

Bielsko-Biała dn.07.04.2023 r.

DZP.271.11.2023 -51

**dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku - Białej - znak sprawy: DZP.271.11.2023**

*Uprzejmie informujemy, iż do siedziby Zamawiającego wpłynęło zapytanie do SWZ o treści :*

W związku z w/w postępowaniem prosimy o wyjaśnienie następujących wątpliwości:

Pakiet nr 19

Pozycja 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego z końcówką o średnicy wew. 4mm /zew. 6mm, długość końcówki 250mm. Zestaw z drenem 2m, średnica drenu wew. 5,5mm /zew. 8mm. Zestaw podwójnie pakowany w folię i zewnętrznie opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pozycja 2

Pytanie 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego z końcówką o średnicy 18CH, długość końcówki 250mm. Dren pakowany oddzielnie, długość drenu 3m średnica wew. 6mm. Zestaw podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego z końcówką o średnicy wew. 5mm / 6,2mm, długość 260cm, bez kontroli ssania. Zestaw z drenem o długości 350 cm, średnica drenu wew. 5,5mm /zew. 8mm. Zestaw podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do masywnego odsysania pola operacyjnego, z końcówką o technologii podwójnego światła o średnicy wew. 7mm / zew. 11,6mm, długość końcówki 33cm. Zestaw z drenem o długości 350 cm, średnica drenu wew. 7,8mm / zew. 10,7mm. Zestaw podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do masywnego odsysania pola operacyjnego, z końcówką o technologii podwójnego światła o średnicy wew. 7mm / zew. 11,6mm, długość końcówki 33cm. Zestaw z drenem o długości 200 cm, średnica drenu wew. 7,8mm / zew. 10,7mm. Zestaw podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 5

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego z końcówką Pool, średnica wewnętrzna końcówki 4mm, długość końcówki 330mm. Zestaw z drenem o długości 200 cm. Zestaw podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 6

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego z końcówką Pool, średnica wewnętrzna końcówki 4mm, długość końcówki 330mm. Zestaw z drenem o długości 350 cm. Zestaw podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 7

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego z końcówką zwężoną w części dystalnej, średnica wew. 5mm / zew. 6,2mm, długość końcówki 210cm. Zestaw z drenem 350 cm, średnica wew. 5,5mm / 8mm. Zestaw podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.



### Pozycja 8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego, średnica 18CH, długość końcówki 250mm. Podwójnie pakowana w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 9

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie końcówki do masywnego odsysania pola operacyjnego, średnica 28CH, długość końcówki 270mm. Podwójnie pakowana w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 10

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego, średnica wew. 5mm /zew. 6,2 mm, długość 310mm. Podwójnie pakowana w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego, średnica 12 CH, długość końcówki 270mm. Podwójnie pakowana w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 12

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu do ssaka o długości 180cm, średnica wew. 6mm, z jednej strony drenu końcówka żeńska żebrowana bez możliwości dopasowywania poprzez obcięcie, z drugiej strony końcówka żeńska żebrowana z wstępnie zamocowanym złączem męskim. Dren podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 13

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu do ssaka o długości 360cm, średnica 7 wew. 7mm, z jednej strony drenu końcówka żeńska żebrowana bez możliwości dopasowywania poprzez

obcięcie, z drugiej strony końcówka żeńska żebrowana z wstępnie zamocowanym złączem męskim. Dren podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

#### Pozycja 14

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu do ssaka o długości 180cm, średnica wew. 6mm, z jednej strony drenu końcówka żeńska żebrowana, z drugiej strony końcówka żeńska żebrowana z wstępnie zamocowanym złączem męskim. Dren podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

#### Pozycja 15

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu do ssaka o długości 300cm, średnica wew. 6mm, z jednej strony drenu końcówka żeńska żebrowana, z drugiej strony końcówka żeńska żebrowana z wstępnie zamocowanym złączem męskim. Dren podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

#### Pozycja 16

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu do ssaka o długości 300cm, średnica wew. 7mm, z jednej strony drenu końcówka żeńska żebrowana, z drugiej strony końcówka żeńska żebrowana z wstępnie zamocowanym złączem męskim. Dren podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

#### Pozycja 17

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu do ssaka o długości 200cm, średnica wew. 5,5mm /zew. 8mm. Dren podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

#### Pozycja 18

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu do ssaka o długości 180cm, średnica wew. 6mm. Dren podwójnie pakowany w folię i zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.



ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pozycja 19

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego, podwójnie zagięta, bez kontroli siły ssania, biała końcówka zapewnia dobrą widoczność w polu operacyjnym, wykonana z PVC bez ftalanów, końcówka o średnicy 2 mm / 3 mm (wew. /zew.), o dł. całkowitej 17 cm. Podwójnie opakowane wew. worek foliowy, zewn. papier - folia. Osobno dren z miękkim połączeniem z jednej strony i lejkiem z drugiej, dren bez klipsu do przymocowania obłożeń, długość 200cm, średnica wew. 5,5mm /zew. 8mm.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pozycja 20

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego, podwójnie zagięta, bez kontroli siły ssania, biała końcówka zapewnia dobrą widoczność w polu operacyjnym, wykonana z PVC bez ftalanów, końcówka o średnicy 2 mm / 3 mm (wew. /zew.), o dł. całkowitej 17 cm. Podwójnie opakowane wew. worek foliowy, zewn. papier - folia.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również powyżej opisane końcówki, pod warunkiem że spełnią pozostałe zapisy SWZ.

Pakiet 38

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego, niskociśnieniowego zestawu do drenażu pooperacyjnego składającego się poliuretanowej komory ssącej o poj. 110 ml z własnym systemem podwieszania, z 2 zastawkami antyzwrotnymi na wejściu i wyjściu, generującego podciśnienie 75 mmHg, z drenu łączącego z kłamrą i łącznikiem do dedykowanego drenu pooperacyjnego; z wymiennego worka na drenaż wolnego od PVC o poj. 700 ml z zastawką antyzwrotną i filtrem hydrofobowym; z drenu pooperacyjnego typu Redon, dł. 75 cm, w rozmiarach 10/14/18CH do wyboru. Zestaw pakowany podwójnie.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pozycja 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie bezlateksowego, wolnego od PVC worka wymiennego o poj. 700 ml wyposażonego w zastawkę antyzwrotną i filtr hydrofobowy, do wyboru jałowy lub biologicznie czysty.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.



### Pozycja 7

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie prostej końcówki do odsysania pola operacyjnego typu Pool zakrzywiona przy złączeniu z drenem, bez kontroli siły ssania, biała końcówka zapewnia dobrą widoczność w polu operacyjnym, widoczna pod RTG, wykonana z PVC bez ftalanów, ze zdejmowaną białą nasadką chroniącą przed uszkodzeniem narządów widoczną w RTG, w nasadce 4 rzędy otworów końcówka o średnicy 3,9 - 4,2 mm / 5,8 - 6,2 mm (wew. /zew.), o dł. całkowitej 29 - 33 cm, połączona z drenem o dł. 1,9 - 2,1 m. Połączenie między końcówką a drenem jest zaprojektowane tak, aby zapobiec blokowaniu się. Podwójnie opakowane wew. worek foliowy, zewn. papier - folia.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuści również zaferowanie powyżej opisanej końcówki, pod warunkiem że spełnią pozostałe zapisy SWZ.

### Pozycja 8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie prostej końcówki do odsysania pola operacyjnego typu Pool zakrzywiona przy złączeniu z drenem, bez kontroli siły ssania, biała końcówka zapewnia dobrą widoczność w polu operacyjnym, widoczna pod RTG, wykonana z PVC bez ftalanów, ze zdejmowaną białą nasadką chroniącą przed uszkodzeniem narządów widoczną w RTG, w nasadce 4 rzędy otworów końcówka o średnicy 3,9 - 4,2 mm / 5,8 - 6,2 mm (wew. /zew.), o dł. całkowitej 29 - 33 cm.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Pozycja 9

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu płaskiego wykonanego w całości z 100% silikonu, o średnicy 7mm, 10mm z trokarem.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

## **Pakiet 31**

### Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice posiadające zewnętrzną warstwę z makroteksturą zapewniającą pewny chwyt oraz wewnętrzną syntetyczną powłokę polimerową ułatwiającą nakładanie, koloru naturalnego lateksu o poziomie protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 (metoda FitKit)-badania jednostki niezależnej, o średniej grubości na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, długości min 289 mm, AQL 0,65, średnia siła zrywania min. 16N – potwierdzone kartą techniczną producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1(typ B), EN ISO 374-2, ISO 374-4, EN ISO 374-5, ISO 16604, EN 16523-1, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO



374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną), odporne na przenikanie mikroorganizmów zg. z EN 374-5 oraz na min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe nieskładane na pół z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Dyspenser otwierany w pionie i poziomie. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

#### ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

#### Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, ułatwiającą nakładanie z zewnątrz antypoślizgowe o podwyższonej chwytności koloru kremowego. Posiadające mankiet anatomicznie prosty zakończony rolowanym brzegiem z taśmą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się o poziomie protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 (metoda FitKit)-badania jednostki niezależnej o średniej grubości na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, długości min. 280 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B), EN ISO 374-2, ISO 374-4, EN ISO 374-5, ISO 16604, EN 16523-1, EN 556, ISO 11137-1. Odporne na przenikanie min. 25 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 oraz na przenikanie min. 20 substancji chemicznych EN 16523-1 (raporty wystawione przez niezależne laboratorium). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0.

#### ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

#### Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem ułatwiającą nakładanie oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa koloru ciemnozielonego. Posiadające mankiet anatomicznie prosty zakończony rolowanym brzegiem z taśmą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się o poziomie protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 (metoda FitKit)-badania jednostki niezależnej, o średniej grubości na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, AQL 0,65, średnia siła zrywu min 15,7 N sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B), EN ISO 374-2, ISO 374-4, EN ISO 374-5, ISO 16604, EN 16523-1, EN 556, ISO 11137-1. Odporne na przenikanie min. 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz na min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone



certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice posiadające wewnętrzną warstwę nitylową skutecznie oddzielającą dłoń użytkownika od protein lateksu, dodatkowo silikonowanych oraz pokrytych przeciwdrobnoustrojowym chlorkiem cetylopirydyniowym z formułą leczniczo-kosmetyczną, zawierającą min. prowitaminę B5, glicerynę, glukonolakton. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni ≥ 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 19 N. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zg. z EN 16523-1 lub równoważną oraz odporne na przenikanie leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ. B wg. EN ISO 374-1. Opakowanie 50 par. Dostępne w rozmiarach 5,5- 9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice neoprenowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, ułatwiająca nakładanie z zewnątrz antypoślizgowe o podwyższonej chwytności, jasnobrązowe, posiadające mankiet anatomicznie prosty zakończony rolowanym brzegiem z taśmą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się o średniej grubości na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm zapewniającą idealny komfort podczas użytkowania, AQL 0,65, długość min. 290 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ B), EN ISO 374-2, ISO 374-4, EN ISO 374-5, ISO 16604, EN 16523-1, EN 556, ISO 11137-1. Posiadające podwyższoną ochronę na przenikanie cytostatyków, przebadane na min. 24 leki wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym 4- rzędowe środki czyszczące (>480min.), 70% izopropanol (>189 min.), powidon jodu (>480 min.), potwierdzone raportem niezależnego laboratorium. Opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.





## Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemnozielone, 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 dispenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

## **ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

## **Pakiet 32**

### Poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, bezlateksowych, neoprenowych bezpudrowych wolnych od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 koloru ciemnozielonego, posiadające zewnętrzną warstwę z makroteksturą zapewniającą pewny chwyt oraz wewnętrzną wielowarstwową powłokę polimerową wykonaną w technologii E-Z glide, która nie wysusza dłoni użytkownika zapewniając przy tym najlepsze nakładanie. Posiadające mankiet anatomicznie prosty zakończony rolowanym brzegiem z taśmą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się o średniej grubości na palcu 0,19-0,21 mm, dłoń 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL 0,65, długości min. 280 – 292 mm dopasowanej do dłoni użytkownika, średnia siła zrywania przed starzeniem 11,4N, po starzeniu 14,9N. Zapewniające podwyższoną ochronę przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B), EN ISO 374-2, ISO 374-4, EN ISO 374-5, ISO 16604, EN 16523-1. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.



**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice lateksowe bezpydrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, ułatwiającą nakładanie z zewnątrz antypoślizgowe o podwyższonej chwytności koloru kremowego. Posiadające mankiet anatomicznie prosty zakończony rolowanym brzegiem z taśmą adhezyjną zapobiegającą zsuwaniu się o poziomie protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 (metoda FitKit)-badania jednostki niezależnej o średniej grubości na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, długości min. 280 mm, AQL 0,65, średnia siła zrywu przed starzeniem 17,9 N, po starzeniu 14,3 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ B), EN ISO 374-2, ISO 374-4, EN ISO 374-5, ISO 16604, EN 16523-1. Odporne na przenikanie min. 25 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 oraz na przenikanie min. 20 substancji chemicznych EN 16523-1 (raporty wystawione przez niezależne laboratorium). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pakiet 33**

**Poz. 1,2,3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie do jakich procedur będą stosowane dane rękawice? Czy podjęciem rękawic diagnostyczno-ochronnych, oczekuje rękawic pozwalających wykonywać procedury m.in. takie jak kaniulacja naczyń, badanie per rectum, badania laryngologiczne i inne?

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający będzie używał rękawic do procedur zgodnie ze swoimi potrzebami.

**Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o lepszych parametrach użytkowych niż opisane, tj. bardziej odpornych na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: etanol 20% oraz izopropanol 70% (Poziom 6). Nowoczesna formuła chemiczna oferowanych rękawic zapewnia, że odporność na wszystkie substancje chemiczne użyte do oznakowania typu wskazane w normie EN ISO 374-1 i umieszczone na opakowaniu jest na poziomie min. 4. AQL 1.0, odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), potwierdzone raportem z wynikami badań. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków) potwierdzone raportem jednostki niezależnej.



Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania jako alternatywy rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitylowych, teksturowane min. na końcach palców o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej z polimeru nitylowo-butadienowego, chlorowanych od wewnątrz. Posiadających średnią grubość na palcu  $0,10 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,07 \pm 0,02$  mm, AQL  $\leq 1,5$ . Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zakwalifikowane jako wyrób medyczny klasa I, reguła V zgodny z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2017/745. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby na opakowaniu zamieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania: Rękawice diagnostyczno-ochronne, niesterylne nitylowe, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco - natłuszczającą z koloidalnego roztworu owsa w kolorze jasnozielonym. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Grubość zgodnie z EN 455-2, mierzona podwójnie: palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,09 mm, mankiet 0,08 mm, długość min 240 mm, AQL 1.0. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. Odporne przez min. 120 min. na przenikanie min. 7 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 (raport z niezależnego laboratorium) lub równoważną oraz przebadane na penetrację cytostatyków, min. 30 substancji, zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium.



Odporne na penetrację wirusów w zgodnie z EN 374-5. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych potwierdzonych badaniami. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie maks. 250 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL  $\leq 1,5$  (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### **Pakiet 43**

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierając w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml, tak jak dotychczas stosowane.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuści również zaoferowanie powyżej opisanych zestawów do toalety jamy ustnej, pod warunkiem że spełnią pozostałe zapisy SWZ.



Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pojedyncze opakowanie zestawów do toalety jamy ustnej mają pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania, tak jak dotychczas?

**ODPOWIEDŹ:**

Pojedyncze opakowanie zestawów do toalety jamy ustnej ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowywanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ulepszonej wersji pozycjonera przeciwoślizgowego składającego się z: maty paroprzepuszczalnej umożliwiającej przemieszczanie oraz zmianę pozycji pacjenta z górną powierzchnią antypoślizgową o wymiarach: 91 x 140 cm, z 9 krótkimi uchwytami na ręce i dwoma długimi uchwytami z możliwością owinięcia wokół nadgarstków na każdym z dłuższych boków, czterowarstwowego podkładu chłonnego wilgoć i przepuszczalnego dla powietrza o wymiarach powierzchni chłonnej minimum :79 x 122 cm, oraz z 2 klinów o nachyleniu 30 stopni, z czego 1 klin z funkcją mocującą zapobiegającą przemieszczaniu się pacjenta w dół łóżka.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuści również zaoferowanie powyżej opisanego pozycjonera przeciwoślizgowego.

**Pakiet 44**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych kompatybilnych ze strzygarką z nieruchomą głowicą. Strzygarka posiada baterię niklowo-metalowo-wodorkową i zapewnia pracę do 90-120 minut. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

**Pakiet 61**

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu wykonanego z włókniny polipropylenowej laminowanej folią polietylenową o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, z dodatkową patką pod brodę, dwuczęściowy kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz komfort ruchów, szwy typu overlock dodatkowo zabezpieczone taśmą, pętla na kciuk zabezpieczająca przed przypadkowym rozszczelnieniem z rękawicą. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami: EN 14126:2003+AC:2004; EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 3B-4B – ochrona przed działaniem cieczy i rozpylonej cieczy (kombinezon nie wchłania cieczy, odporny na splukanie pod bieżącą wodą dla prawidłowej dekontaminacji po użyciu); EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B – ochrona przed cząstkami stałymi; EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B – ochrona przed działaniem substancji chemicznych. Wykonany miękkiej włókniny, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały.



Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje kombinezonu odpornego na splukanie wodą w celu przeprowadzenia prawidłowej bezpiecznej dekontaminacji po użyciu?

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu ochronnego jednoczęściowego z powodzeniem stosowanego w Państwa szpitalu. Kombinezon z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, dwuczęściowy kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie i komfort ruchów. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami: EN 14126:2003+AC:2004; PN-EN ISO 13688:2013-12; EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B; EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B; EN 14325:2018. Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE ,materiał miękki, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych, długich ochraniaczy na buty z powodzeniem stosowane w Państwa szpitalu. Środek ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, typ 3/4 P-B zgodnie z normą EN 14605:2005+A1:2009, górna krawędź zakończona elastyczną gumką oraz dodatkową taśmą do zawiązanie powyżej kostki. Zapewniają ochronę przed czynnikami biologicznym EN 14126:2003+AC:2004, spełniają normę EN ISO 13688:2013-12. Ochraniacze wykonane z laminowanej polietylenem włókniny polipropylenowej z antypoślizgową podeszwą, szwy uszczelnione dodatkową taśmą. Długość podeszwy 33cm. Wysokość ochraniaczy ok. 40 cm. Grubość 0,35mm

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje ochraniaczy na buty będących środkiem ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, oraz zapewniającego ochronę przed czynnikami biologicznym zgodnie z normą EN 14126:2003+AC:2004.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.



Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmasksi filtrującej FFP2, tak jak obecnie stosowane, certyfikowanej, jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maski 5-warstwowa, 2-panelowa, mocowana na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękka wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji  $\geq 94\%$ , cząsteczek o wielkości  $0,6 \mu\text{m}$ ), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 5 i 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmasksi filtrującej FFP3, tak jak dotychczas stosowane, certyfikowane, jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maski 5-warstwowa, 2-panelowa, mocowana na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękka wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji min.  $99\%$ , cząsteczek o wielkości  $0,6 \mu\text{m}$ ), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmasksi filtrującej FFP3 NR z zaworem wydechowym certyfikowana, jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Maski w kształcie miseczki o wielowarstwowej budowie, mocowana na elastyczne taśmy, wyposażona w zawór wydechowy umieszczony centralnie i zacisk nosowy dla doszczelnienia półmasksi w obrębie nosa, wewnętrzna wkładką poprawiającą szczelność i komfort użytkowania. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji  $\geq 99\%$ , Środek Ochrony Indywidualnej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Pakowana w opakowanie foliowe po 5 szt.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmasksi filtrującej FFP3, tak jak dotychczas stosowane, certyfikowane, jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maski 5-warstwowa, 2-panelowa, mocowana na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękka wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji min.  $99\%$ , cząsteczek o wielkości  $0,6 \mu\text{m}$ ), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe, zbiorczo w opakowanie po 40 szt.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.



## **Pakiet 62**

### Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 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 dostępnej w rozmiarach:

26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min  
24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;  
22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.;  
22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min  
20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;  
20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;  
18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;  
18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;  
16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min;  
14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min,

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

## **Pakiet 65**

### Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zaoferowane igły tępe mają posiadać ostrze ścięte pod kątem 45 °?

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SWZ.

### Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock 10 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie 0,2 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku , kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock - 20 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 1 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.





ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock - 3 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock, - 5 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,2 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt..

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock 50/60 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, skalowanie co 1 ml do 60 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta jednorazowego użytku sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

## **Pakiet 67**

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe bezpudrowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoń 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL po



zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm, dopasowana do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną).

Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. 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.

#### ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

#### Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz antypoślizgowe. Średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <50ug/g rękawicy, długość min. 275 mm, siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 14 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 14 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

#### ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

#### Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe bezpudrowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoń 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm, dopasowana



do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. 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.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

### **Pakiet 68**

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu bursztynowego z 2 portami powyżej komory kroplowej i dodatkowym portem bocznym (bez kranika trójdrożnego), pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora ds. Pielęgniarstwa  
Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego  
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej

mgr Barbara Fymorgen

