



Wieluń, 1 grudnia 2022 r.

Numer sprawy: **SPZOZ-ZP/2/24/242/15/2022**

Do wszystkich zainteresowanych wykonawców,
którzy pobrali SWZ

ODPOWIEDZI NA WNIOSKI WYKONAWCÓW O WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ – CZĘŚĆ VIII

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego p.n. **Sukcesywne dostawy jednorazowych materiałów medycznych i drobnego sprzętu medycznego**. Zamawiający: SPZOZ w Wieluniu informuje, że za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) zostały złożone wnioski wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia.

Spełniając wymóg art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022.1710 t.j ze zm. zwanej dalej "PZP" poniżej udostępniamy treść pytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 541

Dotyczy Pakietu 34. Zamawiający dopuści rury do cięcia co 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 542

Dotyczy Pakietu 35 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,9999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.

Pytanie 543

PAKIET NR 18 .Poz. nr 1 czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego wzmocnionego wykonanego z laminatu 2- warstwowego (polipropylen- polietylen) o gramaturze min. 55 g/m² z dodatkowymi padami chłonnymi z włókniny typu SMS o gramaturze min. 110 g/m², w części krytycznej o współczynniku absorpcji min.350% oraz odporności na przenikanie cieczy min. 200 cm H₂O i następującym składzie:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 serweta na stolik Mayo wzmocniona	80 x 145 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym	150 x 240 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym	200 x 200 cm
2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym	75 x 90 cm (wzmocnienie min. 36 x 90 cm)
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
4 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ

Pytanie 544

PAKIET NR 27 .Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania taśmy chirurgicznej pakowanej w opakowanie papierowo- foliowe z nadrukowaną etykietą główną oraz 2 etykietami do wklejenia do dokumentacji medycznej, wyposażone wzdłuż krótszego boku w prosty zgrzew (nie „V”)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 545

PAKIET NR 57. Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji ginekologicznych wykonanego z laminatu 2- warstwowego, w którym jedną z warstw stanowi folia PE o grubości min. 60µm i następującym składzie:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 samoprzylepna serweta ginekologiczna z workiem do zbiórki płynów i otworem (9 x 12 cm)	250/280 x 280 cm
1 nieprzylepna serweta do podłożenia pod pośladki	75 x 90 cm
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
1 ręcznik celulozowy	30 x 33 cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ

Pytanie 546

PROJEKT UMOWY § 6, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §6 ust. 1a do kwoty 0,2% wartości niedostarczonej części zamówienia, jednakże nie więcej niż 10% wartości niedostarczonej części zamówienia,

- §6 ust. 1b, do kwoty 0,2% wartości wadliwej części zamówienia, jednakże nie więcej niż 10% wartości reklamowanej części zamówienia

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ oraz Projekt umowy.

Pytanie 547

Dotyczy Pakiet 95 poz. 1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 95 poz. 1 igły tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampułek 18G, 1,2 x 40 mm, z filtrem 5 µ, z ostrzem ściętym pod kątem 40°. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 548

Dotyczy Pakiet 6 poz. 1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 6 poz. 1 krótkie kaniule dożyłne pediatryczno-neonatologiczne w rozm. **26G (fioletowa)** - przepływ 14 ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył, z szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia, Dodatkowy **otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji**. Kaniula widoczna w promieniach RTG, min. 5 wtopionych pasków radiocieniujących. Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 549

Dotyczy Pakiet 6 poz. 2. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 6 poz. 2 krótkie kaniule dożyłne pediatryczno-neonatologiczne w rozm. **24G (żółta)** - przepływ 19 ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył, z szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia, Dodatkowy **otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji**. Kaniula widoczna w promieniach RTG, min. 5 wtopionych pasków radiocieniujących. Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 550

Dotyczy Pakiet 117 poz. 7. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 117 poz. 7 przyrządu do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,1ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 551

Pakiet 1 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymaganych cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej i możliwość zaferowania rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych, polimeryzowanych, o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, pakowanych jednostkowo w podwójne opakowanie- zewnętrzne foliowe hermetyczne i wewnętrzne papierowe, o nieznacznej różnicy w grubości na palcu- 0,22 mm, na dłoni- 0,19 mm i długości min. 289 mm, data ważności 35 miesięcy od daty produkcji, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym, zgodność z normami: EN ISO 21420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5 i ISO 16604, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis dotyczący wymagania cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej, pozostałe dopuszcza.

Pytanie 552

Pakiet 1 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymaganych cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej i możliwość zaferowania rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z opatentowaną wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci zapewniającą najlepsze nakładanie na suche i wilgotne dłoni, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubości pojedynczej ścianki: palec- 0,24 mm, dłoń- 0,19 mm, długość rękawicy min. 260-285 mm (dopasowana do rozmiaru), zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4, ISO 374-1,5 EN 374-1,2,3,4, EN 16523-1, EN 1041, EN 420, EN 421, EN 388, EN 980, ISO 15223, ASTM F 1671, EN 556-1, ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis dotyczący wymagania cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej, długość rękawic min. 280 mm, pozostałe dopuszcza.

Pytanie 553

Pakiet 1 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymaganych powierzchni zewnętrznych i wewnętrznych i możliwość zaferowania rękawic lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz antypoślizgowych.). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, wewnątrz papierowe. Średnia grubość na mankiecie 0,18 mm., długość min. 275 mm, poziom protein <50ug/g rękawicy, data ważności 35 miesięcy od daty produkcji, zgodność z normami: EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5 i ISO 16604, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis dotyczący wymagania cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej, długość rękawic min. 280 mm, pozostałe dopuszcza.

Pytanie 554

Pakiet 1 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC z formułą leczniczo-kosmetyczną, zawierającą min. prowitaminę B5, glicerynę, glukonolakton, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni ≥ 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), poziom protein < 50 µg/g rękawicy, data ważności 35 miesięcy, zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4, EN 374-1,2,3, EN 1041, EN 420, EN 388, EN 980, ISO 15223, ASTM F1671, EN 556-1, ISO 13485, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 555

Pakiet 1 poz. 2 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, długość min. 290 mm, poziom protein <50 µg/g, data ważności 35 miesięcy od daty produkcji, zgodność z normami: EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5 oraz ISO 16604, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ

Pytanie 556

Pakiet 1 poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych ortopedycznych z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową ułatwiająca zakładanie, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa, grubość pojedynczej ścianki palec - 0,34 mm, dłoń - 0,24 mm, mankiet - 0,21 mm, długość min. 280-295 mm w zależności od rozmiaru, opakowanie jednostkowe podwójne: zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe, zapewniające szczelność, ułatwione otwieranie dzięki dodatkowym tłoczeniom w listkach. Wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. Zgodność z normami: EN 455 - 1,2,3,4, ISO 374 - 1,5 EN 374 - 2,3,4, EN 16523 -1, EN 1041, EN 420, EN 388, EN 980, ISO 15223, ASTM D 6978, ASTM F739, EN 556-1, ISO 13485, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ

Pytanie 557

Pakiet 1 poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji

chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 558

Pakiet 1 poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpydrowych do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie w wyraźnie kontrastującym kolorze (zielony), z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 559

Pakiet 1 poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpydrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiety rolowane z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraocetowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis dotyczący wymagania cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej, pozostałe dopuszcza.

Pytanie 560

Pakiet 1 poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowych (neoprenowych), bezpydrowych, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowanych, pokrytych przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru),, średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis dotyczący wymagania cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej, pozostałe dopuszcza.

Pytanie 561

Pakiet 1 poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych wolnych od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpydrowych z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis dotyczący wymagania cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej, pozostałe dopuszcza.

Pytanie 562

Pakiet 1 poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych bezpydrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max. 0,5N/mm². Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modulus 500% < 2,5 N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis dotyczący wymagania cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej, pozostałe dopuszcza.

Pytanie 563

Pakiet 1 poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych, bezpydrowych, wewnątrz silikonowanych, pokrytych przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni i mankiecie $\geq 0,17$ mm, długość min. 287-300 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 16 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych (raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis dotyczący wymagania cech powierzchni zewnętrznej i wewnętrznej, pozostałe dopuszcza.

Pytanie 564

Pakiet 1 poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpudrowych nitylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna-polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu, zapobiegający samozwijaniu się rękawicy. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych i min. 15 leków cytostatycznych. Kolor niebieski (kobaltowy), bez zawartości protein lateksowych, tiuramów, tiomoczników ftalanów i bezotiazoli. AQL po zapakowaniu 1.5. Grubość pojedynczej ścianki: palec min. 0,09 mm, dłoń min. 0,05 mm, mankiet min. 0,05 mm. Długość wg EN 455-2- min. 240 mm. Siła zrywania przed/po starzeniu: 6/9 N. Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie z widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym takie informacje jak: data ważności, oznakowanie znakiem CE, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,3,4; EN 16523-1; EN 420; ISO 9001; ISO 13485; ISO 14001; EN ISO 15223-1. Pakowane a' 100 szt. W rozmiarach XS-XL.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.

Pytanie 565

Pakiet 1 poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. 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. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.

Pytanie 566

Pakiet 1 poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, długość rękawic min. 280 mm.

Pytanie 567

Pakiet 1 poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, długość rękawic min. 280 mm.

Pytanie 568

Pakiet 1 poz. 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.

Pytanie 569

Pakiet 1 poz. 8 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowych (neoprenowych), bezpudrowych, warstwa wewnętrzna nitrylowa, dodatkowo silikonowanych, pokrytych przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru),, średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.

Pytanie 570

Pakiet 1 poz. 8 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych wolnych od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpudrowych z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. (dokument z wynikami

badan wydany przez jednostkę notyfikowaną). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.

Pytanie 571

Pakiet 1 poz. 9 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę 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. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. 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 dyspenseira, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 572

Pakiet 7 poz. 1-4. Prosimy o doprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać dwustronną skalę pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 573

Pakiet 7 poz. 1-4. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać tłok prosty bez przewężeń w jego środkowej części, nieulegający odkształceniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantując płynną podaż leku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 574

Poz.5 i 6: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek w opakowaniach po 85szt, spełniających pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 575

Poz. 7 .Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 576

Poz. 7 .Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z logo producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 577

Poz. 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny 1 ml z igłą 0,5 x 16 mm, z dodatkowym trzpieniem w uszczelniaczu tłoka, który umożliwi podaż maksymalnej dawki leku, bez straty

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 578

Pakiet 8. Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo, co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wypływ z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypełnienie komory

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 579

Pakiet 15 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pokrowca o szerokości 18 cm, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 580

Pakiet 15 poz. 1. Czy Zamawiający oczekuje aby pokrowce wykonane były z mocnej folii o grubości min 50 µ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 581

Pakiet 15 poz. 1. Czy Zamawiający oczekuje, aby pokrowce wyposażone były w taśmę lepłą do mocowania oraz kartonik ułatwiający aplikację?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 582

Pakiet 15 poz. 1. Czy Zamawiający oczekuje, aby opakowanie wyposażone było w 4 etykiety do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 583

Pakiet 15 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych koszul wykonanych z nieprześwitującego materiału typu SMS zawiązywanych na troki w pasie i przy szyi

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 584

Pakiet 15 poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów wykonanych z podwójnej celulozy, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 585

Pakiet 15 poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów wykonanych z dwuwarstwowej bibuły wzmocnionej folią PE w rozmiarze 50x51 cm (perforowane, 80 sztuk na rolce)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 586

Pakiet 15 poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradeł w rozmiarze 160x240 cm o gramaturze 25 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar, nie dopuszcza gramatury.

Pytanie 587

Pakiet 15 poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradeł w rozmiarze 140x210 cm o gramaturze 25 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar, nie dopuszcza gramatury.

Pytanie 588

Pakiet 15 poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradeł w rozmiarze 160x240 cm, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 589

Pakiet 15 poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradeł w rozmiarze 140x210 cm, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 590

Pakiet 17 poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)
- 1 x osłona na kamerę video 13x240cm z uprzednio naciętą końcówką, z taśmą, z kartonikiem, złożona teleskopowo w celu ułatwienia aplikacji.
- 4 x ręczniki chłonne 30x20cm z mikrościągą zabezpieczającą przed rozrywaniem
- 1 x serweta do laparoskopii 200/255x331 cm z przylepnym otworem brzuszny 34x38cm, wypełniony folią 24x29cm, ze wzmocnieniem chłonnym 56,5x62cm, ze zintegrowanymi dwoma, dwukomorowymi torbami na narzędzia i czterema uchwytami na przewody typu rzep. Serweta wykonana z chłonnego (na całej powierzchni) bilaminatu o niskiej gramaturze 58g/m² i wysokiej odporności przenikanie płynów > 170 cm H₂O, pojemność absorpcji >145 ml/m², o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$, I klasa palności.

Zestaw owinięty w serwetę na stolik narzędziowy oraz dodatkowo we włókninę SMS 112x112cm i sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Zestawy zbiorczo pakowane w worek foliowy, następnie karton. Sterylizacja EO. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795:1,2,3,.Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 591

Pakiet 17 poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190cm (owinięcie zestawu)
- 1 x osłona na stolik Mayo 80x142cm ze wzmocnieniem 60x80+/-5cm
- 1 x osłona na kamerę video 13x240cm z perforowaną zwiężającą się końcówką, złożona teleskopowo, z taśmą lepłą oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację
- 4 x ręczniki chłonne 30x20cm z mikrościągą zabezpieczającą przed rozrywaniem
- 1 x uchwyt na przewody typu rzep 2,5x23cm
- 1 x serweta do laparoskopii 255x301cm z obłożeniem ramion stołu i zintegrowanymi osłonami na kończyny, z przylepnym otworem brzuszny 30x35cm otoczonym 56x70cm, ze zintegrowanymi dwukomorowymi torbami na narzędzia po obu stronach serweta wykonana z chłonnego laminatu 2-warstwowego o gramaturze 58g/m² odpornego na penetrację płynów >170 cmH₂O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho min. 145 kPa. Obszar krytyczny wzmocniony o gramaturze 110g/cm², odporny na penetrację płynów >200 cmH₂O i na

rozerwanie na sucho i mokro min. 280 kPa. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym dwie etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 592

Pakiet 18 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu uniwersalnego wzmocnionego:

1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z folii PE 50μ z mikroteksturą ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88cm , składana rewersowo

2 x serweta boczna 90x75 cm,ze wzmocnieniem 60x25 cm z przylepcem o długości 84cm

1 x serweta dolna 175x190 cm, ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x serweta górna 240x150 cm ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98 cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x taśma lepna włókninowa 9X50 cm

4 x ręcznik chłonny celulozowy 20x30 cm z mikrością zabezpieczająca przed rozrywaniem

Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze 58g/m² odpornego na penetrację płynów (>175 cmH₂O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145kPa) o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤1,7 log10). W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyjących włókien wiskozy i celulozy (polipropylen 60 g/m²), o łącznej gramaturze w 121 g/m². Dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepnią ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 593

Pakiet 19 poz.1 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka z włókniny polipropylenowej o gramaturze 14 g/m².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 594

Pakiet 19 poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka typu furażerka część górna: SMS (polipropylen) i część boczna: wzmocniona włóknina absorpcyjna typu scrim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza czepki z przednią wstawką pochłaniającą pot.

Pytanie 595

Pakiet 19 poz.3. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tej pozycji z pakietu, co umożliwi zaoferowanie oferty konkurencyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 596

Pakiet 19 poz.4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o wymiarach 69 x107 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 597

Pakiet 19 poz.5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o wymiarach 69 x107 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 598

Pakiet 21 poz.1-2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania folii bakteriobójczych klasyfikowanych jako klasa III

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 599

Pakiet 21 poz.1-2. Prosimy o potwierdzenie, że w celu zapewnienia skuteczności środka bójczego Zamawiający oczekuje zaoferowania folii bakteriobójczych pakowanych w folię aluminiową, sterylizowanych radiacyjnie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 600

Pakiet 39:Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Zamkniętego systemu do godzinowego pomiaru diurezy ze sztywnym zbiornikiem o pojemności 500ml, dużym workiem 2000ml skalowanym co 100ml od 25ml oraz kranikiem bezpieczeństwa, drenem o długości 150cm zakończonym uniwersalnym łącznikiem schodkowym z bezigłowym portem do pobierania próbek

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 601

Pakiet 39.Prosimy o doprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek ma być płaski, co znacznie ułatwia jego dezynfekcje oraz ogranicza ryzyko namnażania drobnoustrojów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 602

Pakiet 39 Prosimy o doprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 603

Pakiet 58 poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie włókniny typu SMS. Odporność na przenikanie cieczy 37,7cm H₂O. Fartuch owinięty w papier krepowy w rozmiarze 49 (+/- 1) x 49 (+/-1). Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 604

Pakiet 58 poz.1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o odporności na przenikanie płynów 47cmH₂O, szwy klejone. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający , pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 605

Pakiet 58 poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie włókniny typu SMS. Odporność na przenikanie cieczy 37,7cm H₂O. Fartuch owinięty w papier krepowy w rozmiarze 49 (+/- 1) x 49 (+/-1). Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 606

Pakiet 58 poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o odporności na przenikanie płynów 47cmH₂O, szwy klejone. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 607

Pakiet 58 poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o odporności na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym 172cmH₂O, szwy klejone. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 608

Pakiet 58 poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z włókniny typu SMS. Fartuch owinięty w papier krepowy w rozmiarze 49 (+/- 1) x 49 (+/-1).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 609

Pakiet 58 poz.4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o odporności na przenikanie cieczy w obszarze krytycznym 172cmH₂O, szwy klejone. Pozostałe zgodnie z SWZ. W rozmiarze XLL o długości 150cm i 2XLL o długości 160cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 610

Pakiet 58 poz.4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z włókniny typu SMS. Fartuch owinięty w papier krepowy w rozmiarze 49 (+/- 1) x 49 (+/-1). Tylko w rozmiarze XXL.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 611

Pakiet 101 poz. 1,2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha higienicznego z włókniny polipropylenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 612

Pakiet 128 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletu pościeli o gramaturze 25 g/m² i wymiarach: poszwa na poduszkę: 70x80 cm, poszwa na kołdrę: 140x240 cm, prześcieradła: 140x200 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiary, gramatura bez zmian.

Pytanie 613

Pakiet 128 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletu pościeli o gramaturze 25 g/m² i wymiarach: poszwa na poduszkę: 80x80 cm, poszwa na kołdrę: 200x140, prześcieradło: 210x140 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiary, gramatura bez zmian.

Pytanie 614

Pakiet 128 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań wykonanych z włókniny polipropylenowej SMMS o gramaturze 40 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 615

Pakiet 128 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań wykonanych z włókniny polipropylenowej SMS, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 616

Pakiet 128 poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bluzy operacyjnej rozpinanej z krótkim rękawem, wykonanej z włókniny typu SMS (polipropylenowej) o gramaturze 40 g/m². Kołnierz i mankiety z dzianiny, 3

kieszenie: jedna na piersi i dwie na dole, zapinana na zatrzaskowe guziki. Dostępna w rozmiarach M, L, XL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla producenta produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza gramaturę ,rozmiary bez zmian.

Pytanie 617

Pakiet 128 poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bluz wykonanych z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze 45 gsm, wypychanie na sucho: 101,2 kPa, czystość cząstek stałych: 2,03, materiał spełniający wymogi normy EN 13795-2, bluza z krótkim rękawem z wycięciem na szyi w kształcie litery "Y" i trzema kieszeniami: dwoma na dole i jedną na piersi, dostępne w kolorach zielonym oraz niebieskim z indywidualnym oznaczeniem rozmiaru

Odpowiedź: Pozycja 4 dotyczy spodni.

Pytanie 618

Pakiet 128 poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spodni wykonanych z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze 45 gsm, wypychanie na sucho: 101,2 kPa, czystość cząstek stałych: 2,03, materiał spełniający wymogi normy EN 13795-2, spodnie wiązane na troki w pasie posiadające jedną kieszeń z indywidualnym oznaczeniem rozmiaru

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Powyższe odpowiedzi stanowią integralną część SWZ i należy je uwzględnić w treści składanej oferty.

Zatwierdził:

.....
podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej
(Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Anna Freus)