 dotyczy zadania nr 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, niesterylnych nitylowych, bezpudrowych do podwyższonego ryzyka, koloru niebieskiego. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Średnia grubość na palcach min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,08 mm, na mankiecie min. 0,06 mm, AQL 1,5, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 \geq 8N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w

Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 15 leków, w tym karmustyna >45 min.). Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 35 dopuszcza wyżej opisane rękawice.

Pytanie nr 13 dotyczy zadania nr 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego o wskaźniku odporności na penetrację płynów min. 175 cm H₂O w obszarze wzmocnień i min. 60 cm H₂O poza obszarem wzmocnień.

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 2 poz. 1 dopuszcza fartuch chirurgiczny o wskaźniku odporności na penetrację płynów min. 175 cm H₂O w obszarze wzmocnień i min. 60 cm H₂O poza obszarem wzmocnień.

Pytanie nr 14 dotyczy zadania nr 14, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie opatrunków z w/w pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15 dotyczy Zadania nr 14, po. 6

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie opatrunków z w/w pozycji z powodu zaprzestania jego produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 14 wykreśla pozycję 6.

Pytanie nr 16 dotyczy Zadania nr 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a a`10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w zadaniu nr 18 opatrunki pakowane mogą być dowolnie, jednak cenę należy wskazać zgodnie z jednostką miary określoną w SWZ.

Pytanie nr 17 dotyczy Zadania nr 24

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana chłonność ma być potwierdzona badaniami wykonanymi w laboratorium akredytowanym zgodnie z aktualnie obowiązującą normą ISO 9073-6?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 24 nie wymaga, aby chłonność była potwierdzona badaniami wykonanymi w laboratorium akredytowanym zgodnie z aktualnie obowiązującą normą ISO 9073-6.

Pytanie nr 18 dotyczy Zadania nr 24

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego oraz ochrony stołu operacyjnego, oczekuje podkładu chłonnego z pełnobarierową warstwą spodnią, matową (niebłyszczącą), wykonanej z teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni.

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 24 wymaga, aby podkłady były zabezpieczone przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni.

Pytanie nr 19 dotyczy Zadania nr 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową o grubości (mediana) na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, siła zrywania (mediana) min. 16 N, sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein alergennych ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium z podaną

nazwą rękawic, których ono dotyczy). Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20 dotyczy Zadania 29

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 29 nie wymaga, aby rękawice posiadały oznakowanie jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu.

Pytanie nr 21 dotyczy Zadania 5, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania podkłady o masie własnej nie mniejszej niż 64,9 g ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 5, poz. 7 dopuszcza podkłady o masie własnej nie mniejszej niż 64,9 g. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie nr 22 dotyczy Zadania nr 5, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania watę bawełnianą 100%?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 5, poz. 10 dopuszcza watę bawełnianą 100%.

Pytanie nr 23 dotyczy Zadania nr 23

Czy Zamawiający pod hasłem „indykator wilgotności” aby pieluchomajtki posiadały dwa indykatory wilgotności: nadruk tuszem rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy – dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną pod wpływem cieczy?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 24 dotyczy Zadania nr 23

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pieluchomajtki dla osób z problemami nietrzymania moczu i kału w stopniu średnim i ciężkim wyposażone w dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz. Bez ściągaczy taliowych. Falbanki z przędzą elastyczną zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym. Cztery przylepcorzepy do wielokrotnego mocowania. Indykator wilgotności: tuszowy nadruk - rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy- dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną po wpływie cieczy. Warstwa paroprzepuszczalna wykonana z laminatu paroprzepuszczalnego w części centralnej, oddychająca włóknina w obszarze bioder ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25 dotyczy Zadania nr 23

Czy Zamawiający miał na myśli w poz. 1 pieluchomajtki rozmiar L, w poz. 2 pieluchomajtki rozmiar M, w pozycji 3 pieluchomajtki rozmiar XL ?

Odpowiedź:

Tak, jeśli spełniają podane w SWZ rozmiary.

Pytanie nr 26 dotyczy Zadania nr 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania krem do rąk w tubce o pojemności 100 ml, w którym w miejscu olejku migdałowego znajdzie się olej lniany oraz olej z pestek winogron?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27 dotyczy Zadania nr 27, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania krem z tlenkiem cynku, który w miejsce oleju migdałowego i kreatyny posiada nawilżający biokompleks Iniany, pantenol oraz łagodzący ekstrakt z rumianku ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28 dotyczy Zadania nr 27, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania piankę myjąco-pielegnująca o pojemności 500 ml, która nie zawiera kreatyny, ale za to posiada w swoim składzie natłuszczający z oliwki oraz cukrową betainę i pantenol o własnościach nawilżających?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 9 wzoru umowy opisana sytuacja wyłączała możliwość naliczania kar umownych? Dostawa asortymentu podlegającego opóźnieniu zostanie dokonana na zasadach wykonawstwa zastępczego opisanego we wzorze umowy, stąd niezasadne jest dalsze naliczanie kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30 dotyczy Zadania nr 3

Poz. nr 1 – prosimy o sprecyzowanie, czy Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia miał na myśli fartuchy wykonane z materiału typu SMS, zamiast SM?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 3 w opisie przedmiotu zamówienia miał na myśli fartuchy wykonane z materiału typu SMS.

Pytanie nr 31 dotyczy Zadania nr 15

Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość gazy zakwalifikowanej do klasy I reg.4? Wspecyfikowana gaza jest produktem niesterylnym, w związku z tym nie używa się jej w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby była sklasyfikowana w klasie II a reg.7.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32 dotyczy Zadania nr 15

Poz. nr 7 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania waty celulozowej sklasyfikowanej jako wyrób higieniczny i opodatkowanej stawką podatku VAT 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przenosi pozycje nr 7 z zadania nr 15 do zadania nr 19 poz. 19.

Pytanie nr 33 dotyczy Zadania nr 15

Poz. nr 20 – Czy Zamawiający miał na myśli opatrunek posiadający dodatkowo krawędź mocującą, samoprzylepną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opatrunku posiadającego dodatkowo krawędź mocującą, samoprzylepną.

Pytanie nr 34 dotyczy Zadania nr 15

Poz. nr 41,42 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przylepca pokrytego klejem akrylowym?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 15 poz. 41 i 42 dopuszcza możliwość zaferowania przylepca pokrytego klejem akrylowym.

Pytanie nr 35 dotyczy Zadania nr 15

Poz. nr 51 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania sterylnej silikonowej warstwy kontaktowej w rozmiarze 20x30cm, do ochrony brzegów ran i wrażliwych tkanek miękkich, zapobiegając przywieraniu opatrunku wtórnego do rany.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36 dotyczy Zadania nr 15

Poz. nr 54 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu posiadającego serwetę nieprzylepną w rozmiarze 100x150cm (zamiast 75x90cm)? Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 15 poz. 54 dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu posiadającego serwetę nieprzylepną w rozmiarze 100x150cm. Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Pytanie nr 37 dotyczy Zadania nr 19

Poz. nr 6,7 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych 8 warstwowych 17 nitkowych? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38 dotyczy Zadania nr 19

Poz. nr 17 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładów podgipsowych wykonanych z 100% wiskozy o wymiarach 10cm/3m, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, czyli wyceny 67 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 39 dotyczy Zadania nr 19

Poz. nr 18 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładów podgipsowych wykonanych z 100% wiskozy o wymiarach 6cm/3m, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, czyli wyceny 67 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40 dotyczy Zadania nr 20

Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści elastyczną siatkę opatrunkową w formie rękawa, o szerokości 3cm, ze wskazaniem do zastosowania odpowiednio: dorośli – dłoń, ręka; dzieci – głowa?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41 dotyczy Zadania nr 20

Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści elastyczną siatkę opatrunkową w formie rękawa (skład: 68% bawełny, 24% poliamid, 8% elastan), o szerokości 4cm, ze wskazaniem do zastosowania odpowiednio: dorośli – noga, stopa; dzieci – tułów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42 dotyczy Zadania nr 20

Poz. nr 3 – Czy Zamawiający dopuści elastyczną siatkę opatrunkową w formie rękawa (skład: 68% bawełny, 24% poliamid, 8% elastan), o szerokości 6,5cm, ze wskazaniem do zastosowania odpowiednio: dorośli – głowa; dzieci – tułów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43 dotyczy Zadania nr 20

Poz. nr 4 – Czy Zamawiający dopuści elastyczną siatkę opatrunkową w formie rękawa (skład: 68% bawełny, 24% poliamid, 8% elastan), o szerokości 8,5cm, ze wskazaniem do zastosowania odpowiednio: dorośli – tułów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 dotyczy Zadania nr 32

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych dla ochrony przed promieniowaniem RTG, sterylnych, bezołowiowych, bezlateksowych, wykonanych z syntetycznego poliizoprenu, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,30mm, charakteryzujących się tłumieniem promieniowania zgodnie z tabelą poniżej:

| Norma | Opis | | Wyniki | | |
|-----------------|--|---------------|---------------------|---------------------|---------------------|
| EN 61331-1:2003 | Określenie właściwości osłabienia promieniowania przez materiały | Jakość wiązki | 50 kV | 80 kV | 100 kV |
| | | Tłumienie w % | 77% | 43% | 29% |
| | Określenie grubości odpowiednika Pb | | 0,055 ± 0,005 mm Pb | 0,059 ± 0,005 mm Pb | 0,049 ± 0,005 mm Pb |

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45 dotyczy Zadania nr 39

Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu posiadającego osłonę na sprzęt medyczny w rozmiarze 152x76cm (zamiast 120x120cm) oraz zestawu posiadającego serwety o chłonności min. 285% a w miejscu padów min. 350%. Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 46 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek fartuchów do 5 szt. z każdego rozmiaru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 7, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek fartuchów do 5 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 28

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych wraz z ofertą próbek do: po 10 par z rozm. 7,0 i 7,5.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 31

Prosimy Zamawiającego o informację jakiej ilości próbek oczekuje dla zadania 31 (rękawice d) – czy Zamawiający ma na myśli 1 op. z każdego rozmiaru czyli 1 parę z każdego rozmiaru czy 1 op. a'50 par?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 31 oczekuje próbek w ilości jednego opakowania handlowego, a nie jednej pary.

Pytanie nr 50 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 31

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych wraz z ofertą próbek do: po 10 par z rozm. 7,0 i 7,5.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 32

Prosimy Zamawiającego o informację jakiej ilości próbek oczekuje dla zadania 32 (rękawice do ochrony przed promieniowaniem RTG) – czy Zamawiający ma na myśli 1 parę rozmiar 7,5?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 32 oczekują przekazania próbek w ilości 1 pary rozmiar 7,5.

Pytanie nr 52 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 34

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych wraz z ofertą próbek do 2 op. rozm. S i M.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 53 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 35

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych wraz z ofertą próbek do 2 op. rozm. S i M.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 36

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych wraz z ofertą próbek do 2 op. rozm. S i M.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 55 dotyczy: Wykaz wymaganych próbek, dla zad. 37

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych wraz z ofertą próbek do 2 op. rozm. S i M.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 56 dotyczy: Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów posiadających wzmocnienia z przodu i na przedramionach (ok. ½ długości rękawów), wzmocnienia wykonane z laminatu 2-warstwowego o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 57 dotyczy: Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów zapinanych w okolicy karku na standardowy rzep?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 1, poz. 1 dopuszcza zaoferowanie fartuchów zapinanych w okolicy karku na standardowy rzep.

Pytanie nr 58 dotyczy: Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów z rękawem wszytym prosto, zapewniającym swobodę ruchów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59 dotyczy: Zadanie 2, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o gramaturze materiału podstawowego 35g/m², łączna gramatura ze wzmocnieniem 75g/m², o odporności na penetrację płynów >100 cm H₂O w obszarze wzmocnień i >10 cm H₂O poza obszarem wzmocnień, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0 IB?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60 dotyczy: Zadanie 2, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o gramaturze materiału podstawowego 45g/m², łączna gramatura ze wzmocnieniem 85g/m², o odporności na penetrację płynów 65 cm H₂O w obszarze wzmocnień i 53,3 cm H₂O poza obszarem wzmocnień, odporność na przenikanie drobnoustrojów 3.2 IB?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 61 dotyczy: Zadanie 2, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów w rozmiarach M, L?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 2 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie fartuchów w rozmiarach M, L.

Pytanie nr 62 dotyczy: Zadanie 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękaw elastyczny do mocowania opatrunków o składzie 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej oraz 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 63 dotyczy: Zadanie 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy o długości 10m w stanie spoczynku i 25 w stanie roboczym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisany rękaw.

Pytanie nr 64 dotyczy: Zadanie 20, pozycja 2-4

Czy Zamawiający dopuści rękaw elastyczny do mocowania opatrunków o składzie 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej oraz 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65 dotyczy: Zadanie 20, pozycja 2-4

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy o długości 10m w stanie spoczynku i 25 w stanie roboczym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisany rękaw.

Pytanie nr 66 dotyczy: Zadanie 20, pozycja 2-4

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy o długości 10m z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, jednak wskazuje, iż w takim przypadku należy podać cenę jednostkową za 2,5 op.

Pytanie nr 67 dotyczy: Zadanie 21, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści rękaw elastyczny do mocowania opatrunków o składzie 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej oraz 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 68 dotyczy: Zadanie 21, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy o długości 10m z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, jednak wskazuje, iż w takim przypadku należy podać cenę jednostkową za 1,5 op.

Pytanie nr 69 dotyczy: Zadanie 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękaw elastyczny o szerokości 4-6,5cm w stanie swobodnym?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 21 poz. 1 dopuszcza rękaw elastyczny o szerokości 4-6,5cm w stanie swobodnym.

Pytanie nr 70 dotyczy: Zadanie 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękaw elastyczny o szerokości 5-9,5cm w stanie swobodnym?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 21 poz. 2 dopuszcza rękaw elastyczny o szerokości 5-9,5 cm w stanie swobodnym.

Pytanie nr 71 dotyczy: Zadanie 24

Czy Zamawiający dopuści podkład 5 warstwowy z warstwą spodnią wykonaną z 1 warstwowej folii polietylenowej 40g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72 dotyczy: Zadanie 26, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie foliowych pokrowców o wymiarach (w stanie rozciągniętym): 65 x 85 cm, 85 x 85 cm, 140 x 140 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 26 poz. 1 wymaga zaoferowania foliowych pokrowców o wymiarach 45 x 100 cm (+/- 5 cm) i 85 x 145 cm (+/- 5 cm).

Pytanie nr 73 dotyczy: Zadanie 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane obustronnie, posiadające od zewnątrz specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy, o zawartości protein 10µg/g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74 dotyczy: Zadanie 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice, których opakowanie zewnętrzne foliowe posiada szeroki „marginies” i 3-stopniową instrukcję otwierania (zamiast wycięcia w listku)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75 dotyczy: Zadanie 29, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,22mm+/-0,01, na dłoni 0,19mm+/-0,01, na mankicie 0,17mm+/-0,01, o zawartości protein max 33µg/g, sile zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 76 dotyczy: Zadanie 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 – potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 77 dotyczy: Zadanie 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice redukujące dawkę promieniowania wiązki skupionej o 65%, 51,7%, 44,6% dla energii odpowiednio 60, 80 i 100kV, wartość ekwiwalentu ołowiu 0,045mm(+/-10%)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78 dotyczy: Zadanie 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, oleju migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankicie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. 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. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporny na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie 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. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 79 dotyczy: Zadanie 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne, nitylowe, o właściwościach bakteriobójczych, bezpudrowe, niesterylne, kolor chabrowy, teksturowane na palcach, powierzchnia zewnętrzna z zawartością tlenu singletowego, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, grubość na palcu 0,08mm +/-0,02mm, na dłoni 0,06mm +/-0,01mm, długość min 240mm. AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN 455, EN 420, 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 (potwierdzone raportem z jednostki niezależnej). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III, typ B. Rękawice przebadane na przenikanie min. 11 substancji chemicznych, w tym min. 5 substancji na poziomie 6. Odporne na min. 10 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Udokumentowana skuteczność bakteriobójcza zgodnie z ASTM D 7907 na min. 4 bakterie: Staphylococcus aureus, Enterococcus faecalis, Klebsiella pneumoniae, Pseudomonas aeruginosa (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium. 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?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice o parametrach opisanych powyżej pod warunkiem spełnienia informacji o alkoholach z opisu SWZ.

Pytanie nr 80 dotyczy: Zadanie 34, pozycja 1

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?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 81 dotyczy: Zadanie 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe do badań, niebieskie, grubość na palcach 0,11 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, AQL 1,0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez raport producenta, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 16523-1, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1, 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez co najmniej 45 minut na działanie min. 10 cytostatyków, w tym Siarczan winkrystyny, cyklofosfamid, Mitomycyny C i Metotrexatu, badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001. Rozmiary S - XL, pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 82 dotyczy: Zadanie 36, pozycja 1

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?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 83 dotyczy: Zadanie 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice bez polimeryzacji, teksturowane na końcach palców?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 84 dotyczy: Zadanie 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a'250 szt. dla rozm. S-L oraz a'240 szt. dla rozm. XL?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 37 poz. 1 dopuszcza rękawice w opakowaniu a'250 szt. dla rozm. S-L oraz a'240 szt. dla rozm. XL.

Pytanie nr 85 dotyczy: Zadanie 37, pozycja 1

Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425 obowiązującej od kwietnia 2019 roku.

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 37 poz. 1 odstępuje od wymogu zgodności z normą EN 388.

Pytanie nr 86 dotyczy: Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie do oceny próbki w wersji niesterylnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 87 dotyczy: Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą na stolik narzędziowy o wymiarach 190 x 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu z serwetą na stolik narzędziowy o wymiarach 190 x 150 cm.

Pytanie nr 88 dotyczy: Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą do angiografii z włókniny SMS 230 x 320 cm z dwoma przylepnymi otworami udowymi 8,5 cm, dwoma promieniowymi przylepnymi 12 x 15 cm, w obszarze krytycznym wzmocniona, osłona na pulpit sterowniczy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 89 dotyczy: Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z ręcznikami z włókniny spunlace 30 x 30 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu z ręcznikami z włókniny spunlace 30 x 30 cm.

Pytanie nr 90 dotyczy: Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z osłoną w kształcie walca 90 x 100 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 91 dotyczy: Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z kieszenią 40 x 30 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 92 dotyczy: Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu bez naklejek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 93 dotyczy: Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z gąbkami do dezynfekcji z tolerancją wymiarów +/- 1 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 39 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu z gąbkami do dezynfekcji z tolerancją wymiarów +/- 1 cm.

Pytanie nr 94 dotyczy: Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą główną wykonaną z hydrofobowej włókniny SMS o gramaturze 40g/m², wzmocnioną materiałem trójwarstwowym o gramaturze 106g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 95 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie do oceny próbki w wersji niesterylnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 96 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z nerką plastikową 18 x 12 x 3 cm, poj. ok 300 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 97 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą o gramaturze 54 g/m² 50 x 70 cm (w miejsce serwety 42g/m² 50x60cm) stanowiącą owinięcie zestawu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą o gramaturze 60g/m², 90 x 75 cm (w miejsce serwety 43g/m² 90x60cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu w opakowaniu typu rękaw papierowo-foliowy?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nr 42 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie zestawu w opakowaniu typu rękaw papierowo-foliowy.

Pytanie nr 100 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie:

1 x serweta 50 cm x 60 cm 45 g/m² dwuwarstwowy laminat (włóknina PP + folia PE)

1 x serweta 50 cm x 60 cm 45 g/m² dwuwarstwowy laminat (włóknina PP + folia PE) z otworem 5 cm oraz przecięciem

2 x rękawice nitrylowe bezpydrowe rozm. M

6 x tufery gazowe kula 20 cm x 20 cm

8 x kompresy gazowe 17N 8W 7,5 cm x 7,5 cm, gramatura 1,08g-1,11g

1 x peseta plastikowa zielona 12,5 cm

1 x kleszcze plastikowe Kocher niebieskie 14 cm

1 x pojemnik plastikowy 120 ml przeźroczysty

1 x strzykawka wypełniona wodą jałową z 10% gliceryną 10 ml

1 x strzykawka wypełniona lubrykanem z lidokainą 6 ml

Opakowanie zbiorcze 20 zestawów. Na opakowaniu piktogram informujący o sterylności zestawu. Zestaw spełnia pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 101 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów z serwetą o gramaturze 60g/m² i chłonności 600%? (zamiast 43g/m² i chłonności 617%) stanowiącą owinięcie zestawu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 102 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów z fartuchem w rozmiarze L o długości 128 cm, zapinany na rzep w okolicy karku i wiązany na troki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 103 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów z fartuchem w rozmiarze M o długości 124 cm, zapinany na rzep w okolicy karku i wiązany na troki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 104 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów z korcangiem plastikowym min. 18 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów z kompresami 10 x 10 cm o gramaturze kompresu 1,95g?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 106 dotyczy: Zadanie 42, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów w opakowaniu typu rękaw papierowo-foliowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 107 dotyczy Zadania nr 28, 31, 32, 33

Czy Zamawiający w zad.28, zad.31, zad.32 zad.33 pisząc o dostarczeniu 10p próbek miał na myśli 1 parę czy 1 op zbiorcze (50par) ?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje opakowania handlowego np. 30 par lub 5 par w opakowaniu.

Pytanie nr 108 dotyczy Zadania nr 28

Czy Zamawiający w zad.28 dopuści rękawice, których mediana siły zrywu wynosi min. 14N ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109 dotyczy Zadania nr 29

Czy Zamawiający w zad.29 dopuści rękawice o grubości ścianki na palcu: 0,22mm, na dłoni 0,18mm, mankiecie: 0,15mm pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 110 dotyczy Zadania nr 30

Czy Zamawiający w zad.30 dopuści jako równoważne rękawice trójwarstwowe. Silikonowane na zewnątrz ułatwiające śródoperacyjną wymianę rękawic z dodatkowo wyraźną teksturą zapewniającą pewność chwytu, z mankietem rolowanym z opaską lepnią zapobiegającą zsuwaniu się. Warstwa wewnętrzna polimerowa, wykonana w technologii Dermashield (silikonowana, pokryta poliuretanem), zawierająca hydrofilowe i hydrofobowe lubrykanty ułatwiające zakładanie zarówno na suchą jak i wilgotną dłoń oraz ograniczające uczucie spocenia dłoni. Rękawice renomowanego i międzynarodowego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111 dotyczy Zadania nr 31

Czy Zamawiający w zad.31 dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane wewnątrz, kolor biały, kształt anatomiczny, palce proste, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$ mm, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $20 \mu\text{g/g}$ (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-8,5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 112 dotyczy Zadania nr 31

Czy Zamawiający w zad.31 dopuści rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, mankiet rolowany z opaską lepnią zapobiegającą zsuwaniu się (Surefit), o grubości ścianki na palcu: $0,25 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,21 \pm 0,02$ mm, mankiecie: $0,17 \pm 0,02$, długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max $30 \mu\text{g/g}$, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0 ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 113 dotyczy Zadania nr 33

Czy Zamawiający w zad.33 dopuści rękawice diagnostyczne i ochronne, nitylowe, bezpudrowe, mediana długości 290 mm (potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 455), chlorowane od wewnątrz, o grubości: na palcu 0,14 +/- 0,02mm, na dłoni 0,09 +/- 0,02mm, teksturowane na palcach, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, siła zrywu min 8N- potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej wg EN 455, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5-potwierdzone piktogramem na opakowaniu, odporne przez min 30 min na alkohole: izopropanol 70% i etanol 70% - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 16523 i nadrukiem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na min 10 cytostatyków – wyniki badań wg ASTM D6978 z jednostki niezależnej, posiadające certyfikat ergonomiczny z jednostki niezależnej, dopuszczone do kontaktu z żywnością, proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany – potwierdzone na opakowaniu, otwór centralny zabezpieczony folią redukującą kontaminację ze środowiska zewnętrznego, Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu, Op. a'100 sztuk, rozm. XS-XL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114 dotyczy Zadania nr 41

Poz. 5: Zwracamy się z prośbą czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta wzmocniona 150 x 200 cm, otwór "U" przyklejony 19 x 19,5 cm. Wbudowane Velcro
- 1 x serweta 2 warstwowa 200 x 120 cm, U przyklejone 19 x 19,5 cm
- 1 x Nożyczki chirurgiczne ostro-ostre proste 13 cm
- 1 x Pęseta anatomiczna prosta 14,5 cm
- 1 x Kleszczyki anatomiczne Halstead Mosquito zakrzywione 12,5 cm
- 1 x Kleszczyki anatomiczne Halstead Mosquito proste 12,5 cm
- 1 x Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 14 cm
- 30 x kompres z gazy RTG 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 17 nitek
- 4 x tupfer z gazy Nr 3, 20 x 20 cm 20 nitek
- 5 x kompres z włókniny 5 x 5 cm 4 warstwy 30 g/m²
- 10 x kompres z włókniny 10 x 10 cm 4 warstwy 40 g/m²
- 1 x opatrunek przezroczysty przyklejony 10 x 15 cm
- 1 x opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm
- 1 x pojemnik plastikowy prostokątny 3-częściowy 19,5 x 13,3 x 3,5 cm przezroczysty
- 1 x pojemnik plastikowy 120 ml przezroczysty niebieski
- 1 x igła iniekcyjna bezpieczna 22G, 0,70 x 32 mm
- 4 x strzykawka Luer 10 ml 3-częściowa przezroczysta
- 1 x naklejka biała 38,1 x 12 mm
- 2 x naklejka niebieska 38,1 x 12 mm
- 1 x naklejka czerwona 38,1 x 12 mm
- 1 x osłona na uchwyt lampy operacyjnej biało-zielona 12x9,5x5 cm
- 2 x osłona na sprzęt medyczny prostokątna 95 x 85 cm PE
- 1 x osłona na sprzęt medyczny 152 x 76 cm okrągła PE
- 1 x kieszeń przyklejona 1 sekcja 43 x 38 cm PE
- 1 x skalpel bezpieczny nr 11
- 3 x gąbka do dezynfekcji 4 x 4 x 15 cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 115 dotyczy Zadania nr 41

Poz. 12: zestaw 1: Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół narzędziowy o wym. 150 cm x 190 cm?

zestaw 2: Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół Mayo złożoną w formie worka

złożonego ułatwiający aseptyczną aplikację, ze wzmocnieniem o wym. 65 x 85 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116 dotyczy Zadania nr 1 poz. 1 oraz poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnie fartuchów o parametrach jak poniżej:

Jednorazowy wzmocniony, jałowy pełnobarierowy fartuch chirurgiczny do długich zabiegów posiadający dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienia z przodu i na ¾ rękawów. Tyłne części fartucha zachodzące na siebie. Fartuch wyposażony w 4 wszywane troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Zapinany na rzep na szyi. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Rękaw reglan zakończony dzianym poliestrowym mankietem. Fartuch wykonany z materiału SMMMS o gram. min. 35g/m², wzmocnienie na ¾ rękawów oraz w części przedniej fartucha wykonane z laminatu dwuwarstwowego (polipropylen + polietylen) o gramaturze 40 g/m². Fartuch spełniający wymogi normy EN 13795-1. Opakowanie typu papier-folia, posiadające wskaźnik sterylizacji oraz 2 samoprzylepne naklejki transferowe, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej, zawierające nazwę importera, numer referencyjny, numer serii i datę ważności. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 30 cm x 40 cm. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetę włókninową o wymiarach 60 cm x 60 cm. Rozmiar: M, L, XL, XXL, XXXL do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 117 dotyczy Zadania nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnie fartuchów o parametrach jak poniżej:

Jednorazowy wzmocniony, jałowy pełnobarierowy fartuch chirurgiczny do długich zabiegów posiadający dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienia z przodu i na ¾ rękawów. Tyłne części fartucha zachodzące na siebie. Fartuch wyposażony w 4 wszywane troki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Zapinany na rzep na szyi. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Rękaw reglan zakończony dzianym poliestrowym mankietem. Fartuch wykonany z materiału SMMMS o gram. min. 35g/m², wzmocnienie na ¾ rękawów oraz w części przedniej fartucha wykonane z laminatu dwuwarstwowego (polipropylen + polietylen) o gramaturze 40 g/m². Fartuch spełniający wymogi normy EN 13795-1. Opakowanie typu papier-folia, posiadające wskaźnik sterylizacji oraz 2 samoprzylepne naklejki transferowe, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej, zawierające nazwę importera, numer referencyjny, numer serii i datę ważności. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 30 cm x 40 cm. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetę włókninową o wymiarach 60 cm x 60 cm. Odporność na przenikanie cieczy 215 cm H₂O w strefie krytycznej oraz 49,5 cm H₂O w obszarze mniej krytycznym. Odporność na przenikanie mikroorganizmów na mokro IB – 6,0 w strefie krytycznej. Rozmiar: M, L, XL, XXL, XXXL do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 118 dotyczy Zadania nr 28

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnie rękawic o parametrach jak poniżej: Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0-9.0. Rękawice sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Powierzchnia zewnętrzna teksturowana i polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy minimum 285 mm, grubość na palcu 0.23 - 0.24 mm, na dłoni 0.20 – 0.21 mm oraz na mankiecie 0.18 – 0.19 mm. Minimalna siła zrywu: przed starzeniem 16 N oraz po starzeniu 15 N. Poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g. Poziom AQL 0.65. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Na kopercie wewnętrznej fabrycznie nadrukowany rozmiar oraz oznaczenie L i R.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 119 dotyczy Zadania nr 34

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnie rękawic o parametrach jak poniżej: Rękawice diagnostyczne, ochronne, nitylowe, bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS–XL po 100 sztuk w opakowaniu, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, długość minimalna 240 mm, grubości: na palcu 0.12 mm, na dłoni 0.08 mm oraz na mankiecie 0.06 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 9 N oraz po starzeniu min. 8 N, rękawice bez protein lateksu, AQL 1.0.

Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normą EN 455 (1-4). Odporność chemiczna zgodnie z EN ISO 374-1 & EN 16523-1 & EN 374-4 (przebadane na min. 14 substancji chemicznych), odporność na bakterie, grzyby i wirusy zgodnie z ASTM F1671, odporność na min. 2 gotowe preparaty dezynfekcyjne zgodnie z EN 16523-1, odporność na cytostatyki zgodnie z ASTM D6978 (przebadane na min. 15 substancji cytostatycznych). Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością zgodnie z prawodawstwem europejskim 1935/2004 (WE). Opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary Opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 120 dotyczy Zadania nr 35

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnie rękawic o parametrach jak poniżej: Rękawice diagnostyczne, ochronne, nitylowe, bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS–XL po 100 sztuk w opakowaniu, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, długość minimalna 240 mm, grubości: na palcu 0.12 mm, na dłoni 0.08 mm oraz na mankiecie 0.06 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 9 N oraz po starzeniu min. 8 N, rękawice bez protein lateksu, AQL 1.0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normą EN 455 (1-4). Odporność chemiczna zgodnie z EN ISO 374-1 & EN 16523-1 & EN 374-4 (przebadane na min. 14 substancji chemicznych), odporność na bakterie, grzyby i wirusy zgodnie z ASTM F1671, odporność na min. 2 gotowe preparaty dezynfekcyjne zgodnie z EN 16523-1, odporność na cytostatyki zgodnie z ASTM D6978 (przebadane na min. 15 substancji cytostatycznych). Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością zgodnie z prawodawstwem europejskim 1935/2004 (WE). Opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary Opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 121 dotyczy Zadania nr 36

Ad.1. W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) w sprawie wyrobów medycznych w klasie I zastępującej obowiązującą Dyrektywę 93/42/EEC & 2007/47/EC o wyrobach medycznych (MDD) prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów zgodnych z aktualnymi regulacjami prawnymi.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 122 dotyczy Zadania nr 36

Ad.2. Mając na uwadze, iż zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Pytanie nr 123 dotyczy Zadania nr 36

Ad.3. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic posiadających Certyfikat Badania Typu UE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej; zgodność z normą EN 455 (1-4) potwierdzona raportem z badań producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 124 dotyczy Zadania nr 36

Ad.4. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-4 i EN 16523-1 potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 125 dotyczy Zadania nr 36

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje 5850 op. rękawic pakowanych po 100 sztuk czy 5850 op. rękawic pakowanych po 200 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 5850 op. rękawic pakowanych po 200 szt.

Pytanie nr 126 dotyczy Zadania nr 37

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnie rękawic o parametrach jak poniżej: Rękawice diagnostyczne, nitrylowe, bezpydrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, pakowane w systemie eliminującym kontakt dłoni użytkownika z powierzchnią roboczą rękawicy przed użyciem produktu z możliwością pojedynczego pobierania rękawic od dołu za mankiet, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, długość rękawicy min. 240 mm, grubości: na palcu 0.12 mm, na dłoni 0.08 mm oraz na mankiecie 0.06 mm, rękawice bez protein lateksu, AQL 1.0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5 .Odporność chemiczna zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4 (przebadane na min. 14 substancji chemicznych), odporność na bakterie, grzyby i wirusy zgodnie z ASTM F1671. Rękawice pakowane po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o parametrach jak powyżej, jednak w tym przypadku cenę należy podać za 1,25 op. jako jednostkę miary.

Pytanie nr 127 dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 11 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści możliwości naliczania kary umownej w przypadku realizacji zakupu interwencyjnego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 128 dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 6 i 7 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 129 dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 2 pkt 4) projektu umowy poprzez obniżenie kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 130 dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie ust. 16 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 131 dotyczy zadania nr 41

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści serwetę o wym. 75x90 cm. Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 132 dotyczy zadania nr 40

Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu, w którym:

- materiał serwet dwuwarstwowych posiada odporność na rozerwanie na sucho 339kPa (zamiast 361kPa) i na mokro 353kPa (zamiast 384kPa)
- materiał serwety na stół narzędziowy wzmocnionej 240x150cm posiada odporność na wypychanie/rozrywanie na sucho/mokro w strefie krytycznej >206/195kPa (zamiast >200/200kPa)
- w zestawie znajduje się 4 x opatrunek pooperacyjny 10 x 8 cm i 1 x opatrunek pooperacyjny 15 x 8 cm (zamiast 9x opatrunek 10x10cm)

Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 133 dotyczy zadania nr 40

Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu, w którym:

- materiał serwet dwuwarstwowych posiada odporność na rozerwanie na sucho 339kPa (zamiast 361kPa) i na mokro 353kPa (zamiast 384kPa)
- materiał serwety na stół narzędziowy wzmocnionej 240x150cm posiada odporność na wypychanie/rozrywanie na sucho/mokro w strefie krytycznej >206/195kPa (zamiast >200/200kPa)

Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 134 dotyczy zadania nr 40

Poz. nr 3 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu, w którym:

- serweta dwuwarstwowa przylepna jest w rozmiarze 175x200cm (zamiast 175x170cm)
- serweta dwuwarstwowa przylepna jest w rozmiarze 240x150cm (zamiast 300x170cm)
- materiał serwet dwuwarstwowych posiada odporność na rozerwanie na sucho 339kPa (zamiast 361kPa) i na mokro 353kPa (zamiast 384kPa)
- w zestawie znajduje się dodatkowo 1 x pojemnik plastikowy 2500 ml niebieski
- zamiast pozycji 1x aspiracja typu Yankauer Derby 24/8,00 CH/mm, 4 otwory, okrągła końcówka w zestawie znajdują się: 1 x uchwyt do ssaka Yankauer 28/9,33 CH/mm oraz 1 x uchwyt do ssaka Yankauer 22/7,33 CH/mm
- osłona na kable video jest w rozmiarze 15x244cm (zamiast 18x244cm)
- w zestawie znajdują się 2 sztuki wenflon 22G (zamiast 1 sztuki)
- materiał serwety na stół narzędziowy wzmocnionej 240x150cm posiada odporność na wypychanie/rozrywanie na sucho/mokro w strefie krytycznej >206/195kPa (zamiast >200/200kPa)
- w zestawie znajduje się dodatkowo 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (jako owinięcie zestawu)

Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 135 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania ściereczek chłonnych w rozmiarze 30cm x 33cm, pakowanych w opakowanie jednostkowe a'2szt, z podaniem ceny za sztukę? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 136 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 2 – Czy ze względów ekologicznych i przeznaczenia produktu czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety pakowanej tylko w opakowanie typu blister bez owinięcia papierem krepowym? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 3 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania serwety operacyjnej samoprzylepnej w rozmiarze 75x75cm wykonanej z pełnobarierowej włókniny dwuwarstwowej (folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa) o gramaturze 55g/m², posiadającej w strefie krytycznej dodatkową trzecią warstwę padu chłonnego, o gramaturze w strefie krytycznej 110g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 138 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 3 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania serwety operacyjnej samoprzylepnej w rozmiarze 45x75cm wykonanej z pełnobarierowej włókniny dwuwarstwowej (folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa), o gramaturze 55g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 139 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 4 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania serwety o gramaturze min. 55g/m², odporności na przenikanie cieczy min. 158 cmH₂O oraz wytrzymałości na wypychanie na mokro min. 134 kPa?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 140 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 5 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu, w którym:

- serweta na stół narzędziowy wzmocniona ma rozmiar 190x150cm (zamiast 200x150cm)
- serweta 2 warstwowa z padem chłonnym „U” przylepne 19x19,5cm, ma rozmiar 120x200cm (zamiast 150x200cm)
- kompresy z włókniny mają gramaturę 30g/m² (zamiast 40g/m²)
- pojemnik plastikowy prostokątny 3-częściowy ma rozmiar 19,5x13,3x3,5cm (zamiast 19,1x13,2x3cm)
- naklejki biała, niebieska i czerwona mają rozmiar 38,1x12mm (zamiast 35x13mm)
- zestaw posiada 2 sztuki osłon na sprzęt medyczny prostokątnych 95x85cm (zamiast 1 sztuki)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 141 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 6 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu, w którym:

- serwety wykonane są z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny o gramaturze minimum 55g/m²
- fartuch wykonany jest z materiału typu SMS (zamiast SMMS) o parametrach zgodnych z opisem

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 142 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 7 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania serwety operacyjnej samoprzylepnej w rozmiarze 150x240cm wykonanej z pełnobarierowej włókniny dwuwarstwowej (folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa) o gramaturze

55g/m², posiadającej w strefie krytycznej dodatkową trzecią warstwę padu chłonnego, o gramaturze w strefie krytycznej 110g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 143 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 8 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania osłony w rozmiarze 13 x 250cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 144 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 10 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety wykonanej z dwuwarstwowego nieprzemakalnego laminatu (włóknina PP + folia PE) o gramaturze min. 55 g/m², odporności na przenikanie cieczy min. 158 cmH₂O i wytrzymałości na wypychanie na mokro min. 134 kPa?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 145 dotyczy zadania nr 41

Poz. nr 12 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu posiadającego serwetę samoprzylepną w rozmiarze 200x200cm (zamiast 200x175cm) oraz serwetę na stół narzędziowy w rozmiarze 150x190cm (zamiast 140x190cm)? Pozostałe parametry i skład bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Treść udzielonych odpowiedzi stanowi integralną część SWZ.

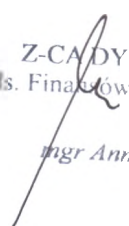
Na podstawie udzielonych odpowiedzi Zamawiający zmienia załączniki do SWZ.

Załączniki do niniejszego pisma stanowią:

- 1) Aktualna specyfikacja asortymentowo-cenowa – załącznik nr 2.1÷2.42 do SWZ
- 2) Aktualny opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 3 do SWZ
- 3) Aktualny wykaz wymaganych próbek wraz z oceną jakości – załącznik nr 6 do SWZ

KIEROWNIK
Apteki

mgr farm. Marek Sekular

Z-CADYREKTORA
ds. Finansów i Zarządzania

mgr Anna Komula

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia

mgr Urszula Wojcieszek

