



ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W BRODNICY

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej im. R. Czerwiakowskiego

ul. Wiejska 9, 87-300 Brodnica, tel. 56 66 89 100,
tel./fax. 56 66 89 101 e-mail: sekretariat@zozbrodnica.pl

Brodnica, dn. 29.04.2025 r

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Sprawa nr: SZP.251.5.25

Pytania i odpowiedzi nr 1

Dotyczy: wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – sprawa numer SZP.251.5.25

Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Brodnicy działając na podstawie art. 284 ust.2 oraz art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11września 2019 r. *Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. z 2024r. poz. 1320)* udziela odpowiedzi na zadane pytania w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pt. „**Dostawy materiałów jednorazowego użytku oraz materiałów eksploatacyjnych do aparatów medycznych dla Szpitala Zespołu Opieki Zdrowotnej w Brodnicy**” – sprawa nr **SZP.251.5.25**. Wpłynęły pytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zestaw pytań nr 1:

Pytanie nr 1 do części nr 18

Czy Zamawiający dopuści taśmy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: o specyfikacji zbliżonej do wymagań Zamawiającego: Taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, uniwersalna, do leczenia nietrzymania moczu zarówno z dostępu przeżośtonowego jak i nadłonowego; jednorazowa, całkowicie niewchłaniałna, sterylna, w osłonce politetylenowej dwu-częściowej, wykonana z polipropylenu monofilamentowego. Długość taśmy 450 mm ze znacznikiem środka, szerokość 1,10 cm, grubość 0,50mm, gramatura 57g/m²; Końcówki taśmy zakończone nitkami z pętelkami ułatwiającymi mocowanie do prowadnicy.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2:

Pytanie nr 1

Pakiet nr 26 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy wycięcie w elektrodzie na mocowanie kabla stanowi podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 26 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda w ww. pozycji ma posiadać tarkę do przygotowania naskórka przed aplikacją?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 26 poz. 25

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 210 mm x 140 mm x 142 kartki.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 26 poz. 28

Prosimy o dopuszczenie papieru z wydrukiem 130 zdjęć z rolki (zamiast 139 zdjęć), pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia. Producent oryginalnego papieru tj. firma SONY deklaruje możliwość wydruku 130 zdjęć z jednej rolki papieru 210 mm x 25 m UPP-210 HD.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 3:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje w zadaniu 21 lub wydzieli poz. 11 do oddzielnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Pytanie 2 do pozycji 11 Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne i tym samym stworzy OPZ z warunkami zachowania konkurencyjności : Czy Zamawiający dopuści igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.

Igły w rozmiarach 19G, 20G o długościach: 15, 20, 25mm. Czy Zamawiający jest otwarty na oferty od różnych producentów, które mogą w pełni zaspokoić potrzeby zadania, nawet jeśli ich rozwiązania nie są dokładnie zgodne z wcześniej opisanymi specyfikacjami? Czy taka elastyczność w opisie może sprzyjać większej konkurencyjności w postępowaniu zgodnie z art. 29 ust. 2 i 7 ust. 1 ustawy Pzp?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pytanie 1 Czy Zamawiający umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje w zadaniu 24 lub wydzieli poz. 8 do oddzielnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 4:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 w poz.1 a-c siatki chirurgiczne, niewchłaniające, polipropylenowe :

- gramatura siatki 50g/m²
- grubość siatki 0,41 mm
- wielkość porów 1x1,25 mm
- grubość pojedynczego włókna < 0,10 mm?

Rozmiary zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 5:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 31 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

Dla poz. 3 średnica 11 FR – długość 20 cm

Dla poz. 4 średnica 13 FR – długość 20 cm

Dla poz. 5 średnica 11 FR – długość 25 cm

Dla poz. 3 średnica 13 FR – długość 25 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych ?

Odp. Zamawiający wymaga ramion prostych.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 31 poz. 3,4,5,6 i stworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji.

Odp. Zamawiający nie wydzieli.

Zestaw pytań nr 6:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 (ze względu na zakończoną produkcję) wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie pozycji 8 do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 w pozycji 8 dopuści rurkę tracheostomijna, z regulowanym położeniem kołnierza, zbrojoną, wykonaną z czystego silikonu, z mankietem niskociśnieniowym, posiadającą centymetrowe znaczniki głębokości, oznaczenie na kołnierzu średnicy wewn. i zewn, długości, rodzaju i średnicy mankieta, samoblokujący się

mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera; łącznik 15 mm, w zestawie z opaską do mocowania; rurka sterylana. Rozmiary: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0mm (do wyboru).

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 w pozycji 9 dopuści dotychczas stosowane przez Zamawiającego rurki tracheostomijne z nowej serii BLUselect, z mankietem, z oznaczeniem na baloniku kontrolnym rozmiaru rurki, średnicy mankieta, marki oraz producenta. Rurki spełniające pozostałe wymogi SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 7:

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chlorowanych, bez wewnętrznej warstwy polimerowej? Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejeniu się rękawic w opakowaniu. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 8:

Pytanie nr 1

PAKIET nr 2 Pozycja 2 c) - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tupferów w opakowaniu po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych opakowań tj.: 36 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

PAKIET nr 22 Pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pojemnik plastikowy o pojemności 120 ml – pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

PAKIET nr 22 Pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw o składzie:

1x pojemnik plastikowy z podziałką, przezroczysty 250 ml

1x pojemnik plastikowy z uchwytem z podziałką, przezroczysty 500 ml

1x serweta dwuwarstwowa (owinięcie zestawu) 75 cm x 75 cm

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 9:

Pytanie nr 1

Pakiet 49 poz. 1 pozycja f Czy Zamawiający dopuści Rozmiar gdzie obwód w klatce piersiowej bluzy będzie wynosił minimum 120 cm a spodni w biodrach min. 130 cm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Pakiet 49 poz. 2 pozycja f Czy Zamawiający dopuści Rozmiar gdzie obwód w klatce piersiowej bluzy będzie wynosił minimum 120-125 cm a spodni w biodrach min.130-140 cm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 10:

Pytanie nr 1

Pakiet 49 poz. 1,2 Czy Zamawiający dopuści włókninę SMMS ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 11:

Pytanie nr 1

Pakiet 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Czepek chirurgiczny o kształcie beretu wykończony bezlateksową gumką, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 14 g/m². W kolorze zielony, niebieskim lub białym do wyboru Zamawiającego . Pakowane po 100 sztuk.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Pakiet 14, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylne go fartucha chirurgicznego wykonanego z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m² w kolorze zielonym. Fartuch z

zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszaru na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Rękawy fartucha zakończone mankietem z poliestru. Odporność na przenikanie cieczy min 33 cm H₂O. Długość fartucha 120cm – 150cm w zależności od rozmiaru. Rozmiar fartucha oznaczony literowo M-L,XL,XXL. Fartuch zgodny z normą PN EN 13795:2019 wymagania standardowe.

Na zewnętrznym opakowaniu minimum dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pakiet 14, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny typu spunlace w kolorze turkusowym o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych.. "Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszaru na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem- w tym dwa troki mocowane pośrodku materiału bazowego zabezpieczone taśmą z folii polietylenowej; mankiety wykonane z poliestru. Dodatkowo taśma poliestrowa zabezpieczająca szew materiału bazowego od mankieta do ramienia. W okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm oraz min. 3 cm x 13 cm . Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. W opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30x40cm o gramaturze min. 65 g/m² wykonane z białej celulozy wzmocnionej białą nitką poliestrową. Odporność na przenikanie cieczy min. 26 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 123 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro min. 121 N" Rozmiar fartucha oznaczony na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających jego długość - 120 cm-170cm w zależności od rozmiaru (+/- 5 cm) oraz literowo S/M,L,XL,XXL

Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - włóknina SMS. Na opakowaniu jednostkowym etykieta główna zawierająca nazwę produktu, rozmiar, oznaczenie sterylizacji EO ,oznaczenie poziomu wymagań użytkowych normy PN EN13795. Dodatkowo 4 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji: 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod kreskowy oraz 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod QR . Fartuch zgodny z normą PN EN 13795:2019 wymagania wysokie.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4**Pakiet 14, poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania sterylnej fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny typu spunlace w kolorze turkusowym o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia od wewnątrz fartucha w części przedniej i na rękawach wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa o gramaturze min. 40 g/m². Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszaru na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem - w tym dwa troki mocowane pośrodku materiału bazowego zabezpieczone taśmą z folii polietylenowej; mankiety wykonane z poliestru. Dodatkowo taśma poliestrowa zabezpieczająca szew materiału bazowego od mankiety do ramienia. W okolicach szyi, zapinanie na rzep min. 3 cm x 6 cm oraz min. 3 cm x 13 cm. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. W opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30x40cm o gramaturze min. 65 g/m² wykonane z białej celulozy wzmocnionej białą nitką poliestrową. Odporność na przenikanie cieczy min. 119 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 161 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro min. 160 N. Rozmiar fartucha oznaczony na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających jego długość - 120 cm-170cm w zależności od rozmiaru (+/- 5 cm) oraz literowo S/M,L,XL,XXL

Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - włóknina SMS. Na opakowaniu jednostkowym etykieta główna zawierająca nazwę produktu, rozmiar, oznaczenie sterylizacji EO, oznaczenie poziomu wymagań użytkowych normy PN EN13795. Dodatkowo 4 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji: 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod kreskowy oraz 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod QR.

Fartuch zgodny z normą PN EN 13795:2019 wymagania wysokie.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5**Pakiet 14, poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie fartucha wizytacyjnego wykonanego z jasno zielonej włókniny PPSB o masie powierzchniowej min. 20 g/m² posiadającego troki do wiązania w pasie i na wysokości karku, rękaw wykończony gumką.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6**Pakiet 14, poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie sterylnych ręczników wysokochłonnych wykonanych z celulozy wzmacnianej nitką poliestrową i gramaturze min. 65 g/m². o wymiarach 30 x 40 cm (2 szt) Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie jednostkowe posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Pakiet 14 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu higienicznego , który nie może być klasyfikowany jako wyrób medyczny w rozumieniu MDR. Zgodnie z Rozporządzeniem MDR przeznaczenie produktu przez producenta zostało określone w sposób następujący "Ręczniki służą do osuszania rąk i przedramion lub do wycierania płynów z powierzchni" zatem nie ma przeznaczenia medycznego, w związku z czym na gruncie MDR jest produktem higienicznym.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pakiet 49, poz. 1,2

Prosimy o dopuszczenie kompletów wykonanych z nieprzezroczystej włókniny SMS o gramaturze 35 g/m². Pragniemy nadmienić, że Zamawiający był odbiorcą w/w kompletów i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 12:

Wniosek nr 1:

Dotyczy § 1 ust. 4 Załącznika nr 4 do swz.

„... 4. . W przypadku dokonania nabycia zastępczego, o którym mowa w ust. 4 Wykonawca zobowiązuje się wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę tj. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towarów jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył mu towary z ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym w terminie 14 dni od daty otrzymania wezwania do zapłaty, z wyjątkiem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu.”

1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „Nabyciu Zastępczym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?
2. Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „Nabycia Zastępczego”?
3. Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania „Nabycia Zastępczego”, na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż „Nabycie Zastępcze” (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.

Odp.

Ad 1. Zamawiający dokonuje nabycia zastępczego po odmowie realizacji zamówienia ze strony Wykonawcy.

Ad. 2 Zamawiający nie przewidują.

Ad. 3 Zmawiający nie wyraża zgody.

Wniosek nr 2:

Dotyczy § 1 ust. 6 Załącznika nr 4 do swz.

„... 6. Ilość asortymentu określona w załączniku do umowy stanowi wartość szacunkową i może ulec zmniejszeniu w zależności od potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie ma obowiązku dokonania zakupu pozostałej części towaru niezrealizowanej w okresie trwania umowy z uwagi na zmniejszone zapotrzebowanie. Jednocześnie Zamawiający oświadcza, że łącznie ograniczenie zamówienia materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz materiałów eksploatacyjnych do aparatur nie będzie większe niż 20 % w stosunku do wartości/ilości określonej niniejszą umową. Zamawiający zastrzega również sobie możliwość zmiany ilości zamawianego przedmiotu umowy między pakietami, przy zachowaniu niezminionej ogólnej wartości przedmiotu umowy. Uprawnienie to nie stanowi zmiany przedmiotu umowy i nie wymaga dokonania zmiany umowy.”

Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna rezygnacja z 20% asortymentu dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno?

Dodatkowo wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości, do chociażby danej grupy, (zadania, części) ze względu na fakt, że przygotowanie racjonalnej oferty dla nieznanego faktycznie przedmiotu zamówienia, graniczy z cudem oraz pozostaje w konflikcie z przepisami ustawy PZP, w zakresie określania przedmiotu zamówienia. Oczywistym jest, że Zamawiający korzystając z powołanego uprawnienia, może żądać dostarczenia przedmiotu zamówienia, który faktycznie nie był określony w SWZ, powodując niejednokrotnie konieczność realizacji dostaw powyżej kosztów zakupu, gdyż producenci przedmiotu

zamówienia ograniczają swoje oferty tylko i wyłącznie do zakresu i ilości wskazanych w SWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach umowy.

Wniosek nr: 3

Dotyczy § 6 ust. 1 Załącznika nr 4 do swz.

„... 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- 1) 5 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto, gdy Zamawiający wypowie umowę Wykonawcy w przypadku, gdy ten dopuści się niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub jej części;
- 2) 1 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej materiałów medycznych jednorazowego oraz materiałów eksploatacyjnych do aparatur medycznych liczone za każdy pełny 1 dzień roboczy za zwłokę.

Ze względu na brak zachowania równości podmiotów (Stron Umowy), oraz na wygórowane wielkości ewentualnych kar, wnosimy o zmianę powyższego zapisu, na:

„... 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- 1) 0,5 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto, gdy Zamawiający wypowie umowę Wykonawcy w przypadku, gdy ten dopuści się niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub jej części;
- 2) 0,5 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej leków liczone za każdy pełny 1 dzień roboczy za zwłokę w wykonaniu dostawy leków.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Wniosek nr: 4

Dotyczy § 6 ust. 3 Załącznika nr 4 do swz.

„... 3. Zamawiający ma prawo potrącenia równowartości naliczonych kar umownych z wynagrodzenia Wykonawcy.

Wnosimy o zmianę, na:

„... 3. Zamawiający ma prawo potrącenia równowartości naliczonych kar umownych z wynagrodzenia Wykonawcy, po uprzedniej pisemnej zgodzie Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 13:

Pytanie nr 1

Pakiet nr 37 - Dreny do wieży laparoskopowej oraz akcesoria do kompresji klatki piersiowej. Zamawiający w pkt.7. SWZ opisał :” Czujnik kapnografii zakładany na rurkę intubacyjną kompatybilny z defibrylatorem Lifepak 15 dla dorosłych i dzieci”, czy w związku z takim

zapisem Zamawiający wymaga zestaw kaniul dla dorosłych i dzieci zawierających adapter dla pacjentów intubowanych.

Odp. Zamawiający wykreśla pozycje nr 7 z pakietu nr 37.

Zestaw pytań nr 14:

Pytanie nr 1

do pakietu nr 37 - Dreny do wieży laparoskopowej oraz akcesoria do kompresji klatki piersiowej

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w pakiecie 37 punkt 1 jakich drenów do pompy ssąco płaczącej Zamawiający oczekuje:

- dreny jednorazowe z końcówką roboczą – 1 szpilka
- dreny jednorazowe - 1 szpilka
- dreny jednorazowe – 2 szpilki?

Odp. Zamawiający oczekuje drenów jednorazowych 1 szpilka.

Zestaw pytań nr 15:

Pakiet 36

Pytanie nr 1 Pozycja 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika z formaliną o pojemności 14 ml i zawierającego 7 ml zbuforowanej formaliny.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 Pozycja 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników pakowanych w opakowania zbiorcze po 100 szt. Opakowania zbiorcze zabezpieczają pojemnik podczas transportu przed przypadkowym uszkodzeniem.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 Pozycja 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika z formaliną o pojemności 40 ml i zawierającego 20 ml zbuforowanej formaliny.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 Pozycja 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników pakowanych w opakowania zbiorcze po 48 szt. Opakowania zbiorcze zabezpieczają pojemnik podczas transportu przed przypadkowym uszkodzeniem.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 Pozycja 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników pakowanych w opakowania zbiorcze po 35 szt. Opakowania zbiorcze zabezpieczają pojemnik podczas transportu przed przypadkowym uszkodzeniem.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników pakowanych w opakowania zbiorcze po 36 szt. Opakowania zbiorcze zabezpieczają pojemnik podczas transportu przed przypadkowym uszkodzeniem.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 Pozycja 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika z formaliną o pojemności 600 ml i zawierającego 300 ml zbuforowanej formaliny.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Pozycja 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika z formaliną o pojemności 2500 ml i zawierającego 1500 ml zbuforowanej formaliny.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 Pozycja 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika z formaliną o pojemności 3000 ml i zawierającego 2000 ml zbuforowanej formaliny oraz roztwór barierowy. Roztwór barierowy jest obojętny i składa się z bezpiecznych odczynników, zachowuje właściwości formaliny, chroniąc operatorów przed szkodliwymi oparami.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10 Pozycja 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika z formaliną o pojemności 11000 ml i zawierającego 5500 ml zbuforowanej formaliny oraz roztwór barierowy. Roztwór barierowy jest obojętny i składa się z bezpiecznych odczynników, zachowuje właściwości formaliny, chroniąc operatorów przed szkodliwymi oparami.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 16:**Pytanie nr 1**

Pakiet nr 10, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 10, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 5-15ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 10, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści cewnik z gumową zastawką?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 10, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 3-5ml dla rozmiarów CH8-10 oraz o pojemności 5-15ml dla rozmiarów CH12-24?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 10, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści cewnik w rozmiarach CH6-CH24?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 10, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 3ml dla rozmiaru CH6, o pojemności 3-5ml dla rozmiarów CH8-10 oraz o pojemności 5-15ml dla rozmiarów CH12-24?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Pakiet nr 10, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści długość 50cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 10, pozycja nr 9c – Czy zamawiający dopuści cewnik tylko w rozmiarze CH20?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9

Pakiet nr 10, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści cewnik zawierający szkodliwe ftalany?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Pakiet nr 10, pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 210cm, średnicy wewnętrznej ok. 4mm i średnicy zewnętrznej ok. 5mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 10, pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści dren zawierający szkodliwe ftalany?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 10, pozycja nr 16-21 – Czy zamawiający dopuści maski zawierające szkodliwe ftalany?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 10, pozycja nr 22 – Czy zamawiający dopuści opaskę oraz paski w kolorze beżowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 10, pozycja nr 23 – Czy zamawiający dopuści niesterylną opaskę w kolorze beżowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 10, pozycja nr 24 – Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 10, pozycja nr 26 – Czy zamawiający dopuści długość min. 3m?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 10, pozycja nr 28 – Czy zamawiający dopuści nieskalowaną prowadnicę?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Pakiet nr 10, pozycja nr 28 – Czy zamawiający dopuści wyrób ze śladową ilością ftalanów?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 10, pozycja nr 30 – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z jednym wkładem filtrującym umieszczonym centralnie?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20

Pakiet nr 10, pozycja nr 32 – Czy zamawiający dopuści bezigłowy port wyposażony w wysokiej jakości silikonową membranę w kolorze niebieskim, czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji, objętość wypełnienia 0,13 ml, przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl, objętość refluku (przy odłączeniu): 0,02 ml, brak wycieków poniżej 200 kPa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego, reszta zgodna z SWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 17:

Pytanie 1

Pakiet 33 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach: Elektrody powrotne bez kabla, dla dorosłych i dzieci, dzielone, hydrożelowe, na podłożu z pianki PE, rozmiar 157 x 113 mm, powierzchnia przewodząca 107 cm², powierzchnia całkowita 177 cm², impedancja <2 Ohm przy 500 kHz, maksymalna temperatura <3,5 C°@ 700 mA, współpraca z systemem kontroli przylegania, z orientacją kierunkową do pola operacyjnego (dłuższy bok prostopadle do pola operacyjnego), każda elektroda zapakowana indywidualnie z etykietą do wklejania do protokołu pacjenta, opakowanie zbiorcze 100szt. Prosimy o dopuszczenie zaferowania elektrod w op. zbiorczym a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wielkości zapotrzebowania na 7 op. a'100 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 33 poz. 2 prosimy o odstąpienie od wymogu uchwytów z wtykiem 6-pinowym (ponieważ oferuje je tylko jeden wykonawca) i dopuszczenie uchwytów tylko ze złączem 3-pin.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 18:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 1 pkt 2) na: *“Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej materiałów medycznych jednorazowego oraz materiałów eksploatacyjnych do aparatur medycznych liczone za każdy pełny 1 dzień roboczy za zwłokę.”?*

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 19:

Pytanie 1:

PAKIET 40 W związku z obowiązującymi przepisami z art. 16 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych prosimy o dopuszczenie w pakiecie numer 40 poz. 1, 2, 3 ,4, 5 wyceny opakowania z jednostką handlową, jaką dla tego produktu jest opakowanie zawierające 10 szt. jako jednostki handlowej, czyli 1 op.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 20:**Pytanie 1****Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„...Termin realizacji sukcesywnych dostaw częściowych to 4 dni robocze od dnia złożenia zamówienia”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2**Dotyczy zapisów umowy § 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., od dnia dostarczenia do siedziby Wykonawcy reklamowanego asortymentu”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3**Dotyczy umowy § 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze, bądź będzie je realizował w formie: przedpłata”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„W przypadku wycofania, bądź chwilowego zaprzestania produkcji przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu produktu zastępczego o tych samych, bądź zbliżonych parametrach technologicznych - przy cenie nie większej niż w niniejszej umowie”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 5% do 3% ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 1% do 0,5% ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 30% do 20% ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 21:

Pytanie 1, dot. Pakiet 4, poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni delikatnie teksturowanej, obustronnie polimeryzowane, o korzystniejszym poziomie AQL 0.65, grubości na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,19 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13 N.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. Pakiet 4, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą, silikonowananej oraz powierzchni wewnętrznej pokrytej polimerem i silikonem, o grubości na palcu $0,14 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,13 \pm 0,03$ mm, na mankiecie $0,14 \pm 0,03$ mm. Pozostałe parametry zgodnie SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. Pakiet 4, poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawicy o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą, chlorowana i silikonowana o grubości na palcu $0,19 \pm 0,03$ oraz poziomie protein $\leq 30\mu\text{g/g}$. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dot. Pakiet 6, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,09 mm, dłoni 0,06, siła zrywu min. 7 N (przed starzeniem), min. 6.5 N (po starzeniu), Przebadane wg EN 16523- 1 na min 2 kwasy- poz.1 oraz 70% stężenia etanolu min.14 min. i isopropanolu- min. 16 min, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7, dot. Pakiet 4-6 w nawiązaniu do wymagań SWZ

Ponieważ Zamawiający w SWZ nie sprecyzował wymagań dotyczących złożenia z ofertą przedmiotowych środków dowodowych dla w/w pakietów, a wskazał jedynie jakich przedmiotowych środków dowodowych może wymagać - proszę o potwierdzenie, iż nie jest wymagane złożenie ich z ofertą

Odp. Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą.

Pytanie 8 dot. Pakiet 8 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic z teksturą na końcach palców , pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 dot. Pakiet 49 poz. 1 -2

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie kompletów z włókniny SMMS o poniższych wymiarach:

		A	B	C	D	E	F
		XS	S	M	L	XL	XXL
Bluza	Długość	70	73	75	77	81	83
	Szerokość kl. piersiowej	53	54	57	60	66	69
	Obwód kl. piersiowej	106	108	114	120	132	138
Spodnie	Długość nogawki	101	104	106	110	115	117
	Długość paska	140	150	160	170	180	185
	Długość w pasie	97	108	112	120	130	134

Odp. Zamawiający dopuszcza komplety z włókniny SMMS pod warunkiem zachowania rozmiarów i gramatury z załącznika nr 1A.

Pytanie 10, dot. Pakiet 5, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic teksturowanych na końcach palców o pozostałych parametrach zgodnych z opisem

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 22:**Pytanie nr 1**

do SWZ

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu

6.1.8 Zamawiający ma prawo żądać przedmiotowych środków dowodowych (np. próbek, folderów, katalogów, instrukcji, karty danych technicznych) od Wykonawców, których oferta została najwyżej oceniona. dokumenty potwierdzające oferowane parametry materiałów/urządzeń (jeżeli dotyczy). W przypadku złożenia oferty na Pakiet nr 14 – Odzież operacyjna Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, złożenia próbki kompletów chirurgicznych, deklaracji zgodności, karty danych technicznych wydanych przez wytwórcę kompletów chirurgicznych. Ofertę Wykonawcy, który nie złoży przedmiotowych środków dowodowych zgodnie z art. 226 ust. 1 pkt 2 c odrzuca się

Zapis ten jest niezgodny z ustawą Prawo Zamówień Publicznych – art. 107 ust. 1 ustawy wprost wskazuje, że „jeżeli Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków

dowodowych, wykonawca składa je wraz z ofertą „. Zamawiający nie może wybrać innego momentu na złożenie dokumentów przedmiotowych w tym próbek w trakcie procedury o udzielenie zamówienia publicznego. Niedopuszczalnym jest wskazanie na złożenie przedmiotowych środków dowodowych dopiero na wezwanie Zamawiającego.

Żądanie przedmiotowych środków dowodowych nie może ograniczać uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców (zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 20 sierpnia 2021r. KIO 1936/21)

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igłę tępą z otworem centralnym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 3, pozycja 3a

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną jednorazowego użytku w rozmiarze 0,3 x 12mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 3, pozycja 3a

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną jednorazowego użytku w rozmiarze 0,3 x 13mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 3, pozycja 4a

Czy Zamawiający dopuści igłę podpajęczynówkową w rozmiarze 22G x 90mm bez prowadnicy? Prowadnicę wyłącznie posiadają rozmiary 25G, 26G oraz 27G?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Pakiet nr 3, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści igłę do wlewów dożylnych typu motylek wyłącznie w rozmiarach 19G – 26G?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 3, pozycja 7, 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Pakiet nr 3, pozycja 11-12

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Pakiet nr 3, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści rampę wykonaną z wytrzymałego na ciśnienie poliwęglanu o wysokiej przejrzystości oraz drenu wykonanego z PVC, całość bez zawartości DEHP i lateksu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 3, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dwoma łącznikami, reszta zgodnie z swz?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 3, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'25 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 3, pozycja 27b

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową z rozszerzeniem do 11ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 3, pozycja 28-29

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową pakowaną w blister-pack?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice mikrotekstutowane na całej powierzchni chwytnej, o grubości ścianki na palcu 0,18mm+/-0,02, grubość na dłoni 0,16mm+/-0,02, polimerowane jedynie od wewnątrz?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimeryzowane obustronnie, posiadające mankiet rolowany bez opaski samoprzylepnej, o długości min. 280mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości ścianki na palcu 0,18mm+/-0,03, zawartość protein max 30µg/g, w rozm. 6-9?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18

Pakiet nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,11mm+/-0,02, na dłoni 0,10mm+/-0,02?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnątrz?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane oraz polimeryzowane od wewnątrz?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22

Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na 70% izopropanol – min. 25 min., 10% etanol →480 min, 90% izopropanol – min. 12 min.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic w opakowaniu a'250 szt. dla rozm. S-L oraz a'240 dla rozm. XL, z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 800 op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego badaniami i raportem akredytowanego laboratorium, przeprowadzonymi zwalidowaną metodą badawczą?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 27

Pakiet nr 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=120szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Pakiet nr 9, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op handlowe 100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Pakiet nr 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy o emisji wilgoci przy 500ml 11,1 mg / l spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Pakiet nr 9, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Pakiet nr 9, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści łącznik Y 8-8-8?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32

Pakiet nr 9, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści łącznik Y o średnicy wewnętrznej 7 oraz zewnętrznej 5?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33

Pakiet nr 9, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści łącznik schodkowy do drenów prosty_6x9x5mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34

Pakiet nr 9, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści opaskę nieprzeźroczystą z przeźroczystym okienkiem i karteczką?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35

Pakiet nr 9, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści osłonki pakowane a'2 sztuki z odpowiednim przeliczeniem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36

Pakiet nr 9, pozycja 24c, 25a, 25c

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 1L?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Pakiet nr 9, 25a

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne w kolorze czerwonym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38

Pakiet nr 9, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Pakiet nr 9, pozycja 31

Czy Zamawiający ma na myśli 450 opakowań zawierających po 25szt pasków czy 450 pasków?

Odp. Zamawiający wymaga 450 opakowań po 25 sztuk.

Pytanie nr 40

Pakiet 9, pozycja 34,35

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Pakiet 9, pozycja 40,41

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42

Pakiet 9, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 2000ml, z dokładną skalą pomiarową (od 10 ml do 100 ml co 10ml (liczbowo co 20ml) i od 100 do 2000ml co 100ml), przeźroczysty o zabarwieniu niebieskim, pakowany wyłącznie zbiorczo w opakowanie 20szt?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43

Pakiet 9, pozycja 43,44

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Pakiet 9, pozycja 44

Czy Zamawiający dopuści worek do 7-dniowej zbiórki moczu skalowany co 25ml od 25 do 100ml i co 100 ml od 100 do 2000ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Pakiet 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik z zastawką gumową?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46

Pakiet 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik urologiczny typu Foley o pojemności balonów 3 -5ml dla rozmiarów CH 8 – CH 10, oraz 5-10ml dla rozmiarów CH 12 – CH 24?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47

Pakiet 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik urologiczny typu Foley o pojemności balonu 3 ml dla rozmiaru CH 6; 3 – 5ml dla rozmiarów CH 8 – CH 10 , oraz 5-10ml dla rozmiarów CH 12 – CH 24, bez rozmiaru CH 26?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Pakiet 10, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik Couvelaire'a wykonany z PCV?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Pakiet 10, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia niemowląt o długości 50cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Pakiet 10, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sterylnych drenów wyłącznie w rozmiarze 8-18?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Pakiet nr 10, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści sterylny dren do ssaka z dwoma standardowymi końcówkami lejek-lejek ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52

Pakiet nr 10, pozycja 12

Czy Zamawiający oczekuje drenu w rozmiarze CH30?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53

Pakiet nr 10, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści sterylny dren do ssaka CH24 o dł. 210cm z dwoma standardowymi końcówkami lejek-lejek ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Pakiet 10, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o średnicy wewnętrznej 1,24 mm oraz zewnętrznej 2,4 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 55

Pakiet 10, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o średnicy wewnętrznej 3,0 mm oraz zewnętrznej 4,1 mm i długości 200cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Pakiet nr 10, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z 2 białych, samoprzylepnych podkładek z rzepem i paska mocującego z możliwością repozycji / korekty położenia rurki dzięki rzepom, rozmiar 5,6 cm x 6,7 cm (pasek 40 cm x 1,6 cm)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

Pakiet nr 10, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści opaskę stabilizującą składającą się z dwóch części, wykonana z delikatnej hydrofobowej włókninie w kolorze cielistym:

- na każdej części występują paski mocującego z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiające zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurki tracheostomijnej
- krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany na elastycznej białej gumce co umożliwia dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizujące rurkę tracheostomijną

- hipoalergiczny
- jednorazowego użytku
- niejałowy ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga opasek do rurki intubacyjnej.

Pytanie nr 58

Pakiet nr 10, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści opaskę stabilizującą składającą się z dwóch części, wykonana z delikatnej hydrofobowej włókninie w kolorze cielistym:

- na każdej części występują paski mocującego z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiające zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurki tracheostomijnej
- krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany na elastycznej białej gumce co umożliwia dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizujące rurkę tracheostomijną
- hipoalergiczny
- jednorazowego użytku
- niejałowy ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59

Pakiet nr 10, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 2,1m?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

Pakiet nr 10, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 4,26m?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

Pakiet nr 10, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do intubacji bez skalowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62

Pakiet nr 10, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do trudnej intubacji z zagiętą, zaokrągloną końcówką?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 63

Pakiet nr 10, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do trudnej intubacji o długości 60cm lub 80cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64

Pakiet nr 10, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści port posiadający właściwości:

- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Zerowy wypływ wsteczny
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI) ? Reszta zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65

Pakiet nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę z długim rękawem wykonaną z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Rękawy długie zakończone białymi, elastycznymi mankietami. Bluza wyposażona w 2 duże kieszenie na dole bluzy. Wyposażona w biały elastyczny kołnierzyk pod szyją. Zapinana na białe napy. Rozmiary S-XXL, wszyta metka informująca o rozmiarze. Dół bluzy obszyty. Wytrzymałość na wypychanie – na sucho 106 kPa , wytrzymałość na rozciąganie- na sucho 44,3 N, czystość pod względem cząstek stałych 2,0 IPM, poziom pylenia 2,1 Log10. Bluza pakowana jednostkowo z etykietą zawierającą informacje z nazwą, nr kat. Produktu, producentem, datą produkcji, ważności.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 66

Pakiet nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zbiorcze a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67

Pakiet nr 13, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z wiskozy, poliestru i polietylenu, pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68

Pakiet nr 13, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowe mokre chusteczki do oczyszczania i pielęgnacji ciała osoby dorosłej bez użycia wody i dodatkowych produktów myjących. Wykonane z włókniny Spunlace 60 g/m², rozmiar pojedynczej chusteczki 20x30 cm. W składzie zawierają substancję nawilżającą - glicerynę oraz aloes. Możliwość podgrzania w mikrofalówce. Laminowane opakowanie z folią zamykającą, która chroni chusteczki przed wyschnięciem. 1 op. x 8 szt?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69

Pakiet nr 13, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści Chusteczki nawilżane dla dzieci do stosowania od pierwszego dnia życia do oczyszczania i pielęgnacji delikatnej skóry noworodków, niemowląt oraz dzieci. W składzie zawarte alatoina i pentanol łagodzą podrażnienia, zawierają naturalne pH, pozostawiają skórę miękką, nie zawierają barwników oraz alkoholu, opakowanie z praktycznym zamknięciem, 80 sztuk w opakowaniu, rozmiar pojedynczej chusteczki 15 x 20 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 70

Pakiet nr 13, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'8szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71

Pakiet nr 13, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści Komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej 25 g/m², niejałowy, kolor zielony, zawiera: prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72

Pakiet nr 13, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny SMS 33g/m²?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 73

Pakiet nr 13, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny polipropylenowej 40g/m² w kolorze granatowym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74

Pakiet nr 13, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści majtki w rozmiarze uniwersalnym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 75

Pakiet nr 13, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75

Pakiet nr 13, pozycja 10

Czy w miejsce opisanej myjki Zamawiający dopuści myjkę o poniższym opisie?

Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15 cm x 21 cm, gramatura 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76

Pakiet nr 13, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77

Pakiet nr 13, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o długości 20m oraz wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78

Pakiet nr 13, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło tylko w kolorze białym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79

Pakiet nr 13, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o długości 40m oraz wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80

Pakiet nr 13, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o szerokości 38cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 81

Pakiet nr 13, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z perforacją co 38cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 82

Pakiet nr 13, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o długości 50m z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83

Pakiet nr 13, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści podkład z perforacją co 50cm i gramaturze celulozy 2 warstwy= $36 \pm 0,10\text{g/m}^2$ oraz folia $22 \pm 2 \mu\text{m}$?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 84

Pakiet nr 13, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 50m oraz wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85

Pakiet nr 13, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści Podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm $\pm 2,5 \text{ cm}$; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m^2 , warstwy celulozowej 16 g/m^2 , pulpy celulozowej $81,5\text{g}$ z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m^2 , niebieskiej folii PE 40 g/m^2 . Waga całkowita podkładu $280 \text{ g} \pm 5\text{g}$, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 86

Pakiet nr 13, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści Podkład chłonny oddychający na stół operacyjny w rozmiarze 80 x 210 cm z wkładem chłonnym 60 x 200cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 26,88 g, dwóch warstw celulozy 32,76 g, pulpy celulozowej 113,76 g z superabsorbentem SAP 30,24 g , warstwa zewnętrzna (spodnia) 87,36 g. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli. Podkład umożliwia przenoszenie pacjenta do 190 kg. Waga całkowita podkładu 295 g ± 5 g, chłonność 4372,1 g; opakowanie 5 szt. Opakowanie posiada uchwyt umożliwiający przenoszenie?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87

Pakiet nr 13, pozycja 16, 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 88

Pakiet nr 13, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści "Podkład chłonny oddychający na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225 cm z wkładem chłonnym 60 x 203cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 36 g, dwóch warstw celulozy 33,25 g, pulpy celulozowej 249,3 g z superabsorbentem SAP 30,45 g , warstwa zewnętrzna (spodnia) 117 g. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli. Podkład umożliwia przenoszenie pacjenta do 230 kg. Waga całkowita podkładu 470 g ± 5 g, chłonność 5267,5 g; opakowanie 5 szt. Opakowanie posiada uchwyt umożliwiający przenoszenie.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 89

Pakiet nr 13, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90

Pakiet nr 13, pozycja 20a

Czy Zamawiający dopuści ręczniki w rozmiarze 70 x40cm o gramaturze 60g/m²?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 91

Pakiet nr 13, pozycja 20a

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92

Pakiet nr 13, pozycja 20b

Czy Zamawiający dopuści ręczniki w rozmiarze 70 x130cm wykonana z włókniny spunlance o gramaturze 45g/m²?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 93

Pakiet nr 13, pozycja 20b

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 94

Pakiet nr 13, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe tylko w rozmiarze M i L?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 95

Pakiet nr 13, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96

Pakiet nr 13, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści skarpety wykonane w 100% z poliamidu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 97

Pakiet nr 13, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m², w rozmiarze uniwersalnym odpowiadający rozmiarowi L i XL?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 98

Pakiet nr 13, pozycja 24,25

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99

Pakiet nr 13, pozycja 26

Czy Zamawiający Koszula wykonana z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m² w kolorze niebieskim, z krótkim rękawem, wiązana na troki przy szyi oraz w pasie. Wymiary: S- długość 111 cm, szerokość 68 cm (obwód 136cm) / M- długość 114 cm, szerokość 71 cm (obwód 142 cm)/ L- długość 117 cm, szerokość 74 cm (obwód 148 cm)/ XL- długość 117 cm, szerokość 77 cm (obwód 154 cm)/ XXL - długość 120 cm, szerokość 80 cm (obwód 160 cm)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 100

Pakiet nr 22

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

Odp. Zamawiający nie wymaga próbek.

Pytanie nr 101

Pakiet nr 22, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści pojemnik plastikowy transparentny, z podziałką, 120ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 102

Pakiet nr 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik pakowany w opakowanie foliowe, reszta parametrów zgodnie z swz?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 103

Pakiet nr 22, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści pęsetę anatomiczną wykonaną ze stali nierdzewnej o dł. 14cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 104

Pakiet nr 22, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

1	Pojemnik okrągły poj. 120ml
5	Tupfer z gazy śr. 3cm (20cm x 20cm)
1	Chwytnak plastikowy 23cm

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 105

Pakiet nr 22, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igły bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych podczas zabiegu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 106

Pakiet nr 22, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

4	Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 20cm x 20cm
1	Chwytnak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
1	Pęseta plastikowa 13cm niebieska
1	Strzykawka 3-częściowa 10ml Luer- Lock
1	Igła iniekcyjna (0,8 x 40 / 21G x 1½"), ciemnozielona
1	Igła iniekcyjna (1,2 x 40 / 18G x 1½"), różowa
1	Ostrze do ściągania szwów krótkie 6,5cm
1	Opatrunek foliowy z ramką, samoprzylepny, rozm. 10cm x 15cm
6	Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm
1	Igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 15cm
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2- warstwowa
1	Serweta chirurgiczna 45cm x 75cm 2- warstwowa, 2-częściowa, z centralnym regulowanym otworem przylepnym 6cm x 8cm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 107

Pakiet nr 22, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igły bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych podczas zabiegu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 108

Pakiet nr 22, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

1	Chwytnak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
1	Pęseta plastikowa 13cm niebieska
5	Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm
4	Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 15cm x 15cm
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową
1	Serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm
1	Igła iniekcyjna (1,2 x 40 / 18G x 1½"), różowa
2	Rękawice diagnostyczne nitrilowe bezpudrowe rozm. M
	OSOBNIE ZAPAKOWANE
1	Żel do znieczulenia błon śluzowych 6 ml
2	Strzykawka z wodą jałową i 10% gliceryną 10ml

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109

Pakiet nr 22, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści igły bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych podczas zabiegu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 110

Pakiet nr 22, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

1	Chwytnak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
1	Pęseta ADSON metalowa 12cm
6	Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N

	20cm x 20cm
1	Igłotrzymacz Mayo Hegar metalowy 15cm
1	Nożyczki IRIS proste metalowe 11,5cm
1	Strzykawka 3-częściowa 10ml Luer Lock
1	Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
1	Igła iniekcyjna (0,8 x 40)
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 6cm
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111

Pakiet nr 22, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści igły bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych podczas zabiegu?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 112

Pakiet nr 22, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

3	Tupfer z gazy 17N 20cm x 20cm bez nitki RTG
1	Pęseta ADSON metalowa 12cm
1	Pęseta plastikowa niebieska 13cm
1	Ostrze do ściągania szwów krótkie 6,5cm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 113

Pakiet nr 22, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

1	Chwytnak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
1	Pęseta plastikowa niebieska 13cm
8	Kompres z gazy 13N 8W 7,5cm x 7,5cm
5	Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
1	Serweta chirurgiczna 38cm x 45cm (niebieski SMS)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114

Pakiet nr 22, pozycja 11

Czy zamawiający dopuści zestawy pakowane do transportu tylko w karton?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 115

Pakiet nr 22, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

1	Pojemnik okrągły poj. 1000ml, przezroczysty, z podziałką
1	Kubek-dzbanek poj. 500ml, przezroczysty, z podziałką
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 116

Pakiet 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłe o średnicy 40mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117

Pakiet 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłe o średnicy 43mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118

Pakiet 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody z miejscem na kabel i przecięciem do szybkiego zamocowania kabla?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 119

Pakiet 26, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści papier 110x140x140?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 120

Pakiet 26, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści papier 109x40m?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 121

Pakiet 26, pozycja 14, 24, 28, 29

Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego zapewniającego wysoką jakość i trwałość wydruku?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 122

Pakiet nr 49, pozycja 1

Czy w miejsce opisanego kompletu Zamawiający dopuści komplet o poniższym opisie?

Bluza z krótkim rękawem wykonana z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Rękawy krótkie zakończone obszyciem. Bluza wyposażona w 3 duże kieszenie (2 na dole bluzy, 1 na piersi). Dekolt wyposażony z przodu w zapięcie na biały nap. Rozmiary S- XXL, wszyta metka informująca o rozmiarze. Dół bluzy obszyty. Wytrzymałość na wypychanie – na sucho 106 kPa , wytrzymałość na rozciąganie- na sucho 44,3 N, czystość pod względem cząstek stałych 2,0 IPM, poziom pylenia 2,1 Log10. Bluza

pakowana jednostkowo z etykietą zawierającą informacje z nazwą, nr kat. Produktu, producentem, datą produkcji, ważności.

Spodnie wykonane z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Wiązane na troki w pasie. Wyposażone w 1 dużą kieszeń zapinaną na nap. Rozmiary S- XXL, wszyta metka informująca o rozmiarze. Nogawki obszyte. Wytrzymałość na wypychanie – na sucho 106 kPa , wytrzymałość na rozciąganie- na sucho 44,3 N, czystość pod względem cząstek stałych 2,0 IPM, poziom pylenia 2,1 Log10. Spodnie pakowane jednostkowo z etykietą zawierającą informacje z nazwą, nr kat. Produktu, producentem, datą produkcji, ważności.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 123

Pakiet nr 49, pozycja 2

Czy w miejsce opisanego kompletu Zamawiający dopuści komplet o poniższym opisie?

Ubranie wykonane z włókniny SMS gr. 35g, nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające. Bluza z krótkim rękawem, posiada wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Spodnie z trokami w pasie. Dostępne w 2 kolorach: zielonym, niebieskim. Zgodne z EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych (przenikanie bakterii na sucho maksymalnie 37 CFU zgodnie z EN ISO 22612, pylenie 1,15 log 10 zgodnie z EN ISO 9073-10, wypychanie na sucho 48 kPa zgodnie z EN ISO 13938-1 siła zrywająca 43,7N kierunek wzdłużny/66,3N kierunek poprzeczny zgodnie z EN 29073-3?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 124

Pakiet nr 49, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny tylko w kolorze niebieskim?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 23

Pytanie nr 1

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to

Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie przewiduje.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): *„Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)”*

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: *„Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”*.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odp. Zgodnie z SWZ - „Zamawiający oświadcza, że łącznie ograniczenie zamówienia materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz materiałów eksploatacyjnych do aparatur nie będzie większe niż 20 % w stosunku do wartości/ilości określonej niniejszą umową. Zamawiający zastrzega również sobie możliwość zmiany ilości zamawianego przedmiotu umowy między pakietami, przy zachowaniu niezminionej ogólnej wartości przedmiotu umowy. Uprawnienie to nie stanowi zmiany przedmiotu umowy i nie wymaga dokonania zmiany umowy.”

Pytanie nr 3

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 24

Pytanie nr 1

Pakiet 20. Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maskę krtaniową jednorazowego użytku, sterylną, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski samouszczelniający się w oparciu o ciśnienie w drogach oddechowych, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wkliniowaniem. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej oznaczenia dwa znaczniki głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce maski i łączniku. Maski wolne od lateksu i PHT, bezpieczne w środowisku MRI (oznaczenia na opakowaniu oraz na rurce maski). Maski w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7

kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Pakiet 20. Poz. 3.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej posiadającej 2 zintegrowane kanały gastryczne. Reszta Zgodna z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pakiet 20. Poz. 6

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie produktu niesterylnego, pakowanego po 50 par. Reszta zgodna z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pakiet 20. Poz. 7

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu, który nie jest fabrycznie połączony, pakowanego osobno, pozostałe cechy SWZ bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Pakiet 20. Poz. 14 i 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatorów bez regulacji tempa inhalacji oraz bez filtrów. Reszta zgodna z SWZ

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6

Pakiet 21. Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do małych i delikatnych żył bezpiecznej o poniższych parametrach

Kaniuła dożylna bezpieczna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji(, 18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min

24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Pakiet 21. Poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi i płynów infuzyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o dł. Min 75mm, z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, igła dwupłaszczyznowo ścięta , z ABS, wolny ftalanów od DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 180 cm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii,, sterylna, opakowanie 150 szt, umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii,, sterylna, opakowanie 180 szt,

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pakiet 21. Poz. 12.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produkty używanego aktualnie w placówce: Jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą 340 ml sterylizowany gorącą parą wodną (A) ze sterylnym adapterem fabrycznie zapakowane w jedno opakowanie. Zestaw do nawilżania tlenu do włączenia w linię gazową, który utrzymuje system zamknięty podczas procedury. Adapter w rozmiarze 9/16 cala. Sterylna woda o wysokim stopniu czystości: destylowana, dejonizowana, odchlorowana, minimum 2 razy filtrowana , apirogenna, zgodna ze standardem USP. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Pakiet 21. Poz. 13.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylnej, konstrukcja typu top-mounted. Dwuświatłowy dren łączący 150 cm wyposażony w zacisk typu Roberts, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml (skala nadrukowana na komorę). Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie z komorą pomiarową, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 2 niezależne sposoby, w zestawie pakowany razem w oryginalnym opakowaniu producenta hak z możliwością zamontowania na dwóch różnych wysokościach na komorze pomiarowej. System podwójnie pakowany (podwójna warstwa sterylna) ze stosownym oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Zad.4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry: Rękawice sterylne do pracowni cytostatycznej, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz antypoślizgowe o podwyższonej chwytności. Średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 mm, siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 15 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. EN455-3 oraz ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 25 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 oraz min. 20 substancji chemicznych EN 16523-1 (raporty wystawione przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów

zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. . Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Zad.4, poz. 1

Rękawice chirurgiczne syntetyczne przeznaczone są do procedur wysokiego ryzyka, zatem bardzo istotna jest barierowość tych rękawic przed substancjami zawartymi w liście normy ISO 374-1, groźnymi dla zdrowia i życia personelu medycznego. W związku z tym, że rękawice należące do kategorii III dodatkowo dzielą się na typ A, B lub C, prosimy Zamawiającego o odpowiedź, do którego typu mają należeć zaoferowane rękawice? Typ A oznacza najwyższą ochronę przed substancjami chemicznymi, typ B wysoką ochronę przed substancjami chemicznymi, typ C to podstawowy poziom ochrony przed substancjami chemicznymi.

Odp. Zamawiający określa tylko kategorię nie określa typu.

Pytanie nr 12

Zad.4, poz. 1

W związku z tym, że rękawice chirurgiczne cechują się wysoką odpornością na penetrację substancji chemicznych oraz znajdują zastosowanie w aptekach szpitalnych przygotowujących leki cytostatyczne oraz na oddziałach onkologicznych, prosimy o odpowiedź czy Zamawiający oczekuje rękawic odpornych na penetrację min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z obowiązującą normą ASTM D6978 oraz min. 7 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 na najwyższym poziomie ochrony (poziom 6), potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium i/lub jednostki notyfikowanej?

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie nr 13

Zad.4, poz. 1

Czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic o poziomie protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 i/lub EN 455-3 potwierdzonych badaniami niezależnego laboratorium z podaną

nazwą rękawic, których ono dotyczy? Pragniemy podkreślić, iż obniżony poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu, a wysokiej klasy producenci w celu zapewnienia bezpieczeństwa pracy użytkownikom dążą do jak najlepszego wypłukania protein alergennych z rękawic.

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie nr 14

Zad.4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna gładka Średnia grubość: na palcu min. 0,19 mm, dłoń min. 0,16 mm, na mankiecie min. 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 280 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas nadoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Zad.4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice produkowane przy użyciu szkodliwych akceleratorów chemicznych tj. DPG (1,3-difenyloguanidyna) oraz tiuramy, które znacząco wpływa na częstość występowania podrażnień i alergicznego zapalenia skóry wśród pracowników ochrony zdrowia?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Zad.4, poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A 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?

Odp. Zgodnie z SWZ wyrób medyczny klasa II a.

Pytanie nr 17

Zad.4, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna gładka. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Zad.4, poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, aby powierzchnia wewnętrzna pokryta była warstwą nawilżająco-ochronną wykonaną z syntetycznej wielowarstwowej powłoki polimerowej z poliakrylanem i surfaktantem, która nie wysusza dłoni i ułatwia nakładanie dodatkowo pokrytą warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, która dodatkowo chroni dłoni użytkownika przed wysuszeniem i podrażnieniami?

Odp. Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Zad.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowe, lateksowe. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie, chlorowana. AQL 1.0. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Grubość na palcach 0,12 +/- 0,02 mm, grubość na dłoni 0,10 +/- 0,02 mm, na mankiecie 0,07 mm. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4 w tym 30% wodorotlenek wodoru oraz 37% formaldehyd na poziomie 6. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Zad.5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby dyspenser oraz otwór dozujący rękawic zabezpieczony był dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją oraz posiadał instrukcję zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu?

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie nr 21

Zad.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry: Rękawice diagnostyczno-ochronne, nitrylowe bezpudrowe, kolor niebiesko-fioletowy, AQL 1,0. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Cienkie, grubość na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,02 mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Pakowane w całkowicie zautomatyzowanym procesie (potwierdzone piktogramem na opakowaniu) w sposób naprzemienny (każda sztuka), płasko warstwami (rękawice układane

jedna po drugiej w przeciwnym kierunku - palce - mankiet) co zapewnia pobieranie za każdym razem pojedynczych rękawic, potwierdzone informacją na opakowaniu i/lub oświadczeniem producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone na opakowaniu i/lub certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod UDI w formie cyfrowej DATA MATRIX do odczytu elektronicznego. Temperatura przechowywania 5-40 stopni. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie na ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Zad.6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu zabezpieczania zawartości opakowania przed wypadaniem rękawic w szczególności w podajnikach naściennych oraz dostaniem się do wnętrza mikroorganizmów, bakterii, czy kurzu wymaga, aby opakowanie rękawic posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 23

Zad.6

Z uwagi na fakt, iż zawartość akceleratorów chemicznych używanych w procesie produkcji ma bezpośredni wpływ na występowanie i nasilenie reakcji alergicznych wśród personelu medycznego, prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wymaga, aby informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV był fabrycznie naniesiony na opakowaniu?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 24

Zad.6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu poprawy komfortu użytkowania i ograniczenia zużycia rękawic Zamawiający oczekuje, aby rękawice były pakowane w całkowicie zautomatyzowanym procesie (potwierdzone piktogramem na opakowaniu) w sposób naprzemienny (każda sztuka), płasko warstwami (rękawice układane jedna na drugiej w przeciwnym kierunku - palce - mankiet) co zapewnia pobieranie za każdym razem pojedynczych rękawic chwytych zawsze w obszarze dłoni, a co za tym idzie zmniejszenie strat związanych z wypadaniem rękawic z opakowania?

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie nr 25

Zad.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, kolor niebieski, AQL 1,0. Miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas nakładania. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Cienkie, grubość na palcu 0,10 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,02 mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Temperatura przechowywania 5-38 stopni. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie na ściankach dyspensera, pakowane po 100 i 200 sztuk.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Zad.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic spełniających poniższe parametry:

Rękawice diagnostyczno-ochronne, nitrylowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa. Substancje wymienione w rękawicach uznane przez USP jako środek ochronny skóry (potwierdzone informacją na opakowaniu). Kolor niebiesko-szary, AQL 1,0 – fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Cienkie, grubość na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,02 mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Pakowane w całkowicie zautomatyzowanym procesie (potwierdzone piktogramem na opakowaniu) w sposób naprzemienny (każda sztuka), płasko warstwami (rękawice układane jedna na drugiej w przeciwnym kierunku - palce - mankiet) co zapewnia pobieranie za każdym razem pojedynczych rękawic, potwierdzone informacją na opakowaniu i/lub oświadczeniem producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone na opakowaniu i/lub certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod UDI w formie cyfrowej DATA MATRIX do odczytu elektronicznego. Temperatura przechowywania 5-40 stopni. Opakowanie przystosowane do pobierania pojedynczych rękawic od spodu – odpowiednie oznakowanie na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Zad.8

Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic niepowodujących podrażnień i uczuleń, testowanych dermatologicznie na ludziach z wykorzystaniem "DermoTest" potwierdzonych certyfikatem niezależnej jednostki badawczej?

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie nr 28

Zad.8

Czy w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic z dodatkową warstwą nawilżająco-ochronną, która została uznana przez USP jako środek ochronny skóry, potwierdzona fabrycznym nadrukiem na opakowaniu?

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie nr 29

Zad.20 Poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitylowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa. Substancje wymienione w rękawicach uznane przez USP jako środek ochronny skóry (potwierdzone informacją na opakowaniu). Kolor niebiesko-szary, AQL 1,0. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Cienkie, grubość na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,02 mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Pakowane w całkowicie zautomatyzowanym procesie (potwierdzone piktogramem na opakowaniu) w sposób naprzemienny (każda sztuka), płasko warstwami (rękawice układane jedna na drugiej w przeciwnym kierunku - palce - mankiet) co zapewnia pobieranie za każdym razem pojedynczych rękawic, potwierdzone informacją na opakowaniu i/lub oświadczeniem producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytostatyków wg. ASTM D 6978. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone na opakowaniu i/lub certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod UDI w formie cyfrowej DATA MATRIX do odczytu elektronicznego. Temperatura przechowywania 5-40 stopni. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram dotyczący ryzyka alergii typu IV. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Rozmiary XS-XL, pakowane po 200 sztuk.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Poz.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego, dren o dł. 3,5 m (śr. wew. 6,8 mm/śr. zew. 10 mm) zakończony złączami żeńskimi, rękojeść z filtrem, 3 końcówki z 2 otworami odbarczającymi 23 CH (śr. wew 6 mm/śr. zew 7,8 mm) 1 końcówka zagięta o dł. 15 cm, 1 końcówka zagięta o dł. 23 cm oraz 1 końcówka prosta o dł. 28 cm, w zestawie dodatkowy filtr dł. 12,5 cm +/- 0,2 cm. Zestaw sterylny podwójnie pakowany wew. worek foliowy, zew. papier - folia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Zad.49

Poz.1 a-f; poz.2 a-f

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych ubrań operacyjnych – komplet składający się z bluzy i spodni pakowanych w zestawach, wykonane z włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze 35 g/m², nie zawierające lateksu. Włóknina zgodna z wymaganiami normy EN 13795 – 2, potwierdzone kartą techniczną materiału. Odporność na penetrację mikroorganizmów na sucho 4 CFU/100 cm². Wytrzymałość na rozrywanie min. 89 kPa. Bluza szyta w ergonomicznym kształcie dzwonu umożliwiającym odpowiednie dopasowanie do sylwetki. Dekolt w kształcie litery V, wykończony lamówką, bluza z trzema kieszeniami. Dwie kieszenie dolne o wymiarach min. 16 cm x 16 cm, kieszeń górna o wymiarach min. 12 cm x 10 cm. Bluza w rozmiarach XS – 3XL (tj. o długości od 70 cm do 80 cm). Spodnie z regulacją rozmiaru w postaci wiązanej taśmy. Spodnie w rozmiarach XS – 3XL (tj. o długości od 103 cm do 122 cm). Dostępne w kolorach: niebieskim, zielonym i fioletowym. Pakowane w pojedynczą, szczelną torbę poliestrową. Pakowane po 25 zestawów w kartonie.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający prosi aby na etapie wypełniania oferty Wykonawcy powołali się na udzieloną odpowiedź jeśli zmiana nie została uwzględniona w formularzu cenowym.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie;

07.05.2025r. godz. 10:00 – składanie ofert, oraz 10:05 otwarcie ofert.

Dyrektor ZOZ w Brodniczy

Kamil Szulc