



Wojewódzki Szpital Chorób Płuc im. dr. Alojzego Pawelca

44-300 Wodzisław Śląski, ul. Bracka 13

NIP: 647-21-80-171 REGON: 000297690

tel.: 32 453 71 10, fax: 32 455 53 25

sekretariat@wscp.wodzislaw.pl, www.wscp.wodzislaw.pl

L. dz. DZP /20

Wodzisław Śl. 27.11.2020 r.

Do oferentów biorących udział w postępowaniu nr 12/2020/DZP/PN Dostawy sprzętu jednorazowego użytku i opatrunków

Dyrekcja WSCP informuje, że wpłynęły następujące pytania do ww. postępowania:

1. Dotyczy: 12/2020/DZP/PN, Część nr 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 16Fr - 22Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwi ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany cewnik 16Fr - 22Fr o długości 38cm z balonem o pojemności: 30ml - 50ml

2. Dotyczy: 12/2020/DZP/PN, Część nr 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya wykonany z 100% z silikonu dwudrożny, z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 16Fr - 22Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 20ml - 30ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwi ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany cewnik 16Fr - 22Fr o długości 42cm z balonem o pojemności: 20ml - 30ml

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Część nr 1 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1 z pakietu nr 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Część nr 1 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 2 z pakietu nr 1.

3. Czy Zamawiający wydzieli pakiet z półmaskami FFP2 tak, aby można było zaproponować tylko półmaski FFP2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu.

4. Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 4 poz. 6 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu, ale dopuszcza zaproponowany produkt.

5. Część 1, poz. 8,13

- Czy Zamawiający dopuści IS/ IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką -

przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, **długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm,**

- z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaproponowany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wymagając pozostałych parametrów zawartych w pozycji 8 i 13 tj musi zawierać możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu oraz nazwy producenta na przyrządzie.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuści proponowany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wykonany z w całości z PCV o ile będą zachowane pozostałe wymagane parametry zawarte w SIWZ.

- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści takie rozwiązanie ale nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

- Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

- Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaproponowany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych o długości komory 62 mm wymagając pozostałych parametrów zawartych w SIWZ.

- Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje igły biorczej ściętej dwupłaszczyznowo.

Część 1, poz. 21-23: Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Część 1, poz. 23 - Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozszerzoną skalę w strzykawkach o pojemności 50 ml do 60 ml.

Część 1, poz. 30 - Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igła biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznowo ściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37

cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje igły biorczej .ściętej dwupłaszczyznowo z możliwością zabezpieczenie igły biorczej po użyciu oraz nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na przyrządzie.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi wykonany z PCV wymagając pozostałych parametrów zawartych w SIWZ.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

- Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

- Czy zamawiający wymaga zaferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści takie rozwiązanie ale nie wymaga.

- Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaproponowany przyrząd do przetaczania krwi o długości komory 10 cm wymagając pozostałych parametrów zawartych w SIWZ.

Część 1, poz. 8,13,21-23,25,30 - Czy zamawiający wydzieli poz. **8,13,21-23,25,30** do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu.

Część 4, poz. 3-6,8-11,12-13 - Czy zamawiający wydzieli poz. **3-6,8-11,12-13** do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 4, poz. 12-13 - Czy zamawiający dopuści kompresy min. 30 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 4, poz. 11 - Czy zamawiający dopuści kompresy 13 nitkowe 12 warstwowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Część 6, poz. 4,5 - Czy zamawiający wydzieli poz. 4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 6, poz. 4 - Czy zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 25 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, oczekuje produktu zgodnie z opisem

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Część 6, poz.5 - Czy zamawiający dopuści maski tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

6. **Pakiet nr 6 poz. 5,6,9** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu.

Pakiet nr 6 poz. 5 - Czy zamawiający wymaga masek medycznych typu II według aktualnej normy PN EN 14683:2019 zgodnie z wytycznymi krajowego konsultanta w dziedzinie chorób zakaźnych umieszczonymi na stronie ministerstwa zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga masek zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 6 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski 3x25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 6 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski z filtracją BFE >98% zgodnie z EN 14683?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 6 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski z ciśnieniem różnicowym <40 Pa

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na produkt spełniający normy EN14683.

Pakiet nr 6 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski czysta mikrobiologiczne I <30 CFU/g zgodnie z normą EN 14683:2019?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na produkt spełniający normy EN14683.

Pakiet nr 6 poz. 6 - Czy Zamawiający wymaga aby maski posiadały Certyfikaty CE oraz Deklaracje Zgodności dla środków ochrony indywidualnej oraz zgodnie z przepisami aby każda maska była oznaczona znakiem CE wraz z numerem jednostki notyfikującej produkt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga masek zgodnie z SIWZ, posiadający certyfikaty oraz deklaracje zgodności

Pakiet nr 6 poz. 7 - Czy Zamawiający wymaga kombinezonu Jednoczęściowego z kapturem, zamkiem błyskawicznym z przodu, zakrytym przylepną klapką, elastycznymi mankietami, kostkami i kapturem; klejone szwy. Materiał: mikroporowaty polipropylen + folia polietylenowa 63 m² (+/- 2 g/m²) Odzież do noszenia w celu ochrony przed rozpyleniem, ciepłym aerozolem, unoszącymi się w powietrzu cząstkami stałymi, skażeniem radioaktywnym i czynnikami zakaźnymi.

Standardy: EN ISO 13688:2013, EN 14605:2005+A1:2009, EN 13034:2005+A1:2009, EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 1073-2:2002, EN 14126:2003+AC:2004, EN 1149-5:2008

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kombinezonu zgodnie z SIWZ.

7. Pakiet 5:

Poz.1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu z bocznym portem bezigłowym do pobierania z worków z wyprofilowany uchwytem na palce. Z jednej strony przyrząd zakończony kolcem ze skrzydełkami ułatwiającymi wbicie do worka i dodatkowym portem bezigłowym z silikonową, samozamykającą się, płaską membraną, bez korka, z drugiej portem kompatybilnym z każdym zestawem infuzyjnym, zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Możliwość użycia przez 600 aktywacji. Przyrząd dostosowany do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami. Wolny od lateksu, DEHP i części metalowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga wyżej opisanego przyrządu do dostrzykiwania leku ,poprzez port iniekcyjny do opakowania worków.

Poz.2 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce. Port dostępu luer lock zabezpieczony koreczkiem białym domykanym ręcznie, bez zastawki. Objętość wypełnienia całego systemu 0,27ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga przyrząd zgodnie z opisem, posiadający zastawkę zabezpieczającą przed wyciekami.

Poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego przyrządu o poniższych parametrach: przyrząd z mikrokolcem tj. kolcem wzdłużnie ściętym do połowy długości i zaworem bezigłowym z przezierną obudową i płaską powierzchnią do skutecznej dezynfekcji, bez koreczka. Przyrząd o objętości wypełnienia całego systemu 0,28 ml. Posiadający filtr odpowietrzeniowy 0,2 mikrona i filtr cząsteczkowy 5 mikronów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd zgodnie z opisem, nadający się do pobierania płynów z mniejszych fiolek z lekiem pod kątem średnicy szyjki.

Poz.4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego przyrządu o poniższych parametrach : przyrząd z kolcem standard i zaworem bezigłowym z przezierną obudową i płaską powierzchnią do skutecznej dezynfekcji, bez koreczka. Przyrząd o objętości wypełnienia całego systemu 0,29 ml. Posiadający filtr odpowietrzeniowy 0,2 mikrona i filtr cząsteczkowy 5 mikronów. Stanowi system zamknięty, co potwierdzają materiały producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd zgodnie z opisem.

Do poz. 2, 3, 4 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie techniczne

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowego przyrządy do przygotowania i pobierania leków z fiolek, mają być kompatybilne z dowolną średnicą fiołki ?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 6: Poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie czepku typu furazerka wiązane z tyłu, wykonanego z włókniny perforowanej zawierającej w ponad 70% z wiskozę. Opakowanie 100 szt. Kolor niebieski. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie wzmocnionego jałowego pełnobarierowego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu i etykiecie wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocnionego bilaminatem: Folia polietylenowa +

Spunbond w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma rącznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – min. 2,8 – obszar krytyczny: penetracja wody – min. 175 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie i SIWZ.

Poz. 3 - Prosimy o dopuszczenie barierowego niesterylnego fartucha izolacyjnego w kolorze żółtym. Wykonany z włókniny polipropylenowej pokrytej folią polietylenową- o gramaturze 40 g/m² z trokami przy szyi i w pasie, z rękawami zakończonymi dzianinowymi mankietami. Odporność na przenikanie wody min. 91 cm H₂O. Dostępny w rozmiarze L i XL. Produkt zarejestrowany jako środek ochrony osobistej kat. I.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie barierowego niesterylnego fartucha izolacyjnego w kolorze żółtym. Wykonany z włókniny polipropylenowej pokrytej folią polietylenową- o gramaturze 40 g/m² z trokami przy szyi i w pasie, z rękawami zakończonymi dzianinowymi mankietami. Odporność na przenikanie wody min. 91 cm H₂O. Dostępny w rozmiarze L i XL. Produkt zarejestrowany jako środek ochrony osobistej kat. I.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie i SIWZ.

Poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie maski wykonanej z min. trzech warstw włókien, wyposażonej w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy, na gumki. Skuteczność filtracji bakteryjnej minimum 99,6%. Maski typu II zgodnie z EN 14683. Wyraźne oznakowanie zewnętrznej strony maski dodatkowym oznaczeniem graficznym. Pakowana w kartoniki z oznaczeniem typu, rodzaju maski i spełnianej normy. Kolor niebieski. Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Poz. 6 - Prosimy o dopuszczenie jednorazowej maski respiratorowej, 5-warstwowej, 2-panelowej, mocowanej na elastyczne troki, z usztywnieniem w okolicy nosa, bez zaworu wydechowego, wolnej od lateksu, silikonu i PVC. Zewnętrzna warstwa kształtująca – włóknina polipropylenowa 60 g/m², warstwa przyjazna dla skóry – włóknina polipropylenowa 30 g/m². Klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Poz. 7 - Prosimy o dopuszczenie jednorazowej maski filtrującej o klasie ochrony FFP3 wykonanej z pięciowarstwowej włókniny z filtrem z tkaniny o wymiarach 83mm +/-1mm x 240mm +/-1mm. Zgodnej z normami PN-EN 149+A1:2010 oraz EN 149:2001+A1:2009.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

8. Część 6 pozycje 6-7 - Czy Zamawiający wyłączy pozycje 6-7 z Części 6? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie

9. Część 3, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki wykonane z polipropylenu pojemność 30ml, średnica dna 27mm, średnica górnego brzegu 39mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 4, pozycja 3-4 - Czy Zamawiający dopuści elastyczne siatki opatrunkowe o składzie: 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej oraz 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 4, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 60g/m², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 4, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści serwetę jałową dwuwarstwową (włóknina + laminat) o gramaturze 60g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 4, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści serwetę jałową dwuwarstwową (włóknina + laminat) o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ

Część 4, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści serwetę jałową dwuwarstwową (włóknina + laminat) w rozmiarze 75x90cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 4, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści serwetę jałową dwuwarstwową (włóknina + laminat) w rozmiarze 100x150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z ręcznikami z celulozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o IB=3,2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 66cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Część 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarach L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga fartuch w rozmiarach M, L, XL, XXL.

Część 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny standard wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze 35 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Rozmiar: M, L, XL, XXL

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 6, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga fartuch zgodnie z opisem.

Część 6, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarach L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga fartuch w rozmiarach M,L,XL,XXL

Część 6, pozycja 6, 7 - Czy Zamawiający dopuści półmaski w opakowaniu a'5 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 6, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści półmaski o kopułowej konstrukcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 6, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne nie będące wyrobem medycznym posiadające stawkę vat w wysokości 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 6, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści kombinezon spełniający normę i poziom ochrony typ 6B wg EN 13034:2005 + A1:2009, klasa 1 wg EN1073-2:2002, EN 1149-5:2018, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Część 6, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści kombinezony sklasyfikowane jako środek ochrony indywidualnej i w związku z tym posiadające stawkę vat w wysokości 23%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Część 6, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści ubrania tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Z poważaniem