



DZP.381.105A.2022

Katowice 15.02.2023 r.

DYREKTOR

mgr Renata Wachowicz

ul. Ceglana 35

40-514 Katowice

SEKRETARIAT

tel.: (32) 358 14 60

tel.: (32) 358 12 00

fax: (32) 251 84 37

sekretariat@ucc.katowice.pl

SZANOWNI WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego p.n.: **Dostawa wyrobów medycznych - odzież ochronna, preparaty pielęgnacyjne**

Informujemy, że w trakcie w/w postępowania do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie 1:

Projekt Umowy §2 ust 8

Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa ilości dostaw.

Pytanie 2:

Projekt Umowy §2 ust 8 (pakiet 17)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie miejsca dostawy rękawic chirurgicznych (poziom, piętro), czy możliwa jest dostawa na paletach, ewentualnie rozładunek typu burta-burta?

Czy Zamawiający oczekuje dwóch miejsc dostaw?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający we wzorze umowy par. 2 ust. 8 określił miejsce dostaw, możliwa jest dostawa na paletach. Dodatkowo informujemy iż w każdej lokalizacji budynki posiadają windy.

Pytanie 3:

Projekt Umowy §4 ust 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 5-7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wprowadza zmian w w/w zakresie.

Pytanie 4:

Projekt Umowy §5 ust 1 a),b)

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za opóźnienie w zrealizowaniu dostawy częściowej oraz opóźnienie w realizacji obowiązków określonych w §4 ust. 2 umowy do poziomu 0,2% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wprowadza zmian w w/w zakresie.

Pytanie 5:

Projekt Umowy §5 ust 1 d)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 5 ust. 1 d) projektu umowy zamiast zwrotu „kwoty wynagrodzenia brutto całej umowy określonej w §3 ust. 1 niniejszej umowy” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wprowadza zmian w w/w zakresie.

Pytanie 6:

Projekt Umowy §7 ust 4 g)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku

KRS: 0000049660

KRS: 0000049660

Księga rej.: 000000018597

Księga rej.: 000000018597



niezrealizowania całości zamówienia w okresie 24 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wprowadza zmian w w/w zakresie.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w Pakiecie 3 dopuści:

Jednorazowe ściereczki do osuszania ciała wykonane z miękkiej włókniny rozmiar 30cm x 34 cm, gramatura 70gr, grubość 0.4 mm, opakowanie w formie plastikowego dyspensera - wiaderka ułatwiającego wyciąganie 100szt chusteczek w opakowaniu, wyrób medyczny kl.?

lub

Jednorazowe ściereczki do osuszania ciała wykonane z miękkiej włókniny rozmiar 30cm x 34 cm, gramatura 70gr, grubość 0.4 mm, konfekcjonowane w rolkach po 100szt chusteczek na rolce, zapakowane w worek strunowy, wyrób medyczny kl.?

lub

Jednorazowe ściereczki do osuszania ciała wykonane z miękkiej włókniny rozmiar 30cm x 40 cm, gramatura 70gr, grubość 0.4 mm, konfekcjonowane w rolkach po 200szt chusteczek na rolce, zapakowane w worek strunowy, wyrób medyczny kl.?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznik nr 4 dotyczącym pakietu 3.

Pytanie 8:

Dotyczy umowy: Prosimy Zamawiającego o dopisanie do paragrafu 5 ustępu o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie do paragrafu 6 ustępu o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w modyfikacje.

Pytanie 9:

Pakiet 12 – Fartuch włókninowy

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z mankietem, wykonane z włókniny o gramaturze min. 23 g/m kw., dostępne w rozmiarach L i XL?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – dotyczącym pakietu 12.

Pytanie 10:

Pakiet 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bluzy ogrzewające wykonane z miękkiej, oddychającej włókniny o gramaturze min. 45 g/m2?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – dotyczącym pakietu 16, poz. 1

Pytanie 11:

Pakiet 16 poz. 3

Czy Zamawiający koszule położnicze dostępne w rozmiarach M/L oraz XL/XXL?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 12:

Pakiet nr 16, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści ubrania z wycięciem V wykończonym białą lamówką, włóknina SMS o gramaturze min. 40 g/m kw., miękkie i nieprześwitujące, rękawy i nogawki podszyte?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem nr 4 w zakresie pakietu 16, poz. 4.

Pytanie 13:

Pakiet nr 1, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści ściereczki o wymiarach 20cm x 20cm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – dotyczącym pakietu 1, poz. 1.

Pytanie 14:

Pakiet nr 1, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści ściereczki z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej (700W) przez 20 sekund?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – dotyczącym pakietu 1, poz. 1.

Pytanie 15:

Pakiet nr 1, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści ścierki do bezwodnego mycia pacjentów z 2% roztworem chlorheksydyny, rozmiar 22cm x 22cm, zawierające w składzie m. in. wodę, chlorhexidine digluconate, dimethicone copolyol, perfume, poriwitamina B5, linoleamidoproyl PG-dimonium chloride phosphate, PEG-7 glyceryl monococoate, potassium sorbate?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – dotyczącym pakietu 1, poz. 3.

Pytanie 16:

Pakiet nr 2, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści pianę o pojemności 500ml z przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 2, poz. 2.

Zamawiający określił w załączniku 4 sposób przeliczania opakowań.

Pytanie 17:

Pakiet nr 2, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści piankę myjąco-pielęgnującą przeznaczoną do delikatnego oczyszcza skóry, pozostawiając na niej warstwę ochronną, delikatnie i skutecznie nawilża, natłuszcza, koi i pielęgnuje skórę, dodatkowo neutralizuje nieprzyjemne zapachy, w tym zapach moczu, posiada przyjazne dla skóry pH – stabilizuje kwaśny płaszcz ochronny skóry, zawierająca w składzie następujące składniki aktywne:

- Biokompleks lniany – działa odżywczo, wzmacnia barierę hydrolipidową naskórka i podwyższa odporność skóry na czynniki drażniące,
- Pantenol - odpowiada za utrzymanie prawidłowego nawilżenia naskórka. Szczególnie ważny składnik w przypadku skóry łatwo ulegającej podrażnieniom,
- Kwas mlekowy - wpływa na nawilżenie i nawodnienie skóry, utrzymując prawidłowy poziom wilgoci w naskórku. Skutecznie odbudowuje pH skóry i przywraca jej naturalny, fizjologiczny odczyn. Wykazuje działanie antybakteryjne,
- Oliwa z oliwek – koi i łagodzi podrażniony naskórek. Wzmacnia naturalną odporność skóry, likwiduje jej szorstkość,
- Sinodor® - pochłania nieprzyjemny zapach np. moczu czy kału.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18:

Pakiet nr 2, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści produkt oferowany na 23% stawce VAT?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa stawki VAT.

Pytanie 19:

Pakiet nr 2, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści ścierki w rozmiarze 20cm x 22cm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 2, poz. 4



Pytanie 20:

Pakiet nr 2, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści ścierki zawierające w składzie m. in. tetrasodium EDTA, diglukonian chlorheksydyny?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 2, poz. 4

Pytanie 21:

Pakiet nr 2, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści produkt oferowany na 23% stawce VAT?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa stawki VAT.

Pytanie 22:

Pakiet nr 2, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści ścierki w rozmiarze 22cm x 22cm, zawierające w składzie m. in. sodium benzoate, diglukonian chlorheksydyny?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 2, poz. 4

Pytanie 23:

Pakiet nr 2, pozycja nr 5 – Czy zamawiający wymaga aplikatora pokrytego dwuwęglanem sodu?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 24:

Pakiet nr 3, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści ściereczki w rozmiarze 30cm x 33cm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 3, poz. 1.

Pytanie 25:

Pakiet nr 3, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści ściereczki w rozmiarze 40cm x 70cm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu.

Pytanie 26:

Pakiet nr 3, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe, bez dyspensera?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu

Pytanie 27:

Pakiet 2, poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie oczyszczającej, nie zawierającej mydła pianki do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału. Umożliwia wykonanie toalety po wypróżnieniu bez użycia wody. Neutralizuje nieprzyjemne zapachy, wpływając korzystnie na samopoczucie pacjenta i komfort pracy personelu, opiekuna. Zawiera substancje nawilżające i pielęgnujące, bez właściwości antybakteryjnych. Minimalizuje podrażnienia, tworzy warstwę hydrolipidową chroniącą skórę przed wilgocią i zabrudzeniami. Zawiera w składzie m.in. triklosan oraz dimetikon. Odpowiednia formuła pianki wnika wewnątrz zabrudzenia, odsuwa je od skóry ułatwiając jej oczyszczenie. Opakowanie aluminiowe o pojemności 400 ml zakończone atomizerem umożliwia celowaną aplikację w miejsce zabrudzenia. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz miejsce do opisu danych pacjenta oraz wskazówki dotyczące stosowania w języku polskim. Zarejestrowana jako wyrób kosmetyczny?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 2, poz. 2.

Pytanie 28:

Pakiet 2, poz. 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych, włókninowych myjek do mycia ciała w formie ściereczki nie wymagających spłukiwania oraz namaczania, rozmiar 30cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60 sek. w 800W), bez właściwości antybakteryjnych. Zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbat 20, Capryl/Capramidopropyl Betaine. Zapachowe. Zarejestrowane jako produkt kosmetyczny?

ODPOWIEDŹ:



Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 2, poz. 4.

Pytanie 29:

Pakiet 12, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów dostępnych w rozmiarach L i XL?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 12, poz. 1.

Pytanie 30:

Pakiet 18, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, 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 nie dopuszcza.

Pytanie 31:

Pakiet 18, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22 \pm 0,02\text{mm}$, dłoni $0,19 \pm 0,01\text{mm}$, mankiecie $0,17 \pm 0,01\text{mm}$. 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 nie dopuszcza.

Pytanie 32:

Pakiet 18, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, w systemie podwójnego rękawiczowania, bezpudrowe, polimerowane. Dwie pary rękawic w opakowaniu: rękawica spodnia w kolorze zielonym z wewnętrzną warstwą nawilżającą - aloesową i rękawica wierzchnia w kolorze naturalnego lateksu, mankiet rolowany, zewnętrzna powierzchnia rękawicy wierzchniej antypoślizgowa, rękawicy spodniej – gładka. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość ścianki rękawic: palec - rękawica spodnia $0,18 \pm 0,03\text{mm}$, rękawica wierzchnia $0,21 \pm 0,02\text{mm}$, dłoń - rękawica spodnia min $0,10\text{mm}$, rękawica wierzchnia $0,17 \pm 0,02\text{mm}$, mankiet - rękawica spodnia min $0,10\text{mm}$, rękawica wierzchnia $0,16 \pm 0,02\text{mm}$, długość min 280 mm. Siła zrywu przed starzeniem min 11N, po starzeniu min 10N – dla obu rękawic, AQL: 0,65, niski poziom białek lateksowych: max $30 \mu\text{g/g}$ dla obu par rękawic - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z wymaganiami EN 455, ASTM F1671. Zgodne z EN 374-1,2,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN



374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie; rękawice spodnie pół rozmiaru większe od rozmiaru na opakowaniu; opakowania wewnętrzne papierowe dla każdej pary oddzielne, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni oraz oznaczeniem kolejności nakładania rękawic, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,5-8,5?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33:

Pakiet 18, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: 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. Składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 34:

Pakiet 18, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: 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 nie dopuszcza

Pytanie 35:

Pakiet 18, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankiemtem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i 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 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu



0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm (+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-9,0?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 36:

Pakiet 18, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu 0,17±0,02mm, na dłoni 0,15±0,02mm, na mankiecie 0,13±0,02mm, długość min 278mm, poziom protein

lateksowych poniżej 35µg/g, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 15N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455, nie starszymi niż 2016 r. AQL 0,65 - potwierdzone badaniami wg EN 455-1 z jednostki notyfikowanej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 37:

Pakiet 19 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści wzmocniony fartuch z oznaczeniem rozmiaru w postaci kolorowej lamówki oraz nadruku z rozmiarówką umożliwiające szybką identyfikację? Na opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – dotyczy pakietu 19.

Pytanie 38:

Pakiet 19 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny w rozmiarach M-XXL?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 19

Pytanie 39:

Zadanie 12, poz. 1

1. W związku z aktualnym stanowiskiem URPL, WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyroby inne niż chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi, prosimy o określenie do czego i przez kogo mają być używane produkty opisane w pakiecie 12. Poz. 1?

2. Jeśli w pakiecie 12. poz. 1 Zamawiający oczekuje innych wyrobów niż chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga wyrobów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ, Zamawiający nie określa innych wymagań oraz parametrów.

Pytanie 40:

Zadanie 12, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha 20 gr?

ODPOWIEDŹ:



Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41:

Zadanie 12, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha z rękawem posiadającym nieuciskającą gumkę?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ.

Pytanie 42:

Zadanie 13, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka typu furażerka wykonanego z niepylącej włókniny Spunlace?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 43:

Zadanie 16, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ubrania chirurgicznego o gramaturze 40 gr. SMS?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga gramatury min 45g/m²

Pytanie 44:

Zadanie 16, poz. 4

Czy Zamawiający wydzieli poz. 4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 45:

Dot. pakietu 3, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwetki w rozmiarze 45x40 cm, o gramaturze 40 g/m², w opakowaniu foliowym a20?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4 dotyczący pakietu 3, poz. 1

Pytanie 46:

Dot. pakietu 12, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20 g/m² w rozmiarze L-XXL?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ

Pytanie 47:

Dot. pakietu 19, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści sterylny wzmocniony antystatyczny fartuch chirurgiczny z miękkiej i przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze min. 68g/m² o składzie 55% włókien celulozy i 45% włókien poliestru, wzmocniony w części przedniej i przedramionach dwuwarstwowym laminatem barierowym 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). Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm, w części sztywnej zapinanie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm, zewnętrzne dł. 70 i 54cm, wewnętrzne dł. 54cm. Elementy fartucha łączone overlockiem, w strefie krytycznej rękawy łączone ultradźwiękiem a troki klejone. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1, nie cytotoksyczny wg PN EN ISO 10993-5 oraz nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. 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 (±5cm). Termin ważności 5 lat.

Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 171cmH₂O, mniej krytycznej min. 24cmH₂O. Wytrzymałość na rozciąganie wzdłuż dla stref krytycznych na sucho min. 269N/50mm, na mokro min. 243N/50mm - parametry potwierdzone kartą danych technicznych. Wersja z rękawkami – fartuch pakowany z dwoma rękawkami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram rękawików umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.?



ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4 - .
– dotyczący pakietu 19, poz. 1.

Pytanie 48:

Pytania do pakietu nr 1
Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek do toalety pacjenta o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: niewymagający splotkiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, simetikonu oraz substancji o działaniu p/bakteryjnym chlorku benzalkoniowego, bez lateksu, w całości izolowanym, zamykanym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchenie mikrofalowej 30 sekund przy mocy max. 1250 W. W opakowaniu 8 myjek. Instrukcja użycia w formie piktogramu umieszczonym na opakowaniu jednostkowym.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4 - .
– dotyczący pakietu 1, poz. 1.

Pytanie 49:

Pytania do pakietu nr 1
Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek z zawartością simetikonu do toalety osobistej pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu i stolca. Myjki o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone, o wymiarach 20 x 30 cm, w składzie: niewymagający splotkiwania roztwór oczyszczający, usuwający przykry zapach, nawilżający, o właściwościach kojących, z wysoką zawartością aloesu chroniącą przed zapaleniem skóry związanym z nietrzymaniem moczu/stolca, bez lateksu, parabenów, w całości izolowanym, zamykanym na klips opakowaniu chroniącym przed wysychaniem myjek. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. 48 myjek w opakowaniu.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ.

Pytanie 50:

Pytania do pakietu nr 1
Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek do bezwodnej dekontaminacji skóry skolonizowanej patogenami wielolekoopornymi, w rozmiarze 20x30 cm, wykonane z poliestrowej włókniny, nasyczone 2% roztworem diglukonianu chlorheksydyny. Jedno opakowanie chusteczek zawierające co najmniej 3 g chlorheksydyny. Efektywność biobójcza przebadana wg następujących norm EN 13727, EN 13624, EN 1499 w warunkach czystych i brudnych, potwierdzona badaniami.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4
– dotyczący pakietu 1, poz. 3

Pytanie 51:

Pytania do pakietu nr 1
Pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga, aby chusteczki zostawiały na skórze warstwę chlorheksydyny wykazującą działanie biobójcze do 24h po aplikacji, do potwierdzenia badaniem.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4
– dotyczący pakietu 1, poz. 3

Pytanie 52:

Pytania do pakietu nr 1
Pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z wymaganiami zaoferowane myjki były zarejestrowane jako produkt biobójczy zarejestrowany w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4
– dotyczącym pakietu 1, poz. 3

Pytanie 53:

Pytania do pakietu nr 1
Pozycja 4



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej składającego się ze szczoteczki z miękkim włosiem oraz gąbką na górnej powierzchni, z możliwością odsysania, z płaskim łącznikiem do kontroli odsysania oraz 7ml szaszetki z 0,12% roztworu chlorheksydyny, aplikator gąbkowy, pakowany pojedynczo w opakowanie pełniący funkcję pojemnika na płyn. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4 -
- dotyczącym pakietu 1, poz. 4

Pytanie 54:

Pytania do pakietu nr 1

Pozycja 4

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany zestaw stanowił element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4
- dotyczącym pakietu 1, poz. 4

Pytanie 55:

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych ściereczek wykonanych z miękkiej włókniny rozmiar 40cm x 40cm, gramatura 55g/m2, pakowane sterylne w opakowanie foliowe po 2 szt. (wycena z odpowiednim przeliczeniem ilości).

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4
- dotyczący pakietu 3.

Pytanie 56:

Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha w rozmiarze uniwersalnym.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na rozwiązanie opisane w pytaniu.

Pytanie 57:

Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z rękawami zakończonymi elastyczną gumką?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 12.

Pytanie 58:

Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha wykonanego z włókniny polipropylenowej powlekanej polietylenem.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa rodzaju włókniny.

Pytanie 59:

Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z rękawami zakończonymi elastyczną gumką, gramatura 18 g/m2, w rozmiarze L i XL.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4
- dotyczącym pakietu 12.

Pytanie 60:

Pakiet 13, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka medycznego typu beret ściągniętego gumką, średnica 50-53 cm.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 13, poz. 1

.

Pytanie 61:

Pakiet 13, pozycja 2



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka o kroju furażerki, uniwersalny, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, część boczna wykonana ze wzmocnionej sieci podłużnych i poprzecznych włókien włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m², szerokość chłonnej części bocznej min. 12 cm na całym obwodzie, co umożliwia całkowite przykrycie czoła, skroni i potylicy oraz część górna, przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m². Pakowane w kartoniki w formie dyspenserów po 100 szt.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ

Pytanie 62:

Pakiet 16, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 4 do odrębnego pakietu, co pozwoli innym Wykonawcą złożyć ważną i konkurencyjną cenowo ofertę na ubrania chirurgiczne.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie

Pytanie 63:

Pakiet 16, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań z włókniny SMMS, bluza posiada wycięcie V zakończone obszyciem w kolorze białym, pozostałe zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem nr 4 dotyczącym pakietu 16, poz.4.

Pytanie 64:

Pakiet 19

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga dwóch rodzajów fartucha z włókniny typu Spunlace ze wzmocnieniem z laminatu folii PE i wzmocnienie, z włókniny?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga jednego rodzaju fartucha zgodnego z SWZ

Pytanie 65:

Pakiet 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego zapewniającego komfort termiczny pracy operatora, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (włóknina składająca się z masy celulozowej i poliestru), o właściwościach hydrofobowych, gramatura min. 70g/m², wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach wykonane z folii polietylenowej i włókniny o gramaturze maks. 40 g/m², odporność na przenikanie cieczy min. 100 cm H₂O. Rękawy na wysokości strefy krytycznej klejone, nie szyte dla zachowania barierowości. Długość mankietu 6-8 cm. Wytrzymałość na rozerwanie na sucho i na mokro min. 250 kPa. Zakładany z możliwością zachowania sterylnych pleców oraz z dużą regulacją dopasowania fartucha za pomocą długiego rzepu o długości min. 15 cm. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne włókninowe z 2 ręcznikami. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone 4 samoprzylepne etykiety zawierające m.in. nr katalogowy, nr serii i datę ważności. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

Pytanie 66:

Pakiet 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego zapewniającego komfort termiczny pracy operatora, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (włóknina składająca się z masy celulozowej i poliestru), o właściwościach hydrofobowych, gramatura min. 70g/m², wyposażony wstawki z przodu i na rękawach wykonane z włókniny, gramatura w obszarze krytycznym 115 g/m². Rękawy na wysokości strefy krytycznej klejone, nie szyte dla zachowania barierowości. Długość mankietu 6-8 cm. Wytrzymałość na rozerwanie na sucho i na mokro min. 330 kPa. Zakładany z możliwością zachowania sterylnych pleców oraz z dużą regulacją dopasowania fartucha za pomocą długiego rzepu o długości min. 15 cm. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne włókninowe z 2 ręcznikami. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone 4 samoprzylepne etykiety zawierające m.in. nr katalogowy, nr serii i datę ważności. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.



Pytanie 67:

Pakiet 8, poz. 1 i 2

Mając na uwadze wzrost występowania i nasilenia reakcji alergicznych oraz podrażnień skórnych wśród personelu medycznego, prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby rękawice były produkowane bez szkodliwych akceleratorów chemicznych, tj. tiuramy, BHA, BHT, MBT, ZMBT, potwierdzone bardziej czułym badaniem TLC. Nadmienimy, że często prezentowane są w postępowaniach o zamówienia publiczne wyniki badań metodą HPLC wykazujące brak akceleratorów, która zgodnie z wiedzą naukową, nie ma wystarczającej czułości do wykrycia akceleratorów, użytych faktycznie w produkcji (np. ditiokarbaminianów), które są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ.

Pytanie 68:

Pakiet 8, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych o korzystniejszym poziomie szczelności AQL 1,0, pakowanych w opakowania chroniące zawartość przed kontaminacją dzięki dodatkowemu zabezpieczeniu w postaci folii w dyspenserze i otworze dozującym.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

Pytanie 69:

Pakiet 17, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych o powierzchni zewnętrznej chwytnej (antypoślizgowej) zapobiegającej wyslizgiwaniu się narzędzi. Pozostałe zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

Pytanie 70:

Pakiet 17, poz. 1 i 2

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

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ.

Pytanie 71:

Pakiet 17, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice powinny cechować się wzmocnionym mankietem posiadającym widoczne podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się rękawicy w trakcie użytkowania, co umożliwia komfortową pracę także w trakcie dłuższych zabiegów chirurgicznych.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ

Pytanie 72:

Pakiet 17, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice powinny skutecznie oddzielać dłoni od protein lateksu, a tym samym posiadać wewnętrzną warstwę 100% nitylową, dodatkowo silikonowaną oraz pokrytą chlorkiem cytylopirydyniowym o działaniu przeciwdrobnoustrojowym, która zapewni najlepsze nakładanie na suche i wilgotne dłonie oraz bezpieczeństwo użytkowania.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ.

Pytanie 73:

Pakiet 17, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej (antypoślizgowej) zapobiegającej wyslizgiwaniu się narzędzi. Pozostałe zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.



Pytanie 74:

Pakiet 17, poz. 2

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje obniżonego poziomu protein, tj. <20 ug/g rękawicy, potwierdzonego raportem niezależnego laboratorium z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ.

Pytanie 75:

Pakiet 18, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy wysokiej klasy Rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, bezpudrowe, warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,25 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 20 N; AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. 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 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. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Produkt zgodny z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,4; EN 16523-1; EN 420/ EN ISO 21420; ASTM F 1671; ASTM D 6978; ISO 13485; ISO 14001; ISO 45001; ASTM D3577; ISO 10993-1,10,11; ISO 10993-5,11; EN 556-1; EN 1041-1; EN 1137-1,2,3; EN 15223-1; ISO 14971; ISO 11607-1, -2. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 76:

Pakiet 18, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic z opatentowaną wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci zapewniającą najlepsze nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana (antypoślizgowa). Średnia grubość na palcu 0,24mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, długość rękawicy min.260-285mm (dopasowana do rozmiaru), siła zrywu przed starzeniem 16N, o obniżonym poziomie 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. Zarejestrowane jako 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. Produkt zgodny z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,4; EN 16523-1; EN 420/ EN ISO 21420; EN 421; EN 1041; EN 980; ISO 15223; ASTM F 1671; ASTM D 6978; EN 556-1; ISO 13485; ISO 9001; ISO 14001; ISO 45001. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 77:

Pakiet 18, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z opatentowaną wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci zapewniającą najlepsze nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana (antypoślizgowa). AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób



medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 25 par. Rozmiary 5,5-9,0. Produkt zgodny z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,4; EN 16523-1; EN 420/ EN ISO 21420; EN 421; EN 1041; EN 980; ISO 15223; ASTM F 1671; ASTM D 6978; EN 556-1; ISO 13485; ISO 9001; ISO 14001; ISO 45001.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 78:

Pakiet 18, poz. 2

Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową ułatwiająca zakładanie, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 10 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankcie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 34 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Odporność na przekłucia > 5N. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. 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. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 79:

Pakiet 18, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna z mikroteksturą dla pewnego chwytu, o średniej grubości min.: palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankcie 0,14, 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 paraocetowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatyków 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 wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 80:

Pakiet 18, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych wolnych od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpudrowe z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania o średniej grubości na palcu 0,19-0,21 mm, dłoń 0,16 – 0,19 mm, na mankcie 0,14- 0,16 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm, dopasowana do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4-rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO



374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 81:

Pakiet 18, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic posiadających zewnętrzną warstwę z makroteksturą zapewniającą pewny chwyt oraz wewnętrzną syntetyczną powłokę polimerową ułatwiającą nakładanie o poziomie protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. EN 455-3 oraz ASTM D7427-16 (metoda FitKit). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Długość min. 289 mm, AQL 0,65. 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) oraz na min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 82:

Pakiet 18, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższej charakterystyce: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe 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, 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. Produkt zgodny z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,4; EN 16523-1; EN 420/ EN ISO 21420; EN 421; EN 1041; EN 980; ISO 15223; ASTM F 1671; ASTM D 6978; EN 556-1; ISO 13485; ISO 9001; ISO 14001; ISO 45001.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 83:

Pakiet 18, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy wysokiej klasy Rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, bezpudrowe, warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,17 mm, długość min. 275-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 16 N, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie co najmniej 4 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.



Pytanie 84:

Pakiet 18, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższej charakterystyce: Rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 28 cytotatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 85:

Pakiet 12,

- Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem z ściągaczem ?
- Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
- Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:
 - o Mankiet 5 cm
 - o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)
 - o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko
 - o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 12. Zamawiający nie określa ilości sztuk w opakowaniu. Sposób przeliczenia ilości opakowań znajduje się pod tabelą w załączniku nr 4

Pytanie 86:

Pakiet 13, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa ilości sztuk w opakowaniu. Sposób przeliczenia ilości opakowań znajduje się pod tabelą w załączniku nr 4

Pytanie 87:

Pakiet 13, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ



Pytanie 88:

Pakiet 1 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych ścierek do bezwodnego mycia ciała pacjentów z 3% dimetikonem tworzącym na skórze warstwę ochronną, z zawartością wyciągu z aloesu barbadoskiego, możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej (700 W) przez maksymalnie 20 sekund, Rozmiar 20cm x 20cm tak jak dotychczas stosowane?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 1, poz. 1

Pytanie 89:

Pakiet 1 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych ścierek do bezwodnego mycia ciała pacjentów z 4% roztworem chlorheksydyny, rozmiar 22cm x 22cm, zawierające w składzie m.in. wodę, Chlorhexidine digluconate, aloes, proVitamine B5 oraz Witaminę E jak dotychczas stosowane?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczy pakietu 1, poz. 3

Pytanie 90:

Pakiet 18 poz.1

Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe bezpudrowe. Długość rękawicy min: 280mm; typowa grubość ścianki: na palcu 0,25±0,03 mm, na dłoni 0,21±0,02 mm; mankiet: 0,17±0,02; mediana siły zrywu przed starzeniem 21 N oraz po starzeniu min. 16 N? Pozostałe parametry bez zmian.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony Załącznik 4 – dotyczący pakietu 18, poz. 1

Pytanie 91:

Pakiet 18 poz.1

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane na zewnątrz, kolor biały, kształt anatomiczny, palce proste, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03 mm; mankiet: 0,15±0,03 mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 20 µg/g (wg EN 455-3)- badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B), 5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytotatyków 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. 5,5-8,5?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.18 – dotyczący pakietu 18, poz. 1

Pytanie 92:

Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści system podwójnego rękawiczowania pakowany osobno co daje możliwość użytkownikowi indywidualnego doboru rozmiarów oraz mniejsze zużycie w sytuacji śródoperacyjnej wymiany wierzchniej, o charakterystyce:

- rękawica spodnia:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, od wewnątrz pokryte poliuretanem, z wewnętrzną warstwą Hydrasoft (zawierającą dimetikon i glicerynę) (potwierdzenie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym), gładkie na zewnątrz, kolor zielony, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu i dłoni 0,19 mm, mankiet 0,16 mm, długość min 295mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 15N- badania z jednostki niezależnej wg EN



455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 30 µg/g, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B), 5-piktogram na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

- rękawica wierzchnia:

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

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 93:

Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, w systemie podwójnego rękawiczowania, kolor naturalny rękawicy wierzchniej i zielony rękawicy spodniej, teksturowane na palcach i dłoni, z wewnętrzną warstwą nawilżająco-ochronną, kształt anatomiczny, mankiety rolowane z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: $0,44 \pm 0,05$ mm, na dłoni $0,37 \pm 0,05$ mm, mankiecie: $0,32 \pm 0,05$, typowa długość min. 300mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 30µg/g, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 21420, EN 455-1,2,3,4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671, ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory , w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; pakowane po 2 pary w opakowaniu jednostkowym(rękawica spodnia włożona w wierzchnią, pakowane w jedną kopertę papierową), rozm. 6,0-9,0?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 94:

Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oznakowania AQL na opakowaniu a dopuści na potwierdzenie raport z badań jednostki niezależnej?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 - dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 95:

Pakiet 18 poz. 4



Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe o typowej grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$ mm; mediana siły zrywu przed starzeniem 14,9 N oraz po starzeniu 13,5 N? Pozostałe parametry bez zmian.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 96:

Pakiet 18 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe. Długość rękawicy min.: 265mm, grubość ścianki na palcu: max 0,27 mm, na dłoni 0,18-0,24mm, na mankiecie: min. 0,16 mm; siła zrywu 12 N; poziom protein lateksu 18,8 µg/g; poziom AQL 0.65.

Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu WE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane zgodnie z EN 455 (1-3), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych.

Opakowanie jednostkowe rękawicy (koperta) oznakowane fabrycznie jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej - rękawice chirurgiczne i ochronne, oznakowana zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, ASTM F 1671, oznakowane poziomem AQL 0.65, datą produkcji, datą ważności i numerem serii. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Dostępne w rozmiarach 6,0 – 9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 97:

Pakiet 18 poz. 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oznakowania AQL na opakowaniu a dopuści na potwierdzenie raport z badań jednostki niezależnej?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 98:

Pakiet 3 poz. 1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ręczników celulozowych, posiadających lepszą gramaturę, wynoszącą 65,9g/m². Grubość ręczników 0,18 mm. Opakowanie indywidualne- koperta papierowo-foliowa. Opakowanie foliowe/ karton zbiorczy. Pozostałe wymagania zgodne.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 3.

Pytanie 99:

Pakiet 17 poz. 1-2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycjach rękawic chirurgicznych sterylizowanych tlenkiem etylenu (EO). Pozostałe wymagania zgodne.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa sposobu sterylizacji w załączniku 4.

Pytanie 100:

Pakiet 18 poz. 1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, posiadających poziom protein lateksu ≤ 30 µg/g. Pozostałe wymagania zgodne.

ODPOWIEDŹ:



Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18.

Pytanie 101:

Pakiet 18 poz. 2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, dedykowane do zastosowania w systemie podwójnego zakładania, posiadających długość każdej z rękawic min.: 282 mm, grubość każdej z rękawic: na palcu min.: 0,19 mm, na dłoni min.: 0,18 mm oraz na mankiecie min.: 0,14 mm; minimalna siła zrywu dla rękawicy wewnętrznej przed starzeniem 13 N oraz po starzeniu 11 N; minimalna siła zrywu dla rękawicy zewnętrznej przed starzeniem 13 N oraz po starzeniu 11 N ; poziom protein lateksu dla każdej z rękawic ≤ 30 ug/g. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy II a oraz środek ochrony indywidualnej kat.III, w typie C (kat. III jest wyższa od wymaganej w SWZ kategorii I). Zgodność rękawic z EN ISO 21420 – jest to zaktualizowana norma w miejsce normy EN 420. Pozostałe wymagania zgodne.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 18, poz. 2.

Pytanie 102:

Pakiet 18 poz. 3:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, dla których Wykonawca na potwierdzenie parametrów posiada folder od dystrybutora rękawic, zamiast oświadczenia wytwórcy. Pozostałe wymagania zgodne.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 8, poz. 3

Pytanie 103:

Pakiet 18 poz. 4:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, sterylizowanych tlenkiem etylenu (EO). Długość rękawicy min.: 285 mm, grubość na palcu min.: 0,19 mm, na dłoni min.: 0,18 mm oraz na mankiecie min.: 0,14 mm, ; minimalna siła zrywu przed starzeniem 13 N oraz po starzeniu 11 N; poziom protein lateksu ≤ 30 ug/g. Na potwierdzenie kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej - Deklaracja Zgodności zamiast Certyfikatu Badania Typu WE. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1. Koperta zewnętrzna papier/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Pozostałe wymagania zgodne.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18, poz. 4

Pytanie 104:

Pakiet 18 poz. 4:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, posiadających długość rękawicy min.: 285 mm, grubość na palcu min.: 0,19 mm, na dłoni min.: 0,18 mm oraz na mankiecie min.: 0,14 mm, minimalna siła zrywu przed starzeniem 13 N oraz po starzeniu 11 N; poziom protein lateksu ≤ 35.09 ug/g. Na potwierdzenie kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej - Deklaracja Zgodności zamiast Certyfikatu Badania Typu WE. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1. Pozostałe wymagania zgodne.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 dotyczącym pakietu 18, poz. 4

Pytanie 105:

Pakiet 18 poz. 4:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, grubość na mankiecie min.: 0,17 mm. Zgodność rękawic z EN ISO 21420 – jest to zaktualizowana norma w miejsce normy EN 420. Certyfikat Badania Typu UE dla



kategori III Środków Ochrony Indywidualnej. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nową normą EN 16523-1 w miejsce EN 374-3. Rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 16523-1 w miejsce ASTM D6978. Pozostałe wymagania zgodne.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.18 – dotyczy części 18, poz. 4

Pytanie 106:

Pakiet 18 poz. 5:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, posiadających poziom protein lateksu $\leq 30 \mu\text{g/g}$. Jednocześnie w miejsce wymogu przebadania rękawic na przenikanie wirusów w warunkach dynamicznego testu AVPP, prosimy o dopuszczenie rękawic przebadanych zgodnie z ASTM F1671 oraz zgodnie z ASTM D6978. Pozostałe wymagania zgodne.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączniku zmieniony Załącznik 4 – dotyczącym pakietu 18, poz. 5

Pytanie 107:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartucha z włókniny Spunlace zawiniętego w papier krepowy zamiast serwety włókninowej, posiadającego nadruk rozmiaru widoczny przed rozłożeniem zamiast metki. Naklejki transferowe zawierające nr katalogowy, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu umieszczona informacja o sterylności wyrobu zgodnie z obowiązującymi wymaganiami. Rozmiary M-XXL. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 108:

dotyczące przedmiotu zamówienia:

Dot. pakietu 3, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwetki w rozmiarze 45x40 cm, o gramaturze 40 g/m², w opakowaniu foliowym a20?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym

Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 3

Pytanie 109:

dotyczące przedmiotu zamówienia:

Dot. pakietu 12, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20 g/m² w rozmiarze L-XXL?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym

Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu

12

Pytanie 110:

dotyczące przedmiotu zamówienia:

Dot. pakietu 19, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści sterylny wzmocniony antystatyczny fartuch chirurgiczny z miękkiej i przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze min. 68g/m² o składzie 55% włókien celulozy i 45% włókien poliestru, wzmocniony w części przedniej i przedramionach dwuwarstwowym laminatem barierowym 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). Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm, zewnętrzne dł. 70 i 54cm, wewnętrzne dł. 54cm. Elementy fartucha łączone overlockiem, w strefie krytycznej rękawy łączone ultradźwiękiem a troki wklejone. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1, nie cytotoksyczny wg PN EN ISO 10993-5 oraz nie powodujący



drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. 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 (± 5 cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 171cmH₂O, mniej krytycznej min. 24cmH₂O. Wytrzymałość na rozciąganie wzdłuż dla stref krytycznych na sucho min. 269N/50mm, na mokro min. 243N/50mm - parametry potwierdzone kartą danych technicznych. Wersja z rękawkami – fartuch pakowany z dwoma rękawkami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram rękawików umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 19.

Pytanie 111:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie 73cm - 130cm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 112:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie 92cm - 160cm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 113:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie 120cm - 170cm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 114:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja: 1): pieluchomajtki dla dorosłych z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza oraz eliminują możliwość powstania obtarć w okolicach podbrzusza szczególnie u pacjentów z nadwagą (co często ma miejsce w przypadku zastosowania ściągacza przedniego)?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 115:

Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia wymaga (część 15, pozycja 1) pieluchomajtek, które posiadają w swej budowie system szybkiego wchłaniania? System ten zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co produkt chłonny nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

ODPOWIEDŹ:



Zamawiający nie wymaga. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 116:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja 1) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych mikcjach?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wymaga. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 117:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja 1) pieluchomajtki wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynnę, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 118:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja 1, rozmiar M): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2400g?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa powyższego parametru. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 119:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja 1, rozmiar L): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2700g?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa powyższego parametru. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 120:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja 1, rozmiar XL): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2750g?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa powyższego parametru. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 121:

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (część 15, pozycja 1) złożenia oferty na pieluchomajtki, których wskaźnik wilgotności całkowicie zanika po kontakcie z wilgocią co może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie 122:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o szacunkowe określenie zapotrzebowania (część 15) na poszczególne rozmiary pieluchomajtek (M, L, XL). W obecnej sytuacji jesteśmy zmuszeni zaproponować Państwu cenę za produkt w rozmiarze XL, co jest skrajnie nieoptyczne dla Państwa. Różnica w cenie pomiędzy poszczególnymi



rozmiarami wynosi +/- 15% co w skali 24 miesięcy umożliwi Państwu zaoszczędzenie znacznej kwoty lub otrzymanie większej ilości produktów.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie określa zapotrzebowania na poszczególne rozmiary pieluchomajtek.

Pytanie 123:

w punkcie 17 chcielibyśmy dowiedzieć się, czy zamawiający zgodzi się również na sterylizację tlenkiem etylenu.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4 – dotyczącym pakietu 17. Zamawiający nie określa sposobu sterylizacji.

XXXX

Zamawiający informuje iż modyfikuje wzór umowy (załącznik nr 5) – W ZAŁĄCZENIU.

Zamawiający informuje iż modyfikuje specyfikację asortymentowo cenowa (załącznik nr 4) – W ZAŁĄCZENIU.

Zamawiający przesuwą termin składania ofert:
z 17.02.2023 r. godz. 10⁰⁰ na 22.02.2023 r. godz. 10⁰⁰
oraz przesuwą termin otwarcia ofert
z 17.02.2023 r. godz. 10³⁰ na 22.02.2023 r. godz. 10³⁰


DYREKTOR
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego
Im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Renata Wachowicz