



Szp/ZP –001/104/2023

Wrocław, dnia 15.02.2023 r.

INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „ *Dostawa rękawic, fartuchów oraz obłóżek pola operacyjnego* „

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanych fartuchów?

Sterylny fartuch ze wzmocnieniami. Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m² w kolorze niebieskim. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Wzmocnienia znajdują się od wewnątrz w części przedniej i na rękawach. Fartuch przeznaczony do operacji generujących dużą ilość płynów. Rozmiar fartucha oznaczony na dwa sposoby :w centymetrach oznaczających jego długość oraz literowo: M-126cm, L-137cm, XL-147cm, XXL-155cm. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach: 50g/m². Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach. Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep 3,5 x 2,5cm oraz 3,5-10-12,5cm, mankiety rękawów o długości min. 6cm, wykonane z poliestru. Szwy fartuchów ze zgrzewem ultradźwiękowym. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - papier krepowy. Na opakowaniu jednostkowym etykieta główna zawierająca nazwę produktu, rozmiar, oznaczenie sterylizacji EO. Dodatkowo 4 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji: 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, nazwę marki i kod kreskowy oraz 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, nazwę matki . Dodatkowo w opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30,5x34cm Fartuch zgodny z normą PN EN 13795 wymagania wysokie. Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe i sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartuchów wykonanych z włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m² przy szyi zapinanych na rzepy wielokrotnego użytku, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 3 – dotyczy normy EN 13795

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami obecnie obowiązującej normy EN 13795-1:2019

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza iż wymaga asortymentu zgodnego z wymaganiami obecnie obowiązującej normy EN 13795-1:2019



Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

Sterylny zestaw do zabiegów cystoskopii : 1 serweta na stolik instrumentariuszki 100x150 cm 2 osłony na kończyny dolne 75 cm x 120 cm 1 serweta do cystoskopii 100x150cm z samoprzylepnym otworem w okolicy kroczka 9 cm x 15 cm umieszczonym centralnie otoczonym taśmą lepną. Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa.

Gramatura laminatu 60 g/m². Wytrzymałość na rozerwanie na mokro/ sucho 168/168kPa wg metody badań EN ISO 13938-1, chłonność 458%. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Taśma mocująca w serwecie operacyjnej pokryta klejem hipoalergicznym, wyposażona w marginesy ułatwiające odklejanie papieru zabezpieczającego. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji : tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie wewnętrzny dyspenser kartonowy oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu nr 12 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

Zestaw do artroskopii kolana

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

4 ręczniki 30,5x34cm

1 serweta na stolik Mayo 79 cm x 145 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę 22x75 cm

2x taśma włókninowa samoprzylepna 9 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna 190 cm x 150 cm (na stół do instrumentarium)

1 serweta do artroskopii kolana 230 cm x 320 cm z podwójnym samouszczelniającym się otworem o średnicy 5 cm ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów ze sztywnikiem, zaworem do podłączenia drenu oraz filtrem.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu trzywarstwowego: włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa. Gramatura laminatu 75g/m². Wytrzymałość na wypychanie na mokro/sucho 185/188kPa wg metody badań EN ISO 13938-1, chłonność 458%.

Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795:2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki.

Zestaw sterylny (metoda sterylizacji : tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie wewnętrzny dyspenser kartonowy oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakietu nr 12 (bez numeru pozycji, po poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przyklepne 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

1 osłona na kończynę 36 x 120 cm

1 serweta 100 x 150 cm

1 przyklepna serweta średnia 150 x 300 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm

i organizatorami przewodów

1 serweta 230 x 260 cm z wycięciem „U” 20 x 85 cm z padem chłonnym 50 x100 cm i organizatorami



Przewodów 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm
Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 60g/m². Wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro 168/168kPa wg metody badań EN ISO 13938-1, chłonność 458%. Wokół pola operacyjnego polipropylenowe łąty chłonne. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 140g/m². Wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro 168/168kPa wg metody badań EN ISO 13938-1, zdolność absorpcji cieczy 990% wg metody badań EN ISO 9073-6. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795: 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Taśma mocująca wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji: tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie wewnętrzny dispenser kartonowy oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakietu nr 12 (bez numeru pozycji, po poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

3 taśmy przylepne 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 elastyczna osłona na kończynę 30 x 120 cm

1 elastyczny bandaż 12 cm x 6 m

2 przylepne serwety 75 x 90 cm z padem chłonnym 25 x 60 cm i organizatorami przewodów

1 przylepna serweta 180 x 180 cm z padem chłonnym 25 x 60 cm i organizatorami przewodów

1 przylepna serweta 150 x 240 cm z padem chłonnym 25 x 60 cm i organizatorami przewodów

1 serweta 230 x 260 cm z wycięciem „U” 20 x 100 cm z padem chłonnym 75 x 140 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu trzywarstwowego: włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 75g/m². Wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro 188/185kPa wg metody badań EN ISO 13938-1, chłonność 458%. Wokół pola operacyjnego polipropylenowe łąty chłonne. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 155g/m². Wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro 314/290kPa wg metody badań EN ISO 13938-1, zdolność absorpcji cieczy 990% wg metody badań EN ISO 9073-6. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795: 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Taśma mocująca wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji: tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie wewnętrzny dispenser kartonowy oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

Zestaw z wycięciem U ze wzmocnieniem:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

4 ręczniki 30,5x34cm

1 serweta na stolik Mayo 79 cm x 145 cm



- 1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm
- 1 serweta samoprzylepna 75 cm x 90 cm
- 1 serweta samoprzylepna z wycięciem "U" wzmocniona 230 cm x 260 cm wycięcie 10 cm x 100 cm
- 1 serweta samoprzylepna 150 cm x 240 cm z paskiem samoprzylepnym ok. 100cm

Obłożenie pacjenta wykonane z trzywarstwowego: włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 75g/m² wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro 188/185kPa według metody badań EN ISO 13938-1. W serwecie z wycięciem U wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna o wymiarze 140x75cm z organizatorami przewodów. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 155g/m². W obszarze wzmocnionym wytrzymałość na rozerwanie na sucho/mokro 314/290kPa, zdolność absorpcji cieczy 990% według metody badań EN ISO 9073-6. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795:2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Taśma mocująca w serwetach operacyjnych wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji : tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie wewnętrzny dispenser kartonowy oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu nr 21 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

Zestaw uniwersalny wzmocniony:

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm
- 4 ręczniki 30,5x34 cm
- 1 serweta na stolik Mayo 79 cm x 145 cm
- 1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne wzmocnione 75 cm x 90 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 180 cm x 180 cm z paskiem samoprzylepnym min. 80 cm
- 1 serweta samoprzylepna 150 cm x 250 cm z z paskiem samoprzylepnym ok. 100 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 60g/m², odporność na rozerwanie na mokro/sucho 168/168 kPa według metody badań EN ISO 13938- 1. Wokół pola operacyjnego, na każdej z serwet polipropylenowa łąta chłonna o wymiarach 15x50 cm wraz z organizatorami przewodów. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 140g/m². W obszarze wzmocnionym odporność na rozerwanie na mokro/sucho 168/168 kPa według metody badań EN ISO 13938-1, zdolność absorpcji cieczy 990% według metody badań EN ISO 9073-6. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów. Cały zestaw zawinięty w serwetę na stolik instrumentariuszki. Taśma mocująca w serwetach operacyjnych wyposażona w marginesy ułatwiające odklejenie papieru zabezpieczającego. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji : tlenek etylenu) jednorazowego użytku. Zestawy pakowane do transportu podwójnie wewnętrzny dispenser kartonowy oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 10 – dotyczy Pakietu nr 21 poz. 3

Mając na względzie, iż proponowane przez Nas serwety posiadają obudowane organizatory przewodów, prosimy o możliwość zaoferowania w pozycji nr 3 niżej opisanych taśm przylepnych (które również mogą posłużyć do mocowania przewodów i drenów). Sterylna, samoprzylepna taśma mocująca, wykonana z włókniny



poliestrowej pokrytej hipoalergicznym klejem zabezpieczonym papierem silikonowanym z marginesami ułatwiającymi odklejenie. Materiał spełnia wymagania normy EN 13795-1:2019. Opakowanie pośrednie – dyspenser kartonowy z perforowanym brzegiem zawierający 100 pojedynczo pakowanych taśm, do transportu zewnętrzny karton transportowy zawierający 4 dyspensery po 100szt

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, silikonowanej i chlorowanej?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie nr 12 – dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22\pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18\pm 0,03$, mankiecie: $0,15\pm 0,03$ mm, typowa długość min 280mm, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 13 – dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o typowej grubości ścianki na palcu i dłoni 0,19 mm, mankiecie 0,16 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie nr 14 – dotyczy Pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej teksturowanej zapewniającej większą pewność chwytu?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej gładkiej z mikroteksturą, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,19\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,19\pm 0,03$, mankiecie: $0,16\pm 0,02$ mm mankiet rolowany z technologią Surefit, mediana siły zrywu przed i po starzeniem min 13N?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 16 – dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej teksturowanej zapewniającej większą pewność chwytu, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni 0,13mm?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie nr 17 – dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o typowej grubości ścianki: na palcu 0,22 mm, dłoni 0,20 mm, mankiecie 0,18 mm i typowej długości min. 285mm?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie nr 18 – dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o medianie siły zrywu po starzeniu 18,4N?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 19 – dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 8 cytostatyków >240min, w tym na Carmustynę 3,3mg/ml - 15,7min?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 20 – dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturovanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65-badania z jednostki niezależnej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 $\mu\text{g/g}$ -badania z jednostki niezależnej wg EN 455-3, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon- wyniki badań z jednostki niezależnej, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 21 – dotyczy Pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni zewnętrznej teksturowanej zapewniającej większą pewność chwytu, mediana siły zrywu po starzeniu 13,6N?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie nr 22 – dotyczy Pakietu nr 14 poz.1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w podanym opisie zestawu nie doszło do omyłki pisarskiej? Czy zamiast „mankiety 1005 poliester” powinno być „mankiety 100% poliester”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w poz.1 Pakietu 14 doszło do omyłki pisarskiej - zamiast „mankiety 1005 poliester” powinno być „mankiety 100% poliester”

Pytanie 23 –dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym i jakościowym oferty prosimy o dopuszczenie fartucha zapinanego pod szyją na rzep.

Proponowany fartuch spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 24 –dotyczy Pakietu nr 16 poz. 1

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym i jakościowym oferty prosimy o dopuszczenie zestawu zawierającego obłożenie chirurgiczne do angiografii udowej z dodatkową wstawką chłonną wykonaną z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 74 g/m² (wymagane 74 g/m²). Serweta wykonana z laminatu trójwarstwowego o gramaturze 74 g/m² (folia 25 mikrony, włóknina 49 g/m²). **Serweta o wysokiej odporności na przenikanie cieczy: strefa krytyczna > 370cm H₂O; strefa mniej krytyczna > 190 cmH₂O; wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne - odporność na wypychanie na sucho/mokro > 252 kPa.** Pozostałe składowe zestawu zgodne z wymaganiami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 25 –dotyczy Pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet wykonanych z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 57 g/m² (+/- 0,5 g/m²)?

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet z taśmami mocującymi pokrytymi klejem zapewniającym pewne i bezpieczne ich mocowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 26 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch z włókniny SMMMS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 27 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści kolor niebieski?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 28 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie fartucha tylko literowo M, L, XL, XXL?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 29 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści długości fartucha – M- 115 cm, L- 127 cm, XL- 135 cm, XXL- 140 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 30 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści zapięcie na rzep min. 3 x 6 cm i 3 x 12 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 31 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści fartuchy bez taśmy poliestrowej zabezpieczającej łączenie materiału wzmocnienia wzdłuż rękawów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 32 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści oznakowanie fartucha poprzez nadruk na fartuchu, oraz na serwecie pozwalające na identyfikacje przed rozłożeniem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 33 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym- serweta typu SMS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 34 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści 3 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające LOT, nr katalogowy, datę ważności, kod kreskowy, nazwę producenta.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 35 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści etykietę główną zawierającą nazwę produktu, rozmiar, oznaczenie sterylizacji EO, termin ważności, datę produkcji, LOT?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 36 –dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 37 –dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści w okolicy szyi, zapięcie na rzep?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 38 –dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta o spełnieniu normy PN-EN 13795 1-3?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 39 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści 3 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 40 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy zamawiający dopuści wzmocniony fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej włókniny SSMMS o gramaturze 35 g/m² w kolorze zielonym. Wzmocnienia z laminatu dwuwarstwowego (polietylen/polipropylen) o gramaturze 38 g/m² od wewnątrz fartucha oraz na całym obwodzie rękawów od wewnątrz fartucha. Technika łączenia ultradźwiękowego zapewnia zwiększoną wytrzymałość i nieprzepuszczalność. Nadaje się do zabiegów chirurgicznych ze średnią i dużą ilością płynów. Oznaczenie rozmiaru poprzez wszytą metkę widoczną przed rozłożeniem. Rozmiar fartucha M 120 cm (+/-2), L 130 cm (+/-2), XL 140 cm (+/-2), XXL 152 cm (+/-2). Tyłne części fartucha zachodzą na siebie, aby zachować sterylność zarówno z przodu, jak i z tyłu operatora. Mankiety antyalergiczne - 100% dzianina poliestrowa. Fartuch posiada regulowany kołnierz na rzep o wymiarach 9,5 x 3 cm na jednej części fartucha, 5 x 3 cm na drugiej części fartucha i 4 troki (2 zewnętrzne umieszczone w specjalnym kartoniku), umożliwiające doskonałe dopasowanie do użytkownika oraz zawiązanie zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Produkt jest oznaczony etykietą wskazującą rozmiar, wygląd, właściwości i opis produktu, a także zharmonizowane przepisy zgodnie z obowiązującymi normami. Do każdego fartucha dołączone dwa celulozowe ręczniki o wymiarach 43 x 30 cm. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w papier krepowy. Opakowanie jednostkowe typu Multivac (folia-papier), posiadające 2 transferowe etykiety, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej, które zawierają numer referencyjny produktu, numer LOT, kod kreskowy (EAN) i datę ważności. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Spełnia wymagania wysokie normy PN-EN 13795: 2019, I klasa palności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 41 –dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści fartuch zapinany na rzep wielokrotnego użycia? Opisane w SWZ rozwiązanie w postaci jednoczęściowej taśmy wielokrotnego użycie posiada tylko jeden producent na rynku. W/w wymóg istotnie ogranicza możliwość złożenia a konkurencyjnej oferty. Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw otolaryngologiczny, który zawiera 1 ręcznik 30 cm x 43 cm, 1 samoprzylepną taśmę - organizator przewodów 10 cm x 50 cm. Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu 67,5 g/m². Wytrzymałość na wypychanie na sucho 183 kPa, na mokro 163 kPa. Pozostałe parametry i składowe zestawu zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 42 –dotyczy Pakietu nr 19

Sterylny fartuch endoskopowy Od klatki piersiowej w dół, fartuch zbudowany z miękkiej, mocnej folii polietylenowej 50 µm (47 g/m²). W rękawach dodatkowo oddychające wzmocnienie z dwuwarstwowego laminatu z polietylenu i polipropylenu 38 g/m² mocowane na całym obwodzie. Rękaw zakończony elastycznym mankietem o długości 8 cm z dzianiny w 100% poliestrowej. Fartuch posiada dodatkowo pętelkę na palec, aby zapobiec zsuwaniu się rękawa podczas zabiegu. Ergonomiczny projekt (2 kontrafaldy) zapewnia użytkownikowi większą swobodę ruchów w pozycji siedzącej. Tyłne części fartucha nie zachodzą na siebie, co



pozwala lepiej regulować temperaturę. Fartuch posiada 2 troki w okolicy karku i 2 troki w pasie. Szwy fartucha wykonane ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez nadruk na fartuchu widoczny przed rozłożeniem. Do każdego fartucha dołączone dwa celulozowe ręczniki o wymiarach 43 x 30 cm. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w papier krepowy. Opakowanie jednostkowe typu Multivac (folia-papier), posiadające 2 transferowe etykiety, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej, które zawierają numer referencyjny produktu, numer LOT, kod kreskowy (EAN) i datę ważności. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Spełnia wymagania wysokie normy PN-EN 13795: 2019. Część górna fartucha i rękawy: I klasa palności, 8 poziom repelentności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 43 –dotyczy Pakietu nr 26 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji sterylnej jednorazowej osłony o wymiarach 25 x 55 cm zakończonej elastyczną gumką oznaczoną kolorem czerwonym. Osłona wykonana z mocnej, przezroczystej folii PE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 44- dotyczy Projektu umowy – zał. 2 do SWZ, §6, ust. 4

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów zawartych w §6 ust.4, wzoru umowy na następujące:

4. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w §2 ust. 1, bądź dostarczenia towaru w ilościach niezgodnych z zamówieniem, Zamawiający upoważniony będzie do dokonania zakupu u innego Wykonawcy, obciążając Wykonawcę kwotą ewentualnej różnicy w cenie towaru względem ceny określonej w niniejszej umowie oraz kosztem jego sprowadzenia. Jednak różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i nie dostarczonego asortymentu z umowy. Powyższe nie wyłącza uprawnienia Zamawiającego do obciążenia Wykonawcy karą umowną, o której mowa w § 9 ust. 1 pkt. 1) za okres od upływu terminu, o którym mowa w §3 ust. 2 do chwili wykonania dostawy przez innego Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 45 –dotyczy Pakietu nr 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 µg/g. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 46 –dotyczy Pakietu nr 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, kolor zielony, z rolowanym mankiem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/-0,03), dłoni min 0,10 mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm.



AQL 0,65 -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 47 –dotyczy Pakietu nr 3 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: 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 $0,33\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,27\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,22\pm 0,01$ 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 48 –dotyczy Pakietu nr 4 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 49 –dotyczy Pakietu nr 5 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: 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 $0,18\pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16\pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy

Pytanie 50 –dotyczy Pakietu nr 6 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiety rolowane, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $67 \mu\text{g/g}$. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 51 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny typu SMMMS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 52 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny typu SMS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 53 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 54 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wyposażony w nieprzemakalne wstawki w części przedniej i na rękawach o gramaturze 40g/m^2 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 55 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietami o długości 7,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 56 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z owinięciem z włókniny, pakowany z 2 szt ręczników chłonnych o wymiarach 30 x 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 57 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch owinięty w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 58 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z indywidualnym oznakowaniem rozmiaru w postaci kolorowej lamówki adekwatnej do rozmiaru, oraz nadruku z rozmiarówką, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 59 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch tylko z literowym oznaczeniem rozmiaru: M – długość 124 cm, L – długość 128 cm, XL – długość 138 , XXL – 157 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 60 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby wzmocnienie wzdłuż rękawów zabezpieczone było dodatkowo taśmą poliestrową?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 61 –dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w opakowaniu z 4 etykietami zawierającymi: numer katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod kreskowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 62 –dotyczy Pakietu nr 8 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 63 –dotyczy Pakietu nr 8 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch zapinany w okolicy karku na standardowy rzep, oraz wiązany na troki w okolicy pasa?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 64 –dotyczy Pakietu nr 9 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 280 cm z otworem o średnicy 10 cm
- 2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 65 –dotyczy Pakietu nr 9 poz.1

Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażoną we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów, odporności na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

Pytanie 66 –dotyczy Pakietu nr 9 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

Pytanie 67 –dotyczy Pakietu nr 11 poz.1

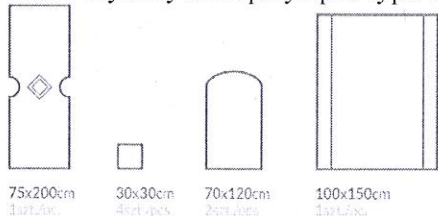
Czy Zamawiający dopuści sterylizowany zestaw do zabiegów cystoskopii o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 200 cm z otworem w kształcie rombu o wymiarach 8 cm x 12 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 2 x osłona na kończynę o wymiarach 70 cm x 120 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 100 cm x 150 cm.

Obłożenie wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m².

Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 108/95 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro 45/30N. Odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O. Współczynnik pylenia < 1.3log10. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 350%.

Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych.



Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

Pytanie 68 –dotyczy Pakietu nr 14 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z fartuchem z zakładanymi połami zakrywającymi plecy?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

Pytanie 69 –dotyczy Pakietu nr 14 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw dodatkowo zapakowany w serwetę włókninową?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe*

Pytanie 70 –dotyczy Pakietu nr 16 składowa 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół instrumentarium wym. 150cm x 190cm (owinięcie zestawu)?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*



Pytanie 71 –dotyczy Pakietu nr 16 składowa 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wzmocniony na rękawach i przedniej części laminatem dwuwarstwowym o gramaturze 40g/m² z mankietem o dł. 7,5cm. Odporność na przenikanie cieczy >100cm H₂O, rzep w okolicy szyi o długości prawy 13cm, lewy 7cm. Długość fartucha 140cm (+/- 3cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 72 –dotyczy Pakietu nr 16 składowa 8

Czy Zamawiający dopuści samoprzylepną serwetę 75cm x 90cm, wykonaną z laminatu trójwarstwowego o gramaturze 75g/m² (PP +PE+SPP), wzmocniona w strefie krytycznej warstwą SM o gramaturze 80g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 73 –dotyczy Pakietu nr 16 składowa 11

Czy Zamawiający dopuści osłonę na aparaturę prostokątną 90cm x 100cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 74 –dotyczy Pakietu nr 16 składowa 12

Czy Zamawiający dopuści osłonę na aparaturę w kształcie beretu o wym. po naciągnięciu średnica 140cm x 140cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 75 –dotyczy Pakietu nr 16 składowa 14

Czy Zamawiający dopuści obłożenie chirurgiczne do angiografii udowej o wym. 235cm x 340cm z dwoma samoprzylepnymi otworami w okolicy tętnic udowych o śr. 8cm oraz dwoma samoprzylepnymi otworami w okolicy tętnicy promieniowej o wym. 7cm x 12cm. Serweta z dodatkową warstwą chłonną o wym. 150cm x 120cm, zintegrowana z dwoma przezroczystymi panelami (folia PE) o szer. 67,5cm. Serweta wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m² wzmocniona włókniną trójwarstwową o gramaturze 106g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 76 –dotyczy Pakietu nr 16 składowa 14

Czy Zamawiający dopuści etykietę umieszczoną w widocznym miejscu wewnątrz opakowania wykonanego z przezroczystej folii ze wstawką Tyvek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 77 –dotyczy Pakietu nr 19

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny do zabiegów ginekologicznych, urologicznych, endoskopowy, wykonany z włókniny hydrofobowej SMS o gramaturze 35 g/m² i wzmocniony na rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej na całej długości, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze 57 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej, fartuch z poszerzoną konstrukcją umożliwiającą pracę w pozycji siedzącej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min.45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 6,5-7,5 cm na jednej części fartucha i 6,5 -7,5 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką tradycyjnego podwójnego szwu. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową lamówkę.



Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 30 cm x 30 cm, gramatura 56 g/m². Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetkę włókninową lub papier krepowy o wymiarach 60 cm x 60 cm. Odporność na przenikanie cieczy 130 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 75 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 43 N - parametry w strefie krytycznej. Opakowanie typu papier-folia, posiadające 4 naklejki typu TAG, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795-1:2019. Rozmiar: XXL?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 78 –dotyczy Pakietu nr 20 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: 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±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 79 –dotyczy Pakietu nr 22 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do porodu z ręcznikiem 30 x 30 cm (zamiast 30 x 20 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 80 –dotyczy Pakietu nr 22 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do porodu z serwetą dla noworodka w rozmiarze 75 x 80 cm (zamiast 90 x 90 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 81 –dotyczy Pakietu nr 22 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do porodu z serwetą operacyjną pod poślądki w rozmiarze 114 x 150 cm, wzmocniona, zintegrowana z torba do zbiórki płynów (w miejsce serwety 2-warstwowej pod poślądki 90 cm x 92 cm z zakładką do aseptycznej aplikacji pod pacjentkę i zintegrowanym przezroczystym workiem wykonanym z folii PE)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 82 –dotyczy Pakietu nr 22 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do porodu z serwetą operacyjną pod poślądki w rozmiarze 114 x 150 cm, wzmocniona, zintegrowana z torba do zbiórki płynów (w miejsce serwety 2-warstwowej pod poślądki 85 cm x 92 cm typu kieszeń w kształcie różka z zakładką do aseptycznej aplikacji pod pacjentkę)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 83 –dotyczy Pakietu nr 22 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do porodu, gdzie owinięcie zestawu wykonane z 2-warstwowego laminatu folia+włóknina obie warstwy w kolorze niebieskim, gramatura 80g/m², odporność na wypychanie na sucho/mokro 130/120 kPa) (obłożenie pacjenta wykonana z dwuwarstwowego materiału o gramaturze 60g/m², w kolorze niebieskim, wzmocniona w strefie krytycznej, gramatura w strefie krytycznej 140g/m²., odporność na wypychanie na sucho/mokro 180/172 kPa?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 84 –dotyczy Pakietu nr 22 poz.1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu spełnienia AAMI PB70 poziom 3.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 85 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.1, składowa 1

Czy Zamawiający dopuści chustę do angiografii 225cm x 320cm z dwoma otworami o śr. 12cm w całości wypełnionymi folią chirurgiczną. Otwory umieszczone 75cm od górnej krawędzi chusty. W strefie krytycznej wzmocnienie o wym. 70cm x 70cm. Z obu stron serwety przezroczyste panele służące do zabezpieczenia pulpitu o wym. 62,5cm x 320cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 85 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.1, składowa 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawami tradycyjnymi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 86 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.1, składowa 4

Czy Zamawiający dopuści ręcznik chłonny z włókniny typu Spunlace 30cm x 30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 87 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.1, składowa 7

Czy Zamawiający dopuści chustę dwuwarstwową 120cm x 150cm (owinięcie zestawu)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 88 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.1, składowa 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w wytrzymały worek foliowy ze wstawką Tyvek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 89 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.2, składowa 1

Czy Zamawiający dopuści chustę na pacjenta 225cm x 320cm z dwoma otworami o śr. 12cm w całości wypełnionymi folią chirurgiczną. Otwory umieszczone 75cm od górnej krawędzi chusty. Z obu stron serwety przezroczyste panele służące do zabezpieczenia pulpitu o wym. 62,5cm x 320cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 90 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.2, składowa 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawami tradycyjnymi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 91 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.2, składowa 3

Czy Zamawiający dopuści ręcznik chłonny z włókniny typu Spunlace 30cm x 30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 92 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.2, składowa 4

Czy Zamawiający dopuści powłokę ochronną 85cm x 85cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 93 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.2, składowa 8

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki proste plastikowe 18cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 94 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.2, składowa 13

Czy Zamawiający dopuści serwetę 75cm x 90cm z otworem o śr. 7cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 95 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.2, składowa 14

Czy Zamawiający dopuści chustę na stolik do spakowania zestawu 150cm x 190cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 96 –dotyczy Pakietu nr 24 poz.2

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w wytrzymały worek foliowy ze wstawką Tyvek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 97 –dotyczy Pakietu nr 27

Czy Zamawiający dopuści do zadania 27 na wezwanie próbki niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 98 –dotyczy Pakietu nr 27 składowa 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół instrumentarium wym. 150cm x 190cm (owinięcie zestawu)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 99 –dotyczy Pakietu nr 27 składowa 2

Czy Zamawiający dopuści serwetę trójwarstwową o wym. 50cm x 50cm z taśmą samoprzylepną na jednym z boków (zamiast 40cm x 48cm) o gramaturze 75g/m² i chłonności 383%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 100 –dotyczy Pakietu nr 27 składowa 4

Czy Zamawiający dopuści plastikowe kleszczyki z tolerancją rozmiaru +/- 1cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe



Pytanie 101 –dotyczy Pakietu nr 27 składowa 10

Czy Zamawiający dopuści osłonę na aparaturę 85cm x 85cm wykonana z folii PE ściągnięta elastyczną gumką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 102 –dotyczy Pakietu nr 27 składowa 12

Czy Zamawiający dopuści obłożenie chirurgiczne do implantacji o wym. 225cm x 320cm z dwoma otworami o śr. 12cm wypełnionymi folią chirurgiczną. Otwory umieszczone 75cm od górnej krawędzi chusty. W strefie krytycznej wzmocnienie o wym. 70cm x 70cm. Z obu stron serwety przezroczyste panele służące do zabezpieczenia pulpitu o wym. 62,5cm x 320cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 103 –dotyczy Pakietu nr 27

Czy Zamawiający dopuści etykietę umieszczoną w widocznym miejscu wewnątrz opakowania wykonanego z przezroczystej folii ze wstawką Tyvek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 104 –dotyczy Pakietu nr 10 poz.1

Proszę o dopuszczenie ręcznika o wymiarach 20x40 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 105 –dotyczy Pakietu nr 10 poz.3

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga serwety sterylnej ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga serwety sterylnej.

Pytanie 106 –dotyczy Pakietu nr 10 poz.1

Proszę o dopuszczenie dwóch organizatorów na przewody o wymiarach 2,5x12 cm zamiast jednego 2,5 x 30 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 107 –dotyczy Pakietu nr 15 poz.4

Proszę o dopuszczenie ręczniczków o wymiarach 40x40 cm zamiast 37 x 57 cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 108 –dotyczy Pakietu nr 15 poz.9

Proszę o dopuszczenie gazików pakowanych po 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 109 –dotyczy Projektu Umowy

1. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 110 –dotyczy Projektu Umowy

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §9 ust 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

1) za zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości 0,5% wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii reklamowanego towaru;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

4) z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od towaru określonego w pakiecie w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę towaru niezgodnego z ofertą - w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 111 –dotyczy Pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet wykonanych z laminatu 2- warstwowego o gramaturze 57 g/m2 (+/- 0,5 g/m2)?

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet z taśmami mocującymi pokrytymi klejem zapewniającym pewne i bezpieczne ich mocowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 112 –dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści sterylny wzmocniony fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2, wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m2. W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnątrz w kartoniku. Szywy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155. Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 300cmH₂O, mniej krytycznej min. 37cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 129kPa. Zgodny z normą PN EN 13795. Dodatkowo w opakowaniu ręczniczki włókninowe 20 x 40 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 113 –dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny przeznaczony do operacji o standardowym ryzyku. wykonany jest z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35 g/m2. Fartuch jest luźny, szeroki,



zakrywający część szyi, klatkę piersiową, brzuch oraz kończyny dolne i górne. Dokładnie opina nadgarstki poliestrowymi ściągaczami wykonanymi z niepylącego materiału o dl. 8 cm. Szwy łączone są ultradźwiękowo, dzięki czemu tworzą dodatkową barierę dla płynów. Fartuch zaprojektowany jest w taki sposób, aby możliwe było wiązanie najpierw na „brudno”, a następnie na „czysto”. Złożenie „book-folded”. Jednocześnie zabezpiecza przed przedostawaniem się zakaźnych płynów na ciało personelu zabiegowego. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, tworzącą dodatkową barierę dla płynów, w części szyjnej wykończone lamówką z materiału jednorodnego co fartuch i zapięcie na rzep, troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaj fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Fartuch bez lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 114 –dotyczy Pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z drobnymi różnicami:

POKROWIEC NA KOŃCZYŃĘ 56 g/m² 120X75CM – 2 szt

SERWETA z laminatu trzywarstwowego 73g/m² 180X90CM z otworem 10X15 cm i przyklepcem – 1 szt.

SERWETA z laminatu dwuwarstwowego 56 g/m² 150X120CM – 1 szt

Zestaw zapakowany w torebkę papierowo-foliową.

Serweta główna o gramaturze 73 g/m², wytrzymałość na wypychanie na mokro 100 kPa, na sucho 108 kPa, odporność na przenikanie cieczy 191 cm H₂O.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 115 –dotyczy Pakietu nr 21 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującej charakterystyce:

Skład	Rozmiar	Rozmiar dodatkowej lamy chłonnej w serwetach	Ilość sztuk w opakowaniu
Serweta z laminatu 2-warstwowego z warstwą chłonną, wycięciem U 100x20 cm i przyklepcem	260x230 cm	120x80 cm	1
Serweta z laminatu 2-warstwowego z warstwą chłonną i przyklepcem	150x240 cm	37,5x70 cm	1
Serweta na stół instrumentarium (owinięcie zestawu)	190x150 cm		1
Pokrowiec na stolik Mayo	145x80 cm		1
Pokrowiec na kończynę L2	120x37 cm		1



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

Taśma medyczna BP samoprzylepna	9x50 cm	6
Kieszonka foliowa z kształtką i przylepcem	40x30 cm	1
Ręczniczki włókninowe 40 g 4-warstwowe	10x20 cm	2

Zestaw wykonany zgodnie z normą EN 13795-3 oraz Dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485

Na opakowaniu 4 odklejane etykiety z REF, lot, datą ważności i nazwą identyfikującą wykonawcę

Materiał serwet głównych

Laminat dwuwarstwowy ; Polietylen +Polipropylen, foliowany, nieprzemakalny, grubość folii

30µ, w części chłonnej trzecia warstwa - polipropylen

Gramatura w części podstawowej min.62g/m²

Gramatura w części chłonnej min. 63g/m²(Łata Chłonna), całość 125 g/m²

Odporność na wypychanie na mokro, obszar krytyczny > 200 kPa

Odporność na wypychanie na sucho, obszar krytyczny > 200 kPa

Odporność na penetrację płynów (chłonność) min. 450 cm H₂O

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 116 –dotyczy Pakietu nr 21 poz.2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującej charakterystyce:

Skład	Rozmiar	Rozmiar dodatkowej łaty chłonnej w serwetach głównych	Ilość sztuk w opakowaniu
Serweta z laminatu 2-warstwowego (głowa) z łatą chłonną i przylepcem 5x60 cm	240x150 cm	37,5x70 cm	1
Serweta z laminatu 2-warstwowego (stopa) z łatą chłonną i przylepcem 5x60 cm	200x170 cm	37,5x70 cm	1
Serweta z laminatu 2-warstwowego (boki) z łatą chłonną i przylepcem 5x90 cm	90x75 cm	37,5x70 cm	2



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

Serweta na stół instrumentarium (owinięcie zestawu)	190x150 cm	1
Pokrowiec na stolik Mayo	145x80 cm	1
Taśma medyczna mocująca z włókniny BP	9x50 cm	1
Ręczniczki włókninowe 40 g 4-warstwowe	10x20 cm	2

Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włókna polipropylenowa/folia polipropylenowo-polietylenowa) o gramaturze 62 g/m² plus dodatkowe wzmocnienie o gram 63 g/m² wykonane z włókniny polipropylenowej teksturowanej. Łączna gramatura w strefie krytycznej 125 g.m². Odporność na przenikanie cieczy min. 450 cm H₂O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, I klasa palności.

Opakowanie torebka papierowo-foliowa, etykieta w języku polskim z dwoma naklejkami lub czterema typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta.

Podwójne opakowanie – karton zewnętrzny i karton dyspenser.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

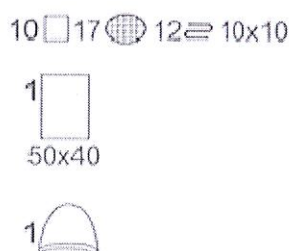
Pytanie 117 –dotyczy Pakietu nr 21 poz.3

Czy Zamawiający dopuści organizer na przewody w rozmiarze 15 x 10 cm, samoprzylepny, z trzema otworami o średnicy 2 cm, opakowanie zbiorcze 300 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 118 –dotyczy Pakietu nr 22 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującej charakterystyce:



SERWETA 56 g/m² 113X90CM Z KIESZENIĄ POD POŚLADKI 1szt
SERWETKA CELULOZOWA 50X40CM 1 SZT
SERWETKA WŁÓKNINOWA 40G 80X60CM 1 SZT



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

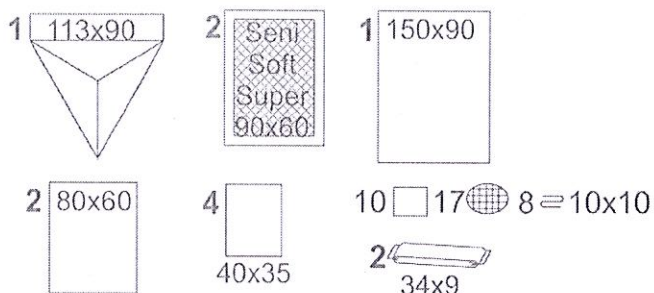
KOMPRES Z GAZY 17N 10X10CM 12W 10 SZT
CZAPECZKA DLA NOWORODKA BAWELNA 100% ROZMIAR 38 1 SZT
KOCYK FLANELOWY 80X75CM 1 SZT
SERWETA 43 G/M2 90X80CM 1 SZT

Parametry serwety głównej: laminat dwuwarstwowy 56 g/m², wytrzymałość laminatu na wypychanie na sucho i na mokro 150 kPa

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 119

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującej charakterystyce:



SERWETA 56 g/m² 113X90CM Z KIESZ POD POŚLADKI 1 szt
SERWETKA WŁÓKNINOWA 40G 80X60CM 2 szt
SERWETKA WŁÓKNINOWA 40G 40X35CM 4 szt
KOMPRES Z GAZY 17N 10X10CM 8W 10 szt
SERWETA 43 g/m² 150X90CM 1 szt
ABSORGYN PODKŁAD GINEKOLOGICZNY 34X9CM Z FOLIĄ 2 szt
PODKŁAD 90X60CM 2 szt

Parametry serwety głównej: laminat dwuwarstwowy 56 g/m², wytrzymałość laminatu na wypychanie na sucho i na mokro 150 kPa

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 120 –dotyczy Projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 11 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 121 –dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 122 –dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 123 –dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpydrowych do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie w wyraźnie kontrastującym kolorze (zielony), z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Rozmiary 6-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 124 –dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiający otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe



Pytanie 125 –dotyczy Pakietu nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych 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 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 126 –dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. 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 lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 127 –dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem



przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 128 –dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. 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. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 129 –dotyczy Pakietu nr 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe



Pytanie 130 –dotyczy Pakietu nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowe (neoprenowe), bezpydrowe, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni i mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-296 mm (dopasowana do rozmiaru). 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 min. B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 10 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (informacja fabrycznie nadrukowana na wewnętrznym opakowaniu jednostkowym). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 131 –dotyczy Pakietu nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpydrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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 paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 132 –dotyczy Pakietu nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. 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 lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 133 –dotyczy Pakietu nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 134 –dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z ręcznikami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m² z dodatkowym wzmocnieniem, o łącznej gramaturze 66g/m² w części przedniej i na rękawach. Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN ISO 811 ≥ 100 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥ 40 kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥ 20 N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 $\leq 4,0$ log₁₀, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1 ≤ 300 . Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 ręcznikami do rąk w rozmiarze 37,5x37,5. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 135 –dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień) z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo



wzmocniony polietylenem 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 ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości w co najmniej 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – min. 4,6– obszar krytyczny: penetracja wody – min. 170 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M-2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań .Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 136 –dotyczy Pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego standardowego z ręcznikami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m². Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN IO 811 ≥ 20 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥ 40 kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥ 20 N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 2,9IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 $\leq 4,0$ log₁₀, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1. Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 ręcznikami do rąk w rozmiarze 37,5x37,5. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 137 –dotyczy Pakietu nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu otolaryngologicznego, Skład zestawu:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 140 x 190 cm z folii PE 50 μ m z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta na stół Mayo 80 x 142 cm
- 1 x serweta na głowę dwuczęściowa, przylepna typu „turban” 107 x 82,5 cm z wąskim przylepcem (2cm)
- 1 x serweta 196 x 279cm z przylepnym wycięciem U 6x63cm (wąskie paski klejące -2 cm), ze wzmocnieniem chłonnym 43 x 51 cm, ze zintegrowaną matą antypoślizgową na narzędzia 25 x 46 cm, zintegrowane 2 podwójne organizatory przewodów, boki z folii PE.Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu, trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m², dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów (> 200 cm H₂O),wytrzymałego na rozrywanie na mokro/sucho (min. 190 kPa), wytrzymałego na rozciąganie wzdłużne na mokro/sucho (min. 88 N) .Obszar krytyczny wzmocniony (gramatura łączna 140 g/m²), odporny na przenikanie płynów (> 200 cm H₂O), odporny na rozrywanie na mokro/sucho (> 570 kPa). Wszystkie serwety pozbawione pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia $\leq 1,9$ log₁₀). I klasa palności. W celu ułatwienia aplikacji dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepną, wąskie taśmy lepne <



2,5 cm. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające min.: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym dwie etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 138 –dotyczy Pakietu nr 12 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do artroskopii. Skład zestawu:

1 x serweta na stół narzędziowy 140x190cm (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stół Mayo 80x142cm,

1 x serweta do artroskopii 234x302cm z podwójnym elastycznym, samouszczelniającym się otworem \varnothing 6cm ze wzmocnieniem 66x107cm wokół otworu, ze zintegrowaną torbą na płyny z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z portem do ssaka, zintegrowane 3 podwójne organizatory przewodów. Serweta wykonana w części okrywającej pacjenta z laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66g/m² pozbawiona pyłących i łatwopalnych włókien celulozy lub wiskozy. Odporność na penetracje płynów min. 200 cmH₂O, wytrzymałość na rozzerwanie na sucho/mokro min. 190 kPa, w obszarze krytycznym powyżej 570kPa. I klasa palności. Zestaw zgodny z normą EN 13795-1,2,3 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety z dodatkowym kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 139 –dotyczy Pakietu nr 12 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji biodra. Skład zestawu:

2 x serweta na stół narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ m ze wzmocnieniem

1 x serweta ortopedyczna na stół Mayo 80x145 cm z folii PE 70 μ , ze wzmocnieniem 100x75cm,

1 x serweta dolna 196x305 cm z przylepnym wycięciem U 15x117 cm, z dodatkowym wzmocnieniem chłonnym 77x119 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Część lepna zabezpieczona trzema taśmami, które ułatwiają precyzyjną aplikację serwety łącznie z zaokrągleniami wycięcia U,

1 x serweta górna 183x254 cm przylepna, z dodatkowym wzmocnieniem chłonnym 67x39cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x serweta nieprzylepna 98x98 cm, pełnobarierowa

1 x stokineta 30x122 cm, elastyczna, 2-warstwowa, antypoślizgowa

2 x taśma przylepna 9x50 cm

2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m², pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynniku $\leq 1,9 \log_{10}$, o wysokiej odporności na przenikanie płynów $> 200 \text{ cm H}_2\text{O}$. W obszarze



krytycznym dodatkiem wzmacnienie chłonne (gramatura łączna 140 g/m²) o odporności na przenikanie płynów > 200 cm H₂O i wysokiej odporności na rozrywanie na mokro/sucho > 570 kPa. I klasa palności. W celu ułatwienia aplikacji dwucentymetrowa nieprzelepną końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepłą. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 140 –dotyczy Pakietu nr 21 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalnego wzmacnionego z serwetą U. Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50 μ ze wzmacnieniem chłonnym w części centralnej (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmacnieniem 55x88cm składana rewersowo

1 x serweta górna 183x254 cm ze wzmacnieniem 39x67 cm przylepna

1 x serweta dolna 254x196cmz przylepnym wycięciem U 15x102 cm (trzystopniowy sposób aplikacji) ze wzmacnieniem 77x109cm z dwoma podwójnymi uchwytami na przewody

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu trójwarstwowego o gramaturze max. 66g/m² pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien wiskozy i celulozy o niskim współczynniku pylenia ≤ 1,9log10 o wysokiej odporności na penetrację płynów > 200cmH₂O. Zdolność absorpcji 223 ml/m². W obszarze krytycznym wzmacnienie chłonne bez celulozy i wiskozy o wysokiej odporności na rozrywanie > 570 kPa .I klasa palności. W celu ułatwienia aplikacji w rękawicach dwucentymetrowa nieprzelepną końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepłą. Zestaw spełnia wysokie wymagania wg normy EN 13795. Pakowany sterylnie w przezroczystą foliową torbę z portami do sterylizacji posiada 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. Zestawy zapakowane zbiorczo w worek foliowy następnie w karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 141 –dotyczy Pakietu nr 21 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalnego ze wzmacnieniem. Skład zestawu:

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

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

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

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



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

1 x taśma lepna włókninowa 9X50 cm

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

Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 142 –dotyczy Pakietu nr 21 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne, jednorazowego, bezlateksowego przylepnego uchwytu na przewody typu rzep wykonany z poliamidu, o długości 23cm i szerokości 2,5cm. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Produkt jednostkowy umieszczony po 100 szt. w 4 dyspenserach, następnie w kartonie zbiorczym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 143 –dotyczy Pakietu nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, silikonowanej (bez chlorowania), powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem i silikonowana. Grubość rękawicy na palcu 0,25 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 144 –dotyczy Pakietu nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości mankietu 0,16 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie 145 –dotyczy Pakietu nr 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, silikonowanej (bez chlorowania), powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem i silikonowana. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe



Pytanie 146 –dotyczy Pakietu nr4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej, posiadających mankiety rolowane z taśmą adhezyjną. Poziom białek $\leq 30 \mu\text{g/g}$ rękawicy, siła zrywu po starzeniu 13 N, przed starzeniem 16 N. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 147 –dotyczy Pakietu nr 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w kolorze naturalnym, o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, silikonowanej (bez chlorowania), powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem i silikonowana. Grubość rękawicy na palcu 0,14 mm, na dłoni 0,13 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 148 –dotyczy Pakietu nr 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej silikonowanej (bez chlorowania), posiadających mankiety rolowane z niechlorowaną opaską na końcu i eliminacją zwijania mankieta. Poziom białek $\leq 30 \mu\text{g/g}$ rękawicy, siła zrywu po starzeniu 15 N, przed starzeniem 17 N. Rękawice przebadane na przenikanie 29 cytostatyków wg normy ASTM D6978, w tym Carmustine 3.3 mg/ml o czasie przebicia 1,69 min oraz 27 cytostatyków o czasie przebicia >240 min. Grubość rękawicy na palcu 0,25 mm, na mankiecie 0,17 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 149 –dotyczy Pakietu nr 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnie fartuchów zgodnych z poniższym opisem:

Sterylny fartuch ze wzmocnieniami. Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m² w kolorze ciemnoniebieskim. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Wzmocnienia znajdują się od wewnątrz w części przedniej i na 3/4 rękawów. Rozmiar fartucha oznaczony w jeden sposób: literowo M – XXXL.

Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na 3/4 rękawów: 40 g/m². Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 1,5 cm x 10 cm, mankiety rękawów o długości min. 7 cm, wykonane z poliestru. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową serwetę włókninową stanowiącą owinięcie fartucha oraz poprzez wszywkę umożliwiającą identyfikację rozmiaru przed wyjęciem fartucha. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 30 cm x 40 cm. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetkę włókninową o wymiarach 60 cm x 60 cm. Opakowanie typu papier-folia posiadające etykietę zawierającą nazwę produktu, rozmiar, oznaczenie sterylizacji EO, nazwę producenta, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności oraz dwie samoprzylepne naklejki transferowe umożliwiające wklejenie do dokumentacji szpitalnej, zawierające nazwę importera, numer referencyjny, numer serii i datę ważności.

Fartuch zgodny z normą EN 13795-1; 1 klasa palności wg 16 CFR część 1610. Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe i sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 150 –dotyczy Pakietu nr 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów chirurgicznych z włókniny SMS o gramaturze min. 35 g/m². Fartuch zapinany pod szyją na rzep wielokrotnego użytku, zgodny z normą EN 13795-1. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 151 –dotyczy Pakietu nr 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnie zestawu otolaryngologicznego o składzie i parametrach jak poniżej:

Wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m². Odporność na przenikanie cieczy – min. 200 cm H₂O . Siła wypychania (na sucho) 180kPA, (na mokro) 170kPA. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji: tlenek etylenu).

Skład :

- 1 osłona na stół Mayo o wym. 80x145cm
- 1 serweta główna o wymiarach 200x290cm z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" o min. wym. 7x65cm
- 1 serweta typu turban o wym. 100x150cm posiadająca zakładkę na dłoń oraz wewnętrzną serwetę do owinięcia głowy z przylepcami
- 1 kieszka 30x40cm

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm .

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji. Zgodność z normą EN 13795-1.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 152 –dotyczy Pakietu nr 12 poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnie zestawu do artroskopii kolana o składzie i parametrach jak poniżej:

Wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m². Odporność materiału na przenikanie cieczy - min. 200 cm H₂O. Siła wypychania (na sucho) 180kPA, (na mokro) 170kPA. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji: tlenek etylenu).Skład :

- 1 osłona na stół Mayo o wym. 80x145cm
- 1 serweta główna - minimalne wymiary 200x320cm posiadająca 2 elastometryczne (o zmiennej średnicy) otwory na nogę $\varnothing 7$ i $\varnothing 5$ cm, worek do przechwytywania płynów z zaworem spustowym i uchwyt („rzep”) do mocowania przewodów i drenów 2,5x25cm
- 1 serweta pod kończynę o wym. 150x150cm
- 1 osłona na kończynę o wym. 35x80cm
- 2 taśmy samoprzylepne wykonane z włókniny typu Spunlace 9x50cm,
- 2 ręczniki 30x40cm

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm.

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji. Zgodność z normą EN 13795-1.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 153 –dotyczy Pakietu nr 12 poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnie zestawu do chirurgii biodra o składzie i parametrach jak poniżej:

Wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m² wzmocnionego włókniną typu Spunlace o gramaturze min. 70g/m². Odporność materiału na przenikanie cieczy - min. 200 cm H₂O. Siła wypychania (na sucho) 180kPA, (na mokro) 170kPA. Zestaw sterylny (metoda sterylizacji: tlenek etylenu).

Skład :

- 1 osłona na stół Mayo o wym. 80x145cm
- 1 serweta wzmocniona o wym. 200x260cm z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" 7x95 cm (wzmocnienie min. 150x160cm)
- 1 serweta samoprzylepna o wym. min. 170x300cm
- 1 serweta o wym. 150x150cm
- 1 serweta o wym. 75x90cm
- 1 osłona na kończynę o wym. 35x120cm
- 2 taśmy samoprzylepne wykonane z włókniny typu Spunlace 9x50cm
- 4 ręczniki 30x40cm

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm.

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier” posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji. Zgodność z normą EN 13795-1.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 154 –dotyczy Pakietu nr 20

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, siła zrywu po starzeniu 11 N, przed starzeniem 11 N. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.


KIEROWNIK DZIAŁU
Zaopiekczenia i Zamówień Publicznych
Romana Komora

JK