

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

dot. postępowania na zadanie pn.:

„Sukcesywna dostawa materiałów jednorazowego użytku dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2020 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

1. Pakiet nr 37, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści myjkę o parametrach:
 - Prostokątna myjka rękawica do mycia ciała
 - Aktywacja środka myjącego poprzez zwilżenie wodą
 - Wykonana z poliestru
 - Rozmiary 15 cm x 22 cm
 - Gramatura 60 g/m²
 - Pokryta obustronnie środkiem myjącym o neutralnym pH (5,5)
 - Jednorazowego użytku
 - Nie zawiera lateksu
 - Opakowanie zawiera 12 sztuk myjek
 - Opakowanie posiada graficzną instrukcję obsługi oraz skład
 - Badanie na czystość mikrobiologiczną potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Candida albicans?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
2. Pakiet nr 37, pozycja 2 . Czy Zamawiający dopuści aplikator o długości 15,5cm?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
3. Pakiet nr 37, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę zarejestrowaną w klasie IIa?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
4. Pakiet nr 37, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści myjkę o parametrach:
 - Prostokątna myjka do mycia ciała
 - Aktywacja środka myjącego poprzez zwilżenie wodą
 - Wykonana z poliestru
 - Rozmiary 12 cm x 20 cm
 - Gramatura 100g/m²
 - Pokryta środkiem myjącym o neutralnym pH (5,5)
 - Jednorazowego użytku
 - Nie zawiera lateksu
 - Opakowanie zawiera 24 sztuki myjek
 - Opakowanie foliowe
 - Opakowanie posiada graficzną instrukcję obsługi oraz skład?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

5. Pakiet nr 37, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe nawilżone myjki w postaci grubych chusteczek zapewniające higieniczną pielęgnację skóry, o przyjemnym, świeżym i delikatnym zapachu, zawierające w składzie: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbat 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, sorbinian potasu, benzoesan sodu, perfum, ekstrakt z rumianku, niewymagające spłukiwania oraz osuszania ciała, posiadające pH neutralne dla skóry, hipoalergiczne, miękkie i przyjemne w dotyku, wykonane z wytrzymałego i delikatnego materiału, w rozmiarze 20cm x 22cm, pakowane w opakowanie foliowe z możliwością wielokrotnego zamykania z możliwością podgrzania w kuchenke mikrofalowej, pakowane po 12 sztuk, z przeliczeniem ilości, zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie. Zgodnie z SWZ.

6. Pakiet nr 37, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści myjkę o parametrach:

- Zaokrąglona rękawica do bezwodnego mycia ciała pacjenta ze zwężeniem w dolnej części
- Nie wymaga użycia wody oraz spłukiwania
- Wykonana z miękkiej włókniny
- Rozmiar 17 cm x 23,5 cm
- Nasączona preparatem odświeżającym i nawilżającym neutralnym pH (5,5)
- Możliwość wcześniejszego podgrzania mikrofalówce
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Możliwość podgrzania w kuchenke mikrofalowej
- Skład: m. in. Dimetikon, Prowitamina B5, Alantoina, wyciąg z aloesu, Witamina E, Chlorheksydyna, Gliceryna, Wyciąg z rumianku
- Opakowanie zawiera 10 sztuk z przeliczeniem ilości
- Wyrób medyczny?

Odp. Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

7. Pakiet nr 37, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści spodenki wyłącznie w rozmiarze uniwersalnym?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

8. Pakiet nr 37, pozycja 20. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 7g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony klapką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

9. Pakiet nr 37, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści dren z PCV, pakowany w op. papier-folia?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

10. Pakiet nr 38, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik z otworami naprzeciwległymi?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

11. Pakiet nr 38, pozycja 8, 9, 10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie masek w rozmiarze M, które są przeznaczone dla dzieci z możliwością stosowania u dorosłych pacjentów?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
12. Pakiet nr 38, pozycja 8, 9, 10. Czy Zamawiający dopuści maski zawierające szkodliwe ftalany?
Odp. Zamawiający określił swoje wymagania. Zgodnie z SWZ.
13. Pakiet nr 38, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści gumową zastawkę?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
14. Pakiet nr 38, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści cewnik z nieznaczną zawartością ftalanów?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
15. Pakiet nr 38, pozycja 12
Czy Zamawiający odstąpi od wymogu osobno pakowanej zatyczki wewnątrz opakowania?
Odp. Zgodnie z SWZ.
16. Pakiet nr 38, pozycja 15
Czy Zamawiający dopuści bloker zgryzu z PE?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
17. Pakiet nr 38, pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Ch24?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
18. Pakiet nr 38, pozycja 32
Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach Fr6, Fr10 i Fr14?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
19. Pakiet nr 38, pozycja 33
Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z PE?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
20. Pakiet nr 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 łącznika schodkowego uniwersalnego 15 x 6 mm (O.D. X I.D. mm)
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
21. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer koncentryczna - 3 ml, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, korek (uszczelniając tłoka) w kolorze czarnym, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne),sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
22. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 strzykawki 3-częściowej strzykawka , jałowej, końcówka luer koncentryczna - 5 ml, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, korek (uszczelniając tłoka) w kolorze czarnym, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne),sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

23. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer ekscentryczna (mimośrodkowa) - 10 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku, wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, korek (uszczelniając tłoka w kolorze czarnym), opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
24. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 4 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer ekscentryczna (mimośrodkowa) - 20ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku, wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, korek (uszczelniając tłoka w kolorze czarnym), opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
25. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 5 strzykawki trzyczęściowej do tuberkuliny 1ml, bezpieczna, z wbudowaną igłą w rozmiarze 27 G 0,4 x 12,5 mm, logo producenta na cylindrze, tłok przezroczysty
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
26. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 5 strzykawki tuberkulinowej pojemność strzykawki 1 ml w komplecie z dopakowaną igłą 0,5 x 16 mm, strzykawka w całości wykonana z polipropylenu, przezroczysty tłok z polipropylenu, przezroczysty cylinder umożliwia pełną kontrolę wizualną zawartości, zakończenie stożkowe typu luer, płynny przesuw tłoka dzięki gumowemu uszczelnieniu, kryza ograniczająca, zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem tłoka, wyraźna, czytelna i trwała skala koloru czarnego co 0,01 ml logo producenta umieszczona na korpusie, jednorazowego użytku, niepirogenna, nietoksyczna, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu, opakowanie: x 100 sztuk/papier -folia.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
27. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 6 strzykawki cewnikowej, janeta, do płukania cewnika, pęcherza 100 ml z podwójnym gumowym uszczelniając tłoka, bez zawartości lateksu - informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), wykonana z polipropylenu (wolna od PCV) z dodatkowym łącznikiem luer o gładko wyrobionych brzegach i stożkowym kształcie, wylot strzykawki zakończony prosto (nie pod kątem), bez uskoków, nazwa producenta na cylindrze umożliwiającą łatwą identyfikację, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z cylindra, sterylna, opakowanie 45 szt.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
28. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 7 strzykawki trzyczęściowej, jednorazowego użytku, bursztynowa, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, dwustronna/podwójna skala pomiarowa co 1 ml do 60 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
29. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 8 strzykawkę cewnikową, janeta do płukania cewnika, pęcherza 50/60 ml z podwójnym gumowym uszczelniając tłoka (bez zawartości lateksu - informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym),

wykonana z polipropylenu (wolna od PCV) wylot strzykawki zakończony prosto (nie pod kątem), sterylna, bez uskoków, nazwa producenta na cylindrze umożliwiająca łatwą identyfikację, blokada tłoka zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z cylindra, opakowanie 85 szt.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

30. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 10 igły iniekcyjnej ze stali nierdzewnej pokryta powłoką silikonową, wyraźne rozróżnienie kolorystyczne średnic igieł, zgodnie z normą ISO 6009. Pakowana w papier folia. Przezroczysta nasadka igły wykonana z polipropylenu ułatwia wizualizację przepływu i potwierdzenie prawidłowości wkłucia w rozmiarze 0,6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm. Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

31. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 11 igły iniekcyjnej ze stali nierdzewnej pokryta powłoką silikonową, wyraźne rozróżnienie kolorystyczne średnic igieł, zgodnie z normą ISO 6009. Pakowana w papier folia. Przezroczysta nasadka igły wykonana z polipropylenu ułatwia wizualizację przepływu i potwierdzenie prawidłowości wkłucia w rozmiarze 0,7 x 32 mm zamiast 0,7 x 30 mm.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

32. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,6 x 40 mm zamiast 2,1 x 40 mm.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

33. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 18 koreczków w opakowaniu zbiorczym 100 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

34. Pakiet nr 39. Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 19 kranika trójdrożnego z przedłużaczem 10 cm w opakowaniu zbiorczym 75 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

35. Pakiet nr 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 21 kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętko umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu. Opakowanie zbiorcze 100 szt

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

36. Pakiet 43, poz. 1, 2, 3, 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższych propozycji rękawic. Zapisane przez Zamawiającego wymogi SWZ wskazują na konkretnych producentów oraz firmę dystrybucyjną - Anmar (pozycja 1, 2, 4 – producent Ansell ; pozycja 3 – producent Cardinal Health). Jest to jednoznaczne z ograniczeniem uczciwej konkurencyjności w przetargu. Nadmieniamy również, że badania FitKit nie są metodą, która jest wspomniana w normie, która jest obowiązkowa dla wyrobu medycznego: EN 455-3. Tym samym prosimy Zamawiającego o potwierdzenie niskiej zawartości białek poprzez normę EN 455-3, wyłączając obowiązek potwierdzenia badaniami Fit Kit. Dodatkowo zwracamy uwagę, że wymóg dotyczący przebadania na dużą ilość cytostatyków jest niezasadny przy rękawicach, które nie

są dedykowane do pracy z lekami cytostatycznymi. Tym bardziej określanie ich czasu przebicia do 30 min. Prosimy o dostąpienie od tego wymogu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

37. Pakiet 43, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicc chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” 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.
- Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

38. Pakiet 43, pozycja 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.
- Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

39. Pakiet 43, poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicc chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, bezpudrowe, warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu

0,25 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania przed starzeniem min. 20 N; AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

40. Pakiet nr 43, pozycja 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpydrowych z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

41. Pakiet 43, pozycja 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach

ułatwiający otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

42. Pakiet 43 poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych, bezpudrowych, wewnątrz silikonowanych, pokrytych przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni $\geq 0,17$ mm, na mankiecie $\geq 0,17$ mm, długość min. 285-300 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 16 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiający otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

43. Pakiet 43, poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z syntetycznych wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. 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 ułatwiający 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 nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

44. Pakiet 43, pozycja 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC z formułą nawilżająco-regenerującą 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 co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). 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. Opakowanie 50 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

45. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2? Jednorazowa, sterylna taśma uroginekologiczna stosowana w chirurgicznym leczeniu wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, wykonana z polipropylenu monofilamentowego, o długości 45 cm (+/- 10%) i szerokości 1,1 cm (+/- 10%) , grubość 0,34 mm (+/- 5%), grubość nici 0,15 mm (+/- 10%), rozmiar porów 1 x 1,25 mm (+/- 10%).

Taśma zakończona nićmi do implantacji (do których mocowane jest narzędzie) ok. 15 cm (+/- 2cm) z każdej strony, porowatość 55-65%, gramatura 45 g/m² (+/- 10%), wytrzymałość 230,2 N. Taśma w bezpiecznej plastikowej (dwuczęściowej) polietylenowej osłonce, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami. Podczas implantacji nie ulega odkształceniom.

Zastosowany materiał umożliwi identyfikację w badaniu USG, RTG, MRI.

W przypadku dopuszczenia i wyboru naszej oferty oferujemy bezpłatne użyczenie 4 narzędzi wielorazowych do implantacji taśm, do wyboru Zamawiającego. Użycie narzędzi wielorazowych oszczędza środowisko poprzez zmniejszenie produkcji odpadów. Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny. Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi. Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy (wskazana nazwa produktu) bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

46. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 31? Trokar laparoskopowy jednorazowy optyczny 12 mm z transparentną, ściętą, zewnątrznie żebrowaną kaniulą o długości 100 mm. Przezroczysta, rowkowana kaniula zapewnia widoczność wprowadzanych narzędzi oraz znacznie większą stabilizację w powłokach brzusznych eliminując ryzyko wysuwania się trokara. Trokar wyposażony w podwójny, intuicyjny wskaźnik: dźwiękowy i wizualny, informujący o aktywacji oraz jego blokadzie po przejściu przez tkanki brzuszne. Dwustopniowy zawór do insuflacji pozwalający na umiejscowienie go w co najmniej trzech pozycjach. Trwały system uszczelnień, zintegrowana redukcja dla narzędzi o średnicy 5-12 mm przy zachowaniu odmy otrzewnowej.

Nasza firma z powodzeniem działa w Polsce od 1989 roku i posiada ugruntowaną pozycję na rynku dostawców produktów medycznych - jednorazowych.
Odp. Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

47. Pakiet 15, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści basen płaski 2L o wymiarach D 370 x S 280 x W 90 mm (+/- 5 mm)? Pozostałe zgodnie z SWZ.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
48. Pakiet 15, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wyceną za opakowanie= 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 8 opakowań?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
49. Pakiet 15, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści miskę o pojemności 4L i o wymiarach 346 x 255 x 110 mm (+/- 10 mm)? Pozostałe zgodnie z SWZ.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.
50. Pakiet 9, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o objętości próbki krwi 105µl? Pozostałe zgodnie z SWZ.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

wz. Dyrektora
SP ZOZ MSWiA w Opolu
lek. med. Jacek Klóś