



Kraków, dn. 26.04.2022r.

wg rozdzielnika

NR POSTĘPOWANIA: DZP.271-11/22

Przetarg nieograniczony pn. „Dostawa medycznego sprzętu jednorazowego użytku (pakiet 1,2,6,8,10), materiałów opatrunkowych jednorazowego użytku (pakiet 3,4,5) oraz rękawic diagnostycznych i sterylnych (pakiet 7 i 9)”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA_3

Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy im. św. Ludwika w Krakowie działając na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.1129 t.j. ze zm.) udziela odpowiedzi na następujące pytania:

PYTANIA III

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych, posiadających lepszy poziom AQL = 1,0, posiadających powierzchnię zewnętrzną gładką. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 2:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych, posiadających lepszy poziom AQL = 1,0. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 3:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych, posiadających wewnętrzną warstwę polimeryzowaną oraz dodatkowo chlorowaną. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1. Ponadto prosimy o dopuszczenie rękawic przebadanych są na gotowe preparaty do dezynfekcji wg EN 16523-1 (zgodnie z poniższą tabelą) **na bazie m.in. Izopropanolu oraz Etanolu.**

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności	Czas przebicia [min]
Desderman N – Schulke Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	7.5
Spiringel – Ecolab Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	6.8
Skinman Soft – Ecolab Składnik: Izopropanol (CAS: 67-30-0)	6	> 480
Anios Gel Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	1	16

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 4:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych, zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1-2:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycjach rękawic chirurgicznych, teksturowanych na całej powierzchni. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 3:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych teksturowanych, posiadających pokrycie powierzchni wewnętrznej – rękawice pokryte polimerem oraz silikonowane w technologii Dermashield; pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawice silikonowane. Kolor rękawic naturalny. Mankiet rolowany z opaską samoprzylepną. Grubość ścianki na palcu 0,25 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,17 mm. Siła zrywu przed starzeniem 17 N. Zawartość protein lateksowych ≤ 30 µg/g. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu rękawic pozbawionych pirogenów oraz odpornych na przenikanie patogenów krwiopochodnych wg AVPP. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 4:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych neoprenowych, od wewnątrz polimeryzowanych oraz silikonowanych w technologii Dermashield. Rękawice przebadane na formaldehyd o stężeniu 35% (zamiast wymaganego stężenia 37%). Rękawice odporne na 9 cytostatyków wg ASTM D6978 (w tym 7 cytostatyków na 5 poziomie odporności). **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 5:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych neoprenowo-poliizoprenowych, od wewnątrz polimeryzowanych oraz silikonowanych w technologii Dermashield. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA IV

Pakiet 2, poz. 16-18 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty? Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 2, poz. 22 - Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakikolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet 2, poz. 26 – Czy Zamawiający dopuści końcówkę do ssania CH12 o długości 160mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 27 – Czy Zamawiający dopuści końcówkę do ssania CH20 o długości 260mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 1-3- Czy Zamawiający dopuści kompresy bez przewiązania nitką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów bez nitki RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 3, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów o wadze min. 5,62g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pakiet 3, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną 45x45cm, 17-nitkową, 6 warstwową z nitką RTG i tasiemką, pakowaną a'3 z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 3, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną 45x45cm, 17-nitkową, 8-warstwową z nitką RTG i tasiemką, pakowaną a'5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 8- Czy Zamawiający dopuści ręczniczek w rozmiarze 40x40cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opasek o rozciągliwości 100-140%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiającą trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm(wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwi przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA,E.Coli, redukuje zapach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6, pozycja 5- Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny typu beret bez troków?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 6, pozycja 5- Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny typu furażerka wiązana na troki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe pudrowane, o grubości wynoszącej na palcu 0,11±0,02 mm, na dłoni 0,10±0,02 mm, na mankiecie 0,07±0,01 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe bezpudrowe, o grubości wynoszącej na palcu 0,11±0,02 mm, na dłoni 0,10±0,02 mm, na mankiecie 0,07±0,02 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, o grubości wynoszącej na dłoni 0,07±0,01 mm, teksturowane na końcach palców?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1 jako normą równoważną do EN 374-3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pakiet 7, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na 1 alkohol tj. 35% etanol?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F1671 z oznaczeniem na opakowaniu: odporność na wirusy – wynik pozytywny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe, o grubości wynoszącej na palcu min 0,10 mm, na dłoni min 0,08 mm, na mankiecie min 0,06 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 8, poz.1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę lancetów w opakowaniu a'200szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet 9, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z poziomem AQL=1.0?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 9, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z poziomem AQL=1.0?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 9, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 9, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20\pm 0,02$, dłoni $0,18\pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16\pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami wg EN 455-1,2 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671



oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT-potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 9, poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści równoważne Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni 0,21mm, mankiecie 0,16mm, średnia siła zrywu przed starzeniem: min 14N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA V

Pakiet 10:

Pytanie 1, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla noworodków z masą ciała < 7 kg. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 280 ml z zaworem ciśnieniowym 40 cm H₂O, worek wykonany z PVC; 2 maski jednorazowego użytku z nadmuchiwanym mankiemtem w rozmiarze #0 i #1, rozmiary kodowane odpowiednim kolorem pierścienia; przewód tlenowy dł. ok. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 600 ml. Wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dzieci z masą ciała 7 - 30 kg. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 550 ml z zaworem ciśnieniowym 40 cm H₂O, worek wykonany z PVC; 2 maski jednorazowego użytku z nadmuchiwanym mankiemtem w rozmiarze #2 i #3, rozmiary kodowane odpowiednim kolorem pierścienia; przewód tlenowy dł. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 600 ml. Wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych z masą ciała > 30 kg. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1600 ml z zaworem ciśnieniowym 60 cm H₂O, worek wykonany z PVC; 2 maski jednorazowego użytku z nadmuchiwanym mankietem w rozmiarze #4 i #5, rozmiary kodowane odpowiednim kolorem pierścienia; przewód tlenowy dł. ok. 2 m; rezerwuuar tlenowy o pojemności 2 500 ml. Wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA VI

pakiet 1, poz. 44, poz. 54-58 Czy zamawiający wydzieli poz.44, poz. 54-58 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonal-ne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru. pakiet 1, poz. 54-58 czy zamawiający dopuści mankiet min. 5 cm? pakiet 1, poz. 56-58 czy zamawiający dopuści wzmocnienie o gramaturze min. 38 g/m²? pakiet 6, poz. 2-6 Czy zamawiający wydzieli poz.2-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonal-ne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.



PYTANIA VII

Pakiet 7

Poz. 1

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych pudrowanych z AQL=1,0 czyli lepszym aniżeli zamawiający wymaga, o grubości na palcu 0,11 ±0,01 mm, grubość na dłoni 0,09 ±0,01 mm, zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.2

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych o AQL =1,0, o grubościach na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.3

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.4

-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, winylowych, bezpudrowych, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość na palcach, min. 0,06 mm, na dłoni 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



PYTANIA VIII

1. **Pakiet 3 poz. 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety operacyjnej 45x45cm 17 nitkowej 6 warstwowej z nitką RTG i tasiemką pakowane x 5 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

2. **Pakiet 3 poz. 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety operacyjnej 45x45cm 17 nitkowej 8 warstwowej z nitką RTG i tasiemką pakowane x 5 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

3. **Pakiet 3 poz. 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety operacyjnej 45x45cm 20 nitkowej 4 warstwowej z nitką RTG i tasiemką pakowane x 5 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

PYTANIA IX

Pakiet nr 2 poz. 8-13

Czy Zamawiający dopuści równoważne ostrza chirurgiczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2 poz. 19-21

Czy Zamawiający dopuści produkt na stawce VAT 23%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga podania informacji o stosowanej przez Wykonawcę stawce podatku VAT.

Pakiet nr 2 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści pojemność 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści pojemność 20 ml?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 2 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH21 – długość 27 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 2 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH12 – długość 20 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 2 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH21 – długość 27 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pakiet nr 2 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści średnicę kaniuli 4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści dren o długość 2,1 m?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 2 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści kankę Yankauer w rozmiarze CH21 – długość 27 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści kankę Yankauer w rozmiarze CH12 – długość 20 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 2 poz. 29

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wskazuje „pak.25 szt”, natomiast w kolumnach „ilość” i „JM” wskazuje 6 sztuk. Wobec tego zwracam się z wnioskiem o doprecyzowanie oczekiwanych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający poprawia omyłkę pisarską powstałą w zakresie załącznika nr 2 do SWZ – opis przedmiotu zamówienia (pakiet nr 2 poz. 29), w związku z czym modyfikuje załącznik i nadaje mu brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

PYTANIA X

PAKIET 3

1. **Poz. nr 4** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych 17 nitkowych 12 warstwowych 10 x 20 cm bez nitki RTG pakowanych w opakowania a' 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

2. **Poz. nr 8** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ręczników chirurgicznych w rozmiarze 30 x 33 cm oraz pakowanych w opakowania a' 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.



PYTANIA XI

Pakiet 6 poz. 5

Czy zamawiający czepek typu beret mocowany za pomocą gumki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Odpowiedzi do pytań i zmiana treści SWZ wprowadzone niniejszym pismem stanowią integralną część SWZ i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia.

Z poważaniem,

Otrzymują:

- ✓ strona internetowa prowadzonego postępowania
- ✓ a/a

Załączniki:

- ✓ Załącznik nr 2: Opis przedmiotu zamówienia – po zmianie