



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Bydgoszcz, dnia 30.01.2024 r.

**NZZ/85/P/23**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: Dostawa implantów do zabiegów ortopedycznych oraz sprzętu jednorazowego, stosowanego na Bloku Operacyjnym.

**Wszyscy Wykonawcy**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Działając na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 oraz art. 137 ust 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w ww. sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi/wyjaśnień oraz zmienia treść SWZ

**Pytanie nr 1 –**

Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści ubrania wykonane z włókniny SMS o gramaturze min. 40 g/m kw., obszycie dekoltu w kolorze białym? Kolor zielony – dostępne w rozmiarach S – XXL, kolor niebieski – dostępne w rozmiarach S – XXXL?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 13, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia, tj. o następujących cechach:

- gramatura min. 40 g/m kw.,
- obszycie dekoltu w kolorze białym,
- produkt w kolorze zielonym w rozmiarach S – XXL oraz kolorze niebieskim w rozmiarach S – XXXL.

**Pytanie nr 2 –**

Grupa 11, Pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawicy alternatywnej o zbieżnych parametrach:

Rękawice chirurgiczne –system podwójny: Rękawice chirurgiczne i ochronne, lateksowe bezpudrowe, jałowe, sterylizowane promieniowaniem gamma (R). Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, Kolor rękawicy wewnętrznej zielony, zewnętrznej brązowy. Mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna w rękawicy wewnętrznej gładka, polimeryzowana, w rękawicy zewnętrznej mikroteksturowana, polimeryzowana. Powierzchnia wewnętrzna w obu rękawicach polimeryzowana. Minimalne parametry dla rękawicy wewnętrznej: dł. Min. 280 mm dla każdego rozmiaru, grubości: na palcu 0.17-0,20 mm, Poziom protein lateksu  $\leq 40 \mu\text{g/g}$ . Minimalne parametry rękawicy zewnętrznej: dł. 280 mm dla każdego rozmiaru, grubości: na palcu 0.24-0,25 mm. Poziom protein lateksu  $\leq 40 \mu\text{g/g}$ . AQL 0.65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Zgodny z normami: EN 455-1-4 lub równoważną. Rękawice przebadane: na przenikanie wirusów, substancji chemicznych, oraz na zawartość endotoksyn. Rękawice nie zawierające wybranych akceleratorów chemicznych z grupy: tiuramów, tiazoli, guanidyny, tiomoczników. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie zamknięte z nadrukowanym poziomem AQL, koperta wewnętrzna papierowa. Przebadane na : -przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671

- przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5
- przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670
- przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1
- cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 11, pozycja 1, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej**.

Jednocześnie, w sytuacji powoływania się na normy Zamawiający dopuszcza również rozwiązania równoważne do ww. norm.

**Pytanie nr 3 –**

Grupa 11, Pozycja 2

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawicy alternatywnej o zbieżnych parametrach:

Rękawiczki do precyzyjnych zabiegów: Rękawice chirurgiczne i ochronne, lateksowe bezpudrowe, jałowe, sterylizowane promieniowaniem gamma (R). Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Kolor jasnobrązowy, mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, 50 par w dyspenserze, 400 par w kartonie. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość dla każdego rozmiaru min. 295 mm, grubości: na palcu 0.17-0,18 mm. Poziom protein lateksu  $\leq 20 \mu\text{g/g}$ . Poziom AQL 0.65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B, Zgodne z EN 455-1-4 lub równoważną. Rękawice przebadane: na przenikanie wirusów, substancji chemicznych oraz na zawartość endotoksyn. Rękawice pozbawione tiuramów. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie zamknięte z nadrukowanym poziomem AQL, koperta wewnętrzna papierowa.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 11, pozycja 2, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej**.

Jednocześnie, w sytuacji powoływania się na normy Zamawiający dopuszcza również rozwiązania równoważne do ww. norm.



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 4 –

Grupa 11, Pozycja 3

Czy zamawiający dopuści zaferowanie rękawicy alternatywnej o zbieżnych parametrach:

Rękawice ortopedyczne: Rękawice chirurgiczne i ochronne, lateksowe bezpydrowe, jałowe, sterylizowane promieniowaniem gamma (R). Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami. Kolor brązowy, mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość min. 290mm dla każdego rozmiaru, grubości: na palcu 0.27-0,32 mm. Poziom protein lateksu ≤ 30 µg/g. Poziom AQL 0.65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B, Zgodne z EN 455-1-4 lub równoważną. Rękawice przebadane: na przenikanie wirusów, substancji chemicznych oraz na zawartość endotoksyn. Rękawice pozbawione tiuramów. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie zamknięte z nadrukowanym poziomem AQL, koperta wewnętrzna papierowa.

Przebadane na:

- przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671
- przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5
- przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670
- przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1
- cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 11, pozycja 3, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

Jednocześnie, w sytuacji powoływania się na normy Zamawiający dopuszcza również rozwiązania równoważne do ww. norm.

Pytanie nr 5 –

Grupa 11, Pozycja 4

Czy zamawiający dopuści zaferowanie rękawicy alternatywnej o zbieżnych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, sterylne, neoprenowe: Rękawice chirurgiczne, sterylne, neoprenowe, syntetyczne, bezlateksowe, bezpydrowe, kształt anatomiczny z rolowanym mankiem. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana i polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Minimalne parametry: długość 295 mm, grubość na palcu 0,21-0,23mm, AQL 0.65. Przebadane na przenikanie związków chemicznych oraz leków cytostatycznych. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kat. III, typ B. Rękawice zgodne z EN 455 1-4 lub równoważną. Rozmiary od 6.0 do 9.0; Opakowanie: koperta zewnętrzna nie składana na pół folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 11, pozycja 4, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

Jednocześnie, w sytuacji powoływania się na normy Zamawiający dopuszcza również rozwiązania równoważne do ww. norm.

Pytanie nr 6 –

Czy Zamawiający w pozycji 1 grupa 21 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15.5 FR, ramiona proste i długościach: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- opakowanie zawiera 3 szt.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7 –

Dotyczy zapisów SWZ

Zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG producenci wyrobów medycznych powinni zapewnić utrzymanie systemu zarządzania jakością a systemy zarządzania jakością muszą być zgodne ze zharmonizowanymi normami.

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje przedstawiania certyfikatu potwierdzające go spełnienie normy zgodnej w/w wymogami?

**Odpowiedź na zapytanie:**



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Zamawiający wymaga dokumentów i oświadczeń wyszczególnionych (wymienionych) w SWZ.  
Zamawiający nie wymaga przedłożenia danego certyfikatu, ale **złożenia oświadczenia**, z którego jednoznacznie **wynikać będzie posiadanie niezbędnego dokumentu** - w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, **w ramach załącznika nr 7 do SWZ**

Pytanie nr 8 –

Dotyczy grupy nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw dwóch mieszalników pojedynczych, spełniający wszystkie wymagania SWZ?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9 –

Dotyczy grupy nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system płukania pulsacyjnego o długości końcówek 12 cm oraz 22 cm, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10 –

Grupa 8, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowe nożyczki do cięcia i koagulacji i przecinania tkanek, zamykające naczynia o śr. do 7 mm włącznie, wykorzystujące zaawansowaną elektryczną technologię bipolarną, śr. ramienia 5mm, dł. 37 cm, zakrzywione bransze o długości 24 mm. Ciągła Rotacja ramienia roboczego w zakresie 360°. Uchwyt pistoletowy z dwoma oddzielnymi przyciskami do cięcia i koagulacji. Dźwignia zamykająca bransze zatrzaszkująca się w uchwycie. Możliwość koagulowania dolną szczęką w pozycji otwartej. (3szt./op.). 2 generatory kompatybilne z urządzeniem w użyczeniu?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11 –

Grupa 8, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowy ładunek liniowy w kolorze zielonym do staplera endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na dł. 60 mm, ładowany w szczękę staplera. Ładunek do tkanki grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 4,1 mm, po zamknięciu 2,0 mm. Ładunek posiada chwytłą powierzchnię, z wysuniętymi łożami zszywek ponad jego powierzchnię, zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek. (12szt./op.)?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12 –

Grupa 8, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowy ładunek liniowy w kolorze złotym do staplera endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na dł. 60 mm, ładowany w szczękę staplera. Ładunek do tkanki średnio-grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 3,8 mm, po zamknięciu 1,8 mm. Ładunek posiada chwytłą powierzchnię, z wysuniętymi łożami zszywek ponad jego powierzchnię, zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek. (12szt./op.)?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13 –

Grupa 8, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowy ładunek liniowy w kolorze niebieskim lub białym (do wyboru Zamawiającego) do staplera endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na dł. 60 mm, ładowany w szczękę staplera. Ładunek do tkanki standardowej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 3,6 mm, po zamknięciu 1,5 mm dla koloru zielonego, oraz o wys. 2,6 mm, po zamknięciu 1 mm dla koloru białego. Ładunek posiada chwytłą powierzchnię, z wysuniętymi łożami zszywek ponad jego powierzchnię, zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek. (12szt./op.)

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14 –

Grupa 8, poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowa elektryczna rękojeść staplera endoskopowego zasilana baterią, z wbudowanym przegubem w ramieniu, który stanowi integralną część rękojeści. Przegub umożliwiający obustronne zgięcie (artykulację) ramienia. Konstrukcja rękojeści umożliwiająca jednoręczną obsługę zgięcia ramienia. Rękojeść przeznaczona do ładunków wykonujących zespolenie o dł. 60 mm, posiadająca dźwignię zamykającą i elektryczny spust aktywujący wystrzelenie ładunku. Dł. ramienia 34 cm. (3szt./op.)?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15 –

Grupa 8, poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści grasper o długości 33,2 cm?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 16 –

Wykonawca wnosi o wskazanie:

Zgodnie z § 8 ust. 19 projektu umowy:

“Strony dopuszczają zmianę cen określonych w niniejszej umowie w przypadku, gdy wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony przez GUS za miesiąc poprzedzający złożenie wniosku o zmianę umowy ulegnie zmianie, w stosunku do wskaźnika ogłoszonego za miesiąc zawarcia umowy, o minimum 10 %. Zmiana następuję w oparciu o wniosek złożony przez stronę wnioskującą o zmianę wynagrodzenia.”

W związku z powyższym prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 8 ust. 19 projektu umowy poprzez zmianę powyższego postanowienia na “Strony dopuszczają zmianę cen określonych w niniejszej umowie za pomocą aneksu w przypadku, gdy wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony przez GUS za miesiąc poprzedzający złożenie wniosku o zmianę umowy ulegnie zmianie, w stosunku do wskaźnika ogłoszonego za miesiąc zawarcia umowy, o minimum 10 %. Zmiana następuję w oparciu o wniosek złożony przez stronę wnioskującą o zmianę wynagrodzenia.”

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 17 –

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 4 ust. 17 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

“W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy, z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 5 % pozostałej do wykonania wartości umowy, do której realizacji zobowiązał się Zamawiający zgodnie z treścią ust. 6, chyba że niniejsza umowa przewiduje w danym przypadku karę w innej wysokości. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 3 miesięcy od powzięcia wiadomości o przyczynie uzasadniającej odstąpienie.”

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynę dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 18 –

Grupa 9, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowy ładunek liniowy w kolorze złotym do staplera endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na dł. 45mm lub 60 mm (do wyboru Zamawiającego), ładowany w szczęki staplera. Ładunek do tkanki średnio-grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 3,8 mm, po zamknięciu 1,8 mm. Ładunek posiada chwytną powierzchnię, z wysuniętymi łożami zszywek ponad jego powierzchnię, zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek. (12szt./op.)?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19 –

Grupa 9, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowy ładunek liniowy w kolorze niebieskim lub białym (do wyboru Zamawiającego) do staplera endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na dł. 45mm lub 60 mm (do wyboru Zamawiającego), ładowany w szczęki staplera. Ładunek do tkanki standardowej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 3,6 mm, po zamknięciu 1,5 mm dla ładunku niebieskiego oraz o wys. 2,6 mm, po zamknięciu 1 mm dla koloru białego. Ładunek posiada chwytną powierzchnię, z wysuniętymi łożami zszywek ponad jego powierzchnię, zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek. (12szt./op.)?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20 –

Grupa 9, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowy ładunek liniowy w kolorze zielonym do staplera endoskopowego, umożliwiającego wykonanie zespolenia na dł. 45mm lub 60 mm (do wyobru Zamawiającego), ładowany w szczęki staplera. Ładunek do tkanki grubej wyposażony w asymetrycznie wygięte zszywki wykonane ze stopu tytanu, o wys. 4,1 mm, po zamknięciu 2,0 mm. Ładunek posiada chwytną powierzchnię, z wysuniętymi łożami zszywek ponad jego powierzchnię, zapobiegającą wysuwaniu się tkanki po zamknięciu staplera i podczas wystrzelenia zszywek. (12szt./op.)?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 21 –

Grupa 9, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowa elektryczna rękojeść staplera endoskopowego zasilana baterią, z wbudowanym przegubem w ramieniu, który stanowi integralną część rękojeści. Przegub umożliwiający obustronne zgięcie (artykulację) ramienia. Konstrukcja rękojeści umożliwiająca jednoręczną obsługę zgięcia ramienia. Rękojeść przeznaczona do ładunków wykonujących zespolenie o dł. 45mm lub 60 mm (do wyboru Zamawiającego), posiadająca dźwignię zamykającą i elektryczny spust aktywujący wystrzelenie ładunku. Dł. ramienia 34 cm. (3szt./op.)?



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 22 –**

Grupa 9 – Dla tej grupy Zamawiający wymaga:

„Oddanie w używanie na czas trwania umowy :

Stapler z technologią pomiaru grubości tkanki i dostosowywania prędkości rozkładania zszywek w celu uzyskania optymalnej linii szwu.

Rękojeść wielorazowego użytku (do 300 zabiegów) do zszywania tkanek, współpracująca z ładunkami o stałej wysokości zszywki jak również z ładunkami z różną wysokością zszywek, długość ładunków 30mm, 45mm, 60mm.

Zasilany akumulatorem litowojonowym, zawierająca mikroprocesor, układ elektroniczny, 3 silniki, ekran wyświetlacza OLED - 2 szt.

W zestawie ze staplerem wielorazowym przejściówka, składająca się ze pasujących do silnika, wskaźników czujników i interfejsów komunikujących rękojeści: Dzięki czemu urządzenie jest funkcjonalne i zapewnia komunikację pomiędzy kompatybilnymi ładunkami do zszywania i zasilaną rękojeścią. W zestawie ładowarka.”

Czy w związku z tym, że w poz. 4 istnieje możliwość zaoferowania staplera jednorazowego, Zamawiający zgodzi się na zrezygnowanie z powyższego wymogu?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 23 –**

Grupa 15

Pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepek w formie furażerki z trokami do umocowania, część przednia jest wydłużona z możliwością wywinięcia. Wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze min. 25g/m<sup>2</sup> zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu ok. 22 cm. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywinięcie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Szerokość troków 4 cm. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. kolor aqua.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 15, pozycja 1, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

**Pytanie nr 24 –**

Grupa 15

Pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepek dla osób z dłuższymi włosami, z taśmą pochłaniającą pot wokół głowy. Czepek posiada wydłużoną część tylną ze ściągaczem. Wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze min. 25g/m<sup>2</sup> zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia. Wysokość czepka ok. 25 cm, wysokość części czołowej ok. 10 cm. Opakowanie a'60 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. kolor aqua.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 15, pozycja 2, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

**Pytanie nr 25 –**

Grupa 15

Pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepek chirurgiczny w formie furażerki z trokami do umocowania, część przednia jest wydłużona z możliwością wywinięcia. Wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze min. 25g/m<sup>2</sup> zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu ok. 22 cm. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywinięcie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Szerokość troków 4 cm. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. kolor aqua

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 15, pozycja 3, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

**Pytanie nr 26 –**

Grupa 15

Pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką. Wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze min. 25g/m<sup>2</sup> zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, głębokość ok. 14 cm. Średnica denka ok. 21 cm. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. kolor aqua.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 15, pozycja 4, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

**Pytanie nr 27 –**

Grupa 15

Pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepek w kształcie beretu o gramaturze min. 14g g/m<sup>2</sup>, średnica po rozciągnięciu ok. 51 cm – pozostałe parametry zgodnie z opisem SZW?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 15, pozycja 5 dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**





ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

**Pytanie nr 28 –**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 oraz § 5:

12. W przypadku zwłoki w dostawie przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 2 lub w przypadku zwłoki w załatwieniu reklamacji przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 8, Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie przez Zamawiającego, bez wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w miejsce niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy, zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku wyższej ceny zakupu niż cena wynikająca z niniejszej umowy na obciążenie go różnicą, którą Wykonawca ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej, jak również Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 1% wartości netto niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy. Zapisu powyższego nie stosuje się, jeżeli Zamawiający skorzysta z uprawnień, o których mowa w ust. 14. Zakup w drodze określonego w niniejszym ustępie wykonania zastępczego pomniejsza odpowiednio wartość i ilość przedmiotu umowy przewidzianego do nabycia przez Wykonawcę na podstawie niniejszej umowy. 14. W przypadku zwłoki w należyтым wykonaniu umowy przez Wykonawcę Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 0,5% wartości netto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości netto niedostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy.

17. W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy, z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 5% niezrealizowanej wartości netto przedmiotu niniejszej umowy, do której realizacji zobowiązał się Zamawiający zgodnie z treścią ust. 6, chyba że niniejsza umowa przewiduje w danym przypadku karę w innej wysokości. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 3 miesięcy od powzięcia wiadomości o przyczynie uzasadniającej odstąpienie.

4. W przypadku zwłoki w dostawie przedmiotu używania lub wyposażenia albo w przypadku zwłoki w przeszkoleniu personelu Zamawiającego Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 0,1% wartości netto niezrealizowanej części przedmiotu niniejszej umowy, do której realizacji zobowiązał się Zamawiający zgodnie z treścią §4 ust. 6 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości netto niezrealizowanej części przedmiotu niniejszej umowy.

10. W przypadku nie usunięcia wady lub nie dostarczenia przedmiotu używania wolnego od wad w terminie określonym w ustępie poprzedzającym Zamawiający ma prawo, według swojego wyboru: (...)

1.) żądać wykonania obowiązków wynikających z umowy i obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,02% wartości netto wadliwej części przedmiotu niniejszej umowy, do której realizacji zobowiązał się Zamawiający zgodnie z treścią §4 ust. 6 za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości netto wadliwej części przedmiotu niniejszej umowy

(...)

11. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić w okresie obowiązywania umowy sprzęt zastępczy w przypadku jeżeli okres pomiędzy zgłoszeniem wady i jej usunięciem jest dłuższy niż 3 dni robocze. W przypadku niewykonania tego obowiązku Zamawiający ma prawo zapewnić sobie sprzęt o analogicznych lub zbliżonych parametrach od osoby trzeciej na koszt Wykonawcy, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej lub obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,05% minimalnej wartości netto przedmiotu niniejszej umowy, do której realizacji zobowiązał się Zamawiający zgodnie z treścią §4 ust. 6.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 29 –**

Grupa 9-Endostapler wraz z ładunkami

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności ładunek do staplera laparoskopowego, zamykająco-tnący, z nożem w ładunku, umieszczający 6 rzędów tytanowych zszywek (3 + 3), o długości linii szwów 60mm, sztywne kowadełko w celu poprawy kompresji, posiadający możliwość zginania w obie strony o 45°, o wysokości zszywek przed zamknięciem 4,0mm; 4,5mm; 5,0mm, przeznaczony do tkanki bardzo grubej. Ładunek ze zintegrowanym chipem dostarczającym informacji dzięki któremu stapler po podłączeniu ładunku rozpoznaje wysokość zszywki. Stapler przy pomocy koloru diody informuje czy dobrany ładunek jest odpowiedni do grubości tkanki?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 30 –**

Grupa 9-Endostapler wraz z ładunkami

Poz. 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaferowania sterylnych osłon jednorazowego użytku,

w przypadku zaferowania elektrycznego staplera endoskopowego, jednorazowego, zasilanego baterią jednorazową. Stapler rozpoznaje grubość tkanki i przy pomocy koloru diody informuje czy dobrany ładunek jest odpowiedni do grubości tkanki. Rękojeść do staplera endoskopowego o długości 6 cm, 16 cm, 26 cm, obrotowa 360°, z możliwością zginania w obie strony nie mniej niż 45°, średnica trzonu 12 mm, dla ładunków 30 mm lub 45 mm lub 60 mm. Do 15 wystrzałów podczas jednego zabiegu. Zamawiający każdorazowo określi długość rękojeści przy składaniu zamówienia. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu oddania w używanie wielorazowego staplera elektrycznego, akumulatora, przejściówki, ładowarki jako zbędnych przy użytkowaniu rękojeści jednorazowego użytku?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 31 –**

Pakiet 5 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści błużę i spodnie pakowane razem?



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 32 –**

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę z włókniny SMMS o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 33 –**

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar S, M, L, XL, XXL, XXXL?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 34 –**

Pakiet 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści spodnie z włókniny SMMS o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup>

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 35 –**

Pakiet 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar S, M, L, XL, XXL, XXXL?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 36 –**

Pakiet 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści spodnie bez kieszeni?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 37 –**

Pakiet 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści spodnie wiązane na troki?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 5, pozycja 2, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - a które zostały wskazane powyżej, tj. spodnie wiązane na troki.

**Pytanie nr 38 –**

Pakiet 5 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści bluzy i spodnie spełniające normę EN 29073-3:1992, EN ISO 13938-1:1999, EN ISO 9073-10:2004; EN ISO 11737-1:2018; EN ISO 22612:2005; EN ISO 22612:2005

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający dopuszcza wyżej przywołane normy.

Z zastrzeżeniem, że produkt musi spełniać wymagania określone w SWZ lub wymagania, które zostały dopuszczone w ramach niniejszych wyjaśnień do SWZ.

Jednocześnie, w sytuacji powoływania się na normy - Zamawiający dopuszcza również rozwiązania równoważne do ww. norm.

**Pytanie nr 39 –**

Pakiet 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści bluzę z dekoltem V?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 40 –**

Pakiet 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści ubranie z włókniny SMMS?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

**Pytanie nr 41 –**

Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści ubranie z włókniny SMMS o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 42 –

Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści błędę z wycięciem V zakończone obszyciem w kolorze białym?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 13, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - a które zostały wskazane powyżej, tj. błędę z wycięciem V zakończone obszyciem w kolorze białym, a więc zgodnie z odpowiedzią na pytanie 1 – gdzie dopuszczono również obszycie w kolorze białym.

Pytanie nr 43 –

Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści tylko kolor niebieski?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza tylko koloru niebieskiego. Zamawiający wymaga kolorów ubrań zgodnie z pierwotnym opisem przedmiotu zamówienia lub też zgodnie z odpowiedzią na pytanie 1.

Pytanie nr 44 –

Pakiet 18

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarach L- długość min. 115 cm, szerokość 140 cm ( obwód) troki szyja min. 35 cm, troki pas min 170 cm, rozmiar XL długość min. 120 cm, szerokość 150 cm ( obwód) troki szyja min. 35 cm, troki pas min. 180 cm?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 18, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - a które zostały wskazane powyżej.

Pytanie nr 45 –

Do umowy

Czy Zamawiający zmodyfikuje zapisy umowy, ponieważ przetarg jest na 36 mcy.

§ 2

Okres trwania umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres 24 miesięcy od dnia ..... roku do dnia ..... roku, z zastrzeżeniem uprawnień i obowiązków stron wynikających z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, w tym rękojmi i udzielonych gwarancji / Umowa zostaje zawarta na okres 24 miesięcy licząc od dnia określonego w §8 ust. 31 umowy\*, z zastrzeżeniem uprawnień i obowiązków stron wynikających z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, w tym rękojmi i udzielonych gwarancji

2. Umowa, w zakresie przedmiotu umowy określonego w § 1 ust. 1 pkt. 2, zwanego dalej „przedmiotem używania” zostaje zawarta na czas konieczny do wykorzystania zamówionego, zgodnie z umową, przedmiotu dostawy.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający potwierdza, że umowa zawarta będzie na okres 36 miesięcy, zgodnie z zapisami SWZ.

Zapis w projekcie umowy, w ramach § 2 jest wynikiem omyłki pisarskiej.

**Jednocześnie Zamawiający modyfikuje projekt umowy (Załącznik nr 3 do SWZ) w sposób następujący:**

W ramach § 2 Okres trwania umowy

**skreśla się zapis:** na okres 24 miesięcy

**I wprowadza zapis:** na okres 36 miesięcy

Pytanie nr 46 –

Grupa 18

Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony mankietem ze ściągaczem?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 18, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - a które zostały wskazane powyżej, tj. rękaw zakończony mankietem ze ściągaczem.

Pytanie nr 47 –

Grupa 18

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:

o Mankiet 5 cm

o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)

o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko

o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 18, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - a które zostały wskazane powyżej.

Pytanie nr 48 –

Grupa 18

Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 18, dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.





ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 49 –

Grupa 15, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 12 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 13 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50 –

Grupa 15, poz. 1-5

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 51 –

Grupa 15, poz. 2-4

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 12 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 13 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 52 –

Grupa 15, poz. 5

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 53 –

Grupa 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 54 –

Grupa 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę w rozmiarze S-XXXL?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 55 –

Grupa 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę przy szyi wykończoną lamówką w kolorze ubrania?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 5, pozycja 1, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - a które zostały wskazane powyżej, tj. **bluzę przy szyi wykończoną lamówką w kolorze ubrania.**

Pytanie nr 56 –

Grupa 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę o kroju standardowym?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 57 –

Grupa 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę wykonaną z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 58 –

Grupa 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę z dekoltem wyposażonym z przodu w zapięcie na biały nap?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 59 –

Grupa 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści spodnie wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 60 –

Grupa 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści spodnie wiązane w pasie na troki?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 61 –

Grupa 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści spodnie w rozmiarze S-XXXL?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 62 –

Grupa 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści spodnie w rozmiarze XS-XXL?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 63 –

Grupa 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści spodnie wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 64 –

Grupa 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści spodnie wyposażone w 1 dużą kieszeń zapinaną na nap?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 5, pozycja 2, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - a które zostały wskazane powyżej, tj. **spodnie wyposażone w 1 dużą kieszeń zapinaną na nap.**

Pytanie nr 65 –

Grupa 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 66 –

Grupa 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ubranie pod szyją posiadające wycięcie "V"?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 67 –

Grupa 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, w systemie podwójnego rękawiczowania, bezpydrowe, polimerowane. Dwie pary rękawic w opakowaniu: rękawica spodnia w kolorze zielonym z wewnętrzną warstwą nawilżającą - aloesową i rękawica wierzchnia w kolorze naturalnego lateksu, mankiet rolowany, zewnętrzna powierzchnia rękawicy wierzchniej antypoślizgowa, rękawicy spodniej – gładka. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość ścianki rękawic: palec - rękawica spodnia 0,18±0,03mm, rękawica wierzchnia 0,21 ±0,02mm, dłoń - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,17 ±0,02mm, mankiet - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,16 ±0,02mm, długość min 280 mm. Siła zrywu przed starzeniem min 11N, po starzeniu min 10N –

dla obu rękawic, AQL: 0,65, niski poziom białek lateksowych: max 30µg/g dla obu par rękawic - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z wymaganiami EN 455, ASTM F1671. Zgodne z EN 374-1,2,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie; rękawice spodnie pół rozmiaru większe od rozmiaru na opakowaniu; opakowania wewnętrzne papierowe dla każdej pary oddzielne, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni oraz oznaczeniem kolejności nakładania rękawic, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,5-8,5?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 68 –

Grupa 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu  $0,17\pm 0,02\text{mm}$ , na dłoni  $0,15\pm 0,02\text{mm}$ , na mankiecie  $0,13\pm 0,02\text{mm}$ , długość min 278mm, poziom protein lateksowych poniżej  $35\mu\text{g/g}$ , siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 15N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455, nie starszymi niż 2016 r. AQL 0,65 - potwierdzone badaniami wg EN 455-1 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,5-8,5?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 69 –

Grupa 11, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice: Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu  $0,33\pm 0,01\text{mm}$ , na dłoni  $0,27\pm 0,02\text{mm}$ , na mankiecie  $0,22\pm 0,01\text{mm}$ , długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej  $25\mu\text{g/g}$ , średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 70 –

Grupa 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu:  $0,20\pm 0,02$ , dłoni  $0,18\pm 0,02\text{mm}$ , mankiecie  $0,16\pm 0,02\text{mm}$ . Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 71 –

Grupa 14, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy typu Redon w rozmiarach 8, 10, 12, 14, 15 i 18?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający, w zakresie grupy 14, pozycja 5, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - a które zostały wskazane powyżej, tj. **dren silikonowy typu Redon w rozmiarach 8, 10, 12, 14, 15 i 18.**

Pytanie nr 72 –

Grupa 15, pozycja 1, 3-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op=100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający, w zakresie grupy 15, pozycja 1, 3-5, **dopuszcza wycenę za op=100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości.**

Pytanie nr 73 –

Grupa 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op=50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający, w zakresie grupy 15, pozycja 2, **dopuszcza wycenę za op=50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości.**

Pytanie nr 74 –

Grupa 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op=10szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź na zapytanie:



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Zamawiający, w zakresie grupy 18, pozycja 1, **dopuszcza wycenę za op=10szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości.**

Pytanie nr 75 –

Grupa 18, pozycja 1

W związku pojawiającymi się zapytaniami Wykonawców dotyczącymi błędnego wymogu uznania fartucha jako ŚOI prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga fartucha zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Fartuch niesterylny stosowany w środowisku medycznym ze względu na swoją konstrukcję i właściwości nie spełnia wymagań w odniesieniu do środka ochrony osobistej kategorii I. Wynika to z wymagań zawartych w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający potwierdza, że wymaga fartucha zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Pytanie nr 76 –

dotyczy Grupa 1-Zestaw do mieszania i podawania cementu

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu depozytu w Grupie nr 1 i wyrazi zgodę na jednorazowe dostarczenie asortymentu w większych ilościach 5, 10 szt., bez konieczności wysyłania protokołów zużycia? Faktura będzie wystawiona razem z doręczonym produktem.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie odstąpi od powyższego wymogu. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 77 –

Grupa nr 14, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści końcówkę Yankauer do odsysania pola operacyjnego, CH21 – 4,13mm/7,88mm/11,31mm (śr. wewn. / śr. zewn. / śr. kulki), pasująca do standardowych łączników CH24-CH30?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 78 –

Grupa nr 14, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści dren do odsysania rozmiar CH24 – 5,0mm/8,0mm (śr. wewn. / śr. zewn.), zakończony łącznikiem typu lejek żeński prostu (z jednej strony) oraz lejek żeński z możliwością jednokrotnego docięcia łącznika (z drugiej strony)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 14, pozycja 2, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

Pytanie nr 79 –

Grupa nr 14, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści końcówkę Yankauer do odsysania pola operacyjnego, rozmiar CH21 – 4,13mm/7,51mm (śr. wewn. / śr. zewn.), długość 27cm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 14, pozycja 2, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

Pytanie nr 80 –

Grupa nr 14, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści zestaw do zabiegów ortopedycznych o parametrach i składzie:

- uchwyt rozbudowany z filtrem; średnica wejścia ok. 9/11mm; długość ok. 21cm; filtr perforowany o średnicy ok. 16,5/19mm; służący do zbiórki odłamków kostnych, fragmentów kostnych, skrzepów, szpiku, cementu kostnego; filtr łatwy i wygodny do wymiany w przypadku wypełnienia lub zablokowania ssania

- dodatkowy filtr perforowany: 16cm/19cm (śr. wewn. / śr. zew.) , długość 12,3cm

- końcówka ssąca długa z pojedynczym załamaniem krzywizny o średnicy ok. 5/7mm

i długości ok. 23cm; 4 otwory boczne zapobiegające przysysaniu się końcówki

- końcówka ssąca krótka z pojedynczym załamaniem krzywizny o średnicy ok. 5/7mm

i długości ok. 15cm; 4 otwory boczne zapobiegające przysysaniu się końcówki

- końcówka ssąca prosta o średnicy ok. 5/7mm i długości ok. 28cm; 4 otwory boczne zapobiegające przysysaniu się końcówki

- całkowicie transparentna końcówka z pełną możliwością obserwacji odsysanej wydzielin

i odłamków kostnych; lekka rączka o ergonomicznym kształcie z antypoślizgową powierzchnią chwytną; idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiega blokowaniu lub zaleganiu odsysanej treści

- dren wykonany z medycznego PCV, wzdłuż drenu specjalne wzmocnienia zapobiegające zaginaniu oraz zasysaniu drenu nawet przy stosowaniu wysokich ciśnień, idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiegająca osadzaniu się odsysanej wydzielin na ściankach z końcówką lejek – cut-to-fit o średnicy 5/8mm i długości 200cm, zakończenia dostosowane do standardowych końcówek do odsysania, umożliwiające ich pewne, skuteczne i szczelne połączenia?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 81 –

Grupa nr 14, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści dren wykonany z medycznego PCV?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 82 –

Grupa nr 14, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści dren w rozmiarach 12F-24F (co 2)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 83 –

dot. Grupa 13, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kompletów z wycięciem V obszytym białą lamówką. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 13 pozycja 1, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej, tj. zaoferowanie kompletów z wycięciem V obszytym białą lamówką**, a więc zgodnie z odpowiedzią na pytanie 1 – gdzie dopuszczono również obszycie w kolorze białym.

Pytanie nr 84 –

dot. Grupa 18, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów dostępnych w rozmiarach M-XXL do wyboru Zamawiającego, o poniższych wymiarach:

Rozmiary	Długość	Szerokość	Dł. troków - szyja	Dł. troków - pas
M	120 cm	140 cm	33 cm	164 cm
L	124 cm	146 cm	33 cm	164 cm
XL	128 cm	150 cm	33 cm	164 cm
XXL	132 cm	156 cm	33 cm	164 cm

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 85 –

Dot. grupy 23 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie OPZ w poz. 3:

- czy oczekuje elektrody do resekcji bipolarnej do optyki 12stopni dużą pętlę o nr kat nie gorszym niż WA22503D
  - czy też oczekuje elektrody do resekcji bipolarnej typu Plasma Loop do optyk 12-30 stopni, mała pętla nie gorsza niż WA22305S
  - czy też oczekuje elektrody resekcyjną bipolarną typy pętla do optyki 30st, średnia nie gorsza niż WA22306D?
- Z OPZ trudno wywnioskować jakiej dokładnie elektrody oczekuje Zamawiający.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Tak, Zamawiający potwierdza, że oczekuje zaoferowania powyższych parametrów.

Pytanie nr 86 –

Dot. grupy 23 pozycji 4

Czy Zamawiający dopuści elektrodę kulkową do koagulacji bipolarnej kompatybilną z optyką 12 i 30 stopni. Kulka bez określenia wielkości.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 23, pozycja 4, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej**.

Pytanie nr 87 –

Czy Zamawiający w poz. 4 oczekuje zaoferowania elektrody kulkowej do resekcji mono czy bipolarnej?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający oczekuje elektrody kulkowej do resekcji bipolarnej.

Pytanie nr 88 –

Dot. grupy 23 oraz SWZ rozdział V pkt. 6

Prosimy o wyłączenie wymogu dostarczenia produktów sterylnych w ramach grupy 23, gdyż niektóre opisane tam wyroby są wyrobami wielokrotnego użycia.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 23, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej, tj. nie będący produktem sterylnym**.





ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 89 –

Dot. SWZ rozdział VI oraz projektu umowy par. 2 ust. 1

Prosimy o doprecyzowanie czasu trwania umowy – wg SWZ 36 miesięcy, wg projektu umowy 24 miesiące.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający potwierdza, że umowa **zawarta będzie na okres 36 miesięcy**, zgodnie z zapisami SWZ.

Zapis w projekcie umowy, w ramach § 2 jest wynikiem omyłki pisarskiej.

**Jednocześnie Zamawiający modyfikuje projekt umowy (Załącznik nr 3 do SWZ) w sposób następujący:**

W ramach § 2 Okres trwania umowy

**skreśla się zapis:** na okres 24 miesięcy

**I wprowadza zapis:** na okres 36 miesięcy

Pytanie nr 90 –

Zdanie nr 2, pozycja nr 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast:

„Sterylna bezlateksowa osłona na śródoperacyjną głowicę USG o wymiarach 13 x 122 cm; Sterylna bezlateksowa osłona na śródoperacyjną głowicę USG o wymiarach 13 x 122 cm, wykonana z bezbarwnej folii PE, wyposażona w żel, dwie taśmy samoprzylepne oraz dwie mocne bezlateksowe gumki. Wykonanie i złożenie powinno pozwalać na użycie osłony z zasadami aseptyki w warunkach sali operacyjnej. Całość powinna być owinięta w papier krepowy. Opakowanie jednostkowe folia/papier, wyposażone w etykietę przymocowaną na stałe, posiadającą informacje: nazwa wyrobu, numer ref, lot, datę ważności, znak CE, nazwę producenta. Wyrób medyczny klasy I sterylny”

Produktu o poniższych parametrach:

„Sterylna osłonka ochronna na sondę USG ogólnego przeznaczenia. Rozmiar 10 x 61 cm. Osłonka składana teleskopowo łatwo nakładana na przetwornik. W opakowaniu pojedyncza osłonka, 2 gumki, 2 paski taśmy, 1 saszetka żelu transmisyjnego. Produkt wykonany z poliuretanu bez lateksu. Wyrób medyczny klasy Is sterylny”



**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 91 –

Zdanie nr 2, pozycja nr 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast:

„Sterylna bezlateksowa osłona na śródoperacyjną głowicę USG o wymiarach 15 x 244 cm; Sterylna bezlateksowa osłona na śródoperacyjną głowicę USG o wymiarach 15 x 244 cm, wykonana z bezbarwnej folii PE, wyposażona w żel, dwie taśmy samoprzylepne oraz dwie mocne bezlateksowe gumki. Wykonanie i złożenie powinno pozwalać na użycie osłony z zasadami aseptyki w warunkach Sali operacyjnej. Całość powinna być owinięta w papier krepowy. Opakowanie jednostkowe folia/papier, wyposażone w etykietę przymocowaną na stałe, posiadającą informacje: nazwa wyrobu, numer ref, lot, datę ważności, znak CE, nazwę producenta. Wyrób medyczny klasy I sterylny.”

Produktu o poniższych parametrach:

„Sterylna osłonka ochronna na sondę USG ogólnego przeznaczenia. Rozmiar 13 x 61 cm. Osłonka składana teleskopowo łatwo nakładana na przetwornik. W opakowaniu pojedyncza osłonka, 2 gumki, 2 paski taśmy, 1 saszetka żelu transmisyjnego. Produkt wykonany z poliuretanu bez lateksu. Wyrób medyczny klasy Is sterylny”





ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 92 –**

**Zad.2, Poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do osłony sondy z żelem. Skład zestawu:

- 1 osłona sondy 122x15 cm, wykonana z przezroczystego poliuretanu
- 1 żel ultradźwiękowy 20g
- 2 elastyczne gumki

- 1 serweta z miękkiej włókniny SMS (owinięcie zestawu),

Opakowanie jednostkowe podwójne: wewnętrzne w włókniny SMS i zewnętrzne papierowo foliowe – torebka typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające nr katalogowy, nr lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze karton transportowy i worek foliowy zawierający 20 szt. sterylnych osłon. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 2, pozycja 1, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

Jednocześnie, w sytuacji powoływania się na normy Zamawiający dopuszcza również rozwiązania równoważne do ww. norm.

**Pytanie nr 93 –**

**Zad.2, Poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do osłony sondy z żelem.

Skład zestawu:

- 1 osłona sondy 15 x 244 cm, wykonana z przezroczystego poliuretanu
- 1 żel ultradźwiękowy 20g
- 2 elastyczne gumki

- 1 serweta z miękkiej włókniny SMS (owinięcie zestawu),

Opakowanie jednostkowe podwójne: wewnętrzne w włókniny SMS i zewnętrzne papierowo foliowe – torebka typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające nr katalogowy, nr lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze karton transportowy i worek foliowy zawierający 20 szt. sterylnych osłon. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 2, pozycja 2, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

Jednocześnie, w sytuacji powoływania się na normy Zamawiający dopuszcza również rozwiązania równoważne do ww. norm.

**Pytanie nr 94 –**

**Zad.2, Poz.2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania osłon wykonanych z materiału przezroczystego o matowej powierzchni zapobiegającej odbłaskom?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający **nie oczekuje** zaoferowania osłon wykonanych z materiału przezroczystego o matowej powierzchni zapobiegającej odbłaskom.

**Pytanie nr 95 –**

**Zad.5, Poz.1-3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego ubrania operacyjnego – komplet składający się z bluzy i spodni pakowanych oddzielnie, wykonane z nieprzejrystej, miękkiej i przyjaznej w dotyku włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup>, nie zawierające lateksu. Włóknina zgodna z wymaganiami normy EN 13795 – 2, potwierdzone kartą techniczną materiału. Odporność na penetrację mikroorganizmów na sucho 6 CFU/100 cm<sup>2</sup>. Wytrzymałość na rozrywanie min. 100 kPa. Bluza szyta w ergonomicznym kształcie dzwonu umożliwiającym odpowiednie dopasowanie do sylwetki, dekolt w kształcie litery V, wykończone lamówką, bluza wyposażona w trzy kieszenie. Dwie kieszenie dolne o wymiarach min. 16 cm x 16 cm, kieszeń górna o wymiarach min. 12 cm x 10 cm. Bluza w rozmiarach XS – 3XL (tj. o długości od 70 cm do 80 cm). Na złożonej, zapakowanej bluzie widoczne naszywki z nazwą producenta. Spodnie z regulacją rozmiaru w postaci wiązanej taśmy, wyposażone w dużą, głęboką kieszeń (o wymiarach min. 20 cm x 15 cm), umieszczoną na boku nogawki. Zakończone podszyciem, nie strzępiące się. Spodnie w rozmiarach XS – 3XL (tj. o długości od 103 cm do 122 cm). Dostępne w kolorach: niebieskim i zielonym. Spodnie i bluzy pakowane pojedynczo w woreczki polietylenowe PE z etykietą zawierającą min. znak CE, rozmiar, numer katalogowy, opis w języku polskim, kod kreskowy EAN – 128 kodujący co najmniej datę produkcji i nr partii. Pakowane po 50 sztuk spodni lub bluz w kartonie transportowym.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 96 –**

**Zad.11, Poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. 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), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

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 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). 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 25 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 97 –**

**Zad.11, Poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo- nitylowych, bezpudrowych, przeznaczonych do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii warstwa wew. 100% nitylu, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,17 mm, długość min. 275-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 16 N, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie co najmniej 4 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). 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 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice powinny skutecznie oddzielać dłoń od protein lateksu, a tym samym posiadać wewnętrzną warstwę nitylową, dodatkowo silikonowanych oraz pokrytych CPC o działaniu przeciwdrobnoustrojowym, która zapewni najlepsze nakładanie na suche i wilgotne dłonie.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 98 –**

**Zad.11, Poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedycznych, lateksowych bezpudrowych o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru, średnia siła zrywania min. 34 N. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium). 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 przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporność na przekłucia > 5N. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 99 –**

**Zad.11, Poz.4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” 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. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej 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 nadoctowy, 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 na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 100 –**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice powinny chronić personel medyczny przed groźnymi substancjami chemicznymi, a tym samym być barierowe na penetrację 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)?

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 101 –

Zad.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych ubrań operacyjnych – komplet składający się z bluzy i spodni pakowanych w zestawach, wykonane z włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, nie zawierające lateksu. Włóknina zgodna z wymaganiami normy EN 13795 – 2, potwierdzone kartą techniczną materiału. Odporność na penetrację mikroorganizmów na sucho 4 CFU/100 cm<sup>2</sup>. Wytrzymałość na rozrywanie min. 89 kPa. Bluza szyta w ergonomicznym kształcie dzwonu umożliwiającym odpowiednie dopasowanie do sylwetki. Dekolt w kształcie litery V, wykończony lamówką, bluza z trzema kieszeniami. Dwie kieszenie dolne o wymiarach min. 16 cm x 16 cm, kieszeń górna o wymiarach min. 12 cm x 10 cm. Bluza w rozmiarach XS – 3XL (tj. o długości od 70 cm do 80 cm). Spodnie z regulacją rozmiaru w postaci wiązanej taśmy. Spodnie w rozmiarach XS – 3XL (tj. o długości od 103 cm do 122 cm). Dostępne w kolorach: niebieskim, zielonym i fioletowym. Pakowane w pojedynczą, szczelną torbę poliestrową. Pakowane po 25 zestawów w kartonie.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający, w zakresie grupy 13, dopuszcza produkt o parametrach innych, niż wymagane w opisie przedmiotu zamówienia - **a które zostały wskazane powyżej.**

Jednocześnie, w sytuacji powoływania się na normy Zamawiający dopuszcza również rozwiązania równoważne do ww. norm.

Pytanie nr 102 –

Zad.15, Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek chirurgicznych, furażerki z napotnikiem, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, z włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze 10 g/m<sup>2</sup>. Górna, część oddychająca czepek o długości min. 20 cm. Chłonny materiał wzmocniony siatką w części bocznej o wysokości min. 12 cm, o gramaturze 47 g/m<sup>2</sup>. Długość czepek min. 30 cm. Czepek w rozmiarze standardowym, w kolorze niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 103 –

Zad.15, Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek chirurgicznych, furażerki z napotnikiem, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, z włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze 10 g/m<sup>2</sup>. Górna, część oddychająca czepek o długości min. 20 cm. Chłonny materiał wzmocniony siatką w części bocznej o wysokości min. 12 cm, o gramaturze 47 g/m<sup>2</sup>. Długość czepek min. 30 cm. Czepek w rozmiarze standardowym, w kolorze niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 104 –

Zad.15, Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek chirurgicznych, furażerki, wiązany z tyłu na troki, wykonany z włókniny perforowanej o strukturze Cluster-Keyback, składająca się w 71% z wiskozy i w 29% z mieszaniny polimerowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>. Dostępny w kolorze niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 105 –

Zad.15, Poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek chirurgicznych, furażerki, ściągany z tyłu ściągany gumką, oddychający z możliwością wywijania, wykonany z wiskozy Spunlace, z szerokim przodem i elastycznym tyłem, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>. Dostępny pięciu kolorach: niebieskim, zielonym, białym, fioletowym i różowym. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 106 –

Zad.15, Poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek typu beret, z elastyczną gumką, wykonanego z Włókniny polipropylenowej spunbond, o gramaturze 12 g/m<sup>2</sup>. Rozmiar M ± 53cm, dostępny w kolorach: zielonym lub białym. Nie zawiera lateksu. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 107 –

Zad.15, Poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek chirurgicznych typu beret, bezlateksowego z elastyczną gumką, wykonanego z włókniny o strukturze Cluster-Keyback, składającej się z min. 70% z wiskozy oraz mieszaniny polimerowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>. Dostępne w rozmiarze M ± 53 cm, w kolorze zielonym lub niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001  
ISO 14001  
ISO/IEC 27001  
ISO 45001  
ISO 22000

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

---

**www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

**NIP: 9532582266 REGON: 340517145**

Pytanie nr 108 –

Zad.18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha izolacyjnego, niesterylnego, wykonanego z włókniny SPP o gramaturze min. 18 g/m<sup>2</sup>. Wiązany na troki w pasie i przy szyi; rękawy zakończone elastyczną nieuciskającą gumką. Dostępny w min. 3 wariantach kolorystycznych: żółtym, zielonym i niebieskim; rozmiary: L i XL. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I.

**Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Zamawiający**