

Milicz, dnia 01.10.2022r.

Zamawiający:

Milickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.
ul. Grzybowa 1
56-300 Milicz

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: Dostawy materiałów jednorazowych dla Milickiego Centrum Medycznego,

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytania z dnia 23.09.2022

Prosimy o dopuszczenie:

Pakiet nr 1: Cewnik trójdrożny z końcówką Dufoura - cewnik trójdrożny, przezroczysty z 100% silikonu, śr. 16, 18, 20, 22, 24 Ch, dł. 42 cm, usztywniona końcówka Dufoura z asymetrycznymi otworami drenażowymi po bokach, balon o poj. 50 ml dla cewnika o śr. 18 Ch, 60 ml dla 20 Ch, 70 ml dla 22 Ch i 80 ml dla 24 Ch.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 43, poz. 1-3: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów złożony z podwójnego katetera typu Pigtail; średnica pętli pęcherzowej 2 cm; odstęp między pętlami 14 do 28 cm; zaciskacz popychacz, przewodnik. Rozmiar 4.7, 7 i 9 F.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 49, poz. 1: Zestaw do nefrostomii z rozszerzadłami w składzie cewnik 11 i 12 Ch, prowadnica sztywne Lunderquista z elastycznym końcem 0.038"/80cm, igła punkcyjna, igła do znieczulenia, 5 rozszerzadeł, skalpel, worek na mocz, łącznik do worka na mocz, dysk mocujący z opaską zaciskową.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 49, poz. 2: Zestaw do nefrostomii z rozszerzadłami w składzie cewnik 6-9 Ch, prowadnica sztywne Lunderquista z elastycznym końcem 0.038"/80cm, igła punkcyjna, igła do znieczulenia, 3 rozszerzadła, skalpel, worek na mocz, łącznik do worka na mocz, dysk mocujący z opaską zaciskową.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 54: Ekstraktor urologiczny do usuwania kamieni typu heliakalnego 4F/90cm o przekroju koszyczka 15 mm; rozbieralny.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytania z dnia 26.09.2022

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji z filtrem p/bakteryjnym 0,1µm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 2, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'25szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości sztuk?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45x13mm i 0,50x16?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 2, pozycja 6-9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, jednak z zastrzeżeniem wymogu zachowania pozostałych parametrów

Pakiet 2, pozycja 6-9

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kryzą ograniczającą, zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, jednak z zastrzeżeniem wymogu zachowania pozostałych parametrów

Pakiet 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki 20ml w opakowaniu a'50zt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, jednak z zastrzeżeniem wymogu zachowania pozostałych parametrów

Pakiet 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji bez obrotowego kołnierza Spin-Lock, z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną czerwoną klapką?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z uniwersalnym zabezpieczeniem drenu Luer-Lock?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 2, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetoczeń zgodnie z poniższym opisem:

- Wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
- Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- Hydrofilowy filtr cząsteczkowy o wielkości oczek 10 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- Miękki i elastyczny dren o długości min. 180cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorną oraz zaczep na dren do podwieszenia
- Uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku
- Termin ważności: 5 lat
- Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia

?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 2, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu 5-250ml z drenem 145cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 2, pozycja 18 - Proszę o dopuszczenie równoważnego zestawu przyrząd bursztynowy z drenem o długości 150cm oraz komorą kroplową o długości 55mm w części przezroczystej wykonaną z medycznego PCV z igłą biorną wykonaną ze wzmocnionego ABS z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym z dołączonym oddzielnie workiem do osłony podawanego płynu?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 2, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści osobną wycenę przyrządu i worka ze względu na różną stawkę VAT?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 2, pozycja 19 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu badań na biokompatybilność?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 2, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bez portu o przepływie 17ml/min?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 2, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bez portu o przepływie 23ml/min?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 2, pozycja 43-44

Czy Zamawiający dopuści igły typu motylek w opakowaniu a'100szt?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o grubości 0,03 mm?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 5, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną posiadającą symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości 2-3 cm?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 5, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną zabezpieczoną papierem silikonowanym, w opakowaniu jednostkowym folia-papier?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, jednak z zastrzeżeniem wymogu zachowania pozostałych parametrów

Pakiet 5, pozycja 1-3 – Czy nie doszło do omyłki w wymaganych przez Zamawiającego rozmiarach folii – wymagana powierzchnia lepna folii jest większa niż powierzchnia całkowita?

Odp.

TAK – Zamawiający potwierdza – doszło do pomyłki, wymagana powierzchnia lepna folii nie jest większa niż powierzchnia całkowita,

Pakiet 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze całkowitym 30 x 40 cm, powierzchnia lepna 30 x 36 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze całkowitym 45 x 55 cm, powierzchnia lepna 45 x 49 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze całkowitym 55 x 55 cm, powierzchnia lepna 55 x 51 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5, pozycja 1-2 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w opakowaniu zbiorczym a'20 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w opakowaniu zbiorczym a'15 szt z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań lub z podaniem ceny za szt?

Odp.

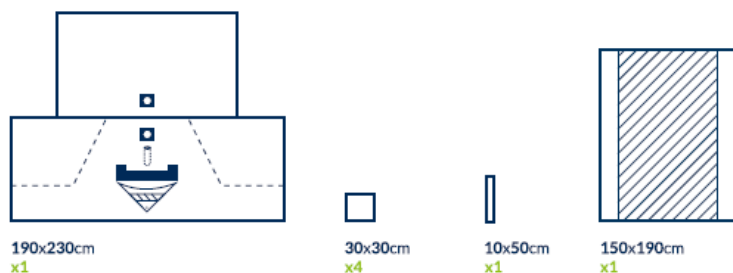
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, z zaokrągleniem w górę

Pakiet 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów urologicznych o składzie:

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m².
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm, z włókniny spunlace
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm, z włókniny spunlace o podwyższonej chłonności
- 1 x serweta główna o wymiarach 190 cm x 230 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem brzuszny o średnicy 6 cm oraz kroczywym 6 cm, zintegrowana z bez lateksową osłoną palca do badania per rectum, torebką do zbiórki płynów o wymiarach 55 cm x 80 cm wyposażoną w sztywnik w górnej części torebki, filtr w dolnej części, taśmę przylepną oraz port do odsysania treści.

Serweta główna wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², dolna część serwety wykonana z folii PE. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 90/91.6N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 41.7 cm H₂O. Współczynnik pylenia 1.4log₁₀. Chłonność wzmocnienia min. 680%. Materiał serwet odporny na działanie alkoholi na poziomie 8 wg WSP 080.8/IST 80.8. I klasa palności wg 16 CFR 1610.

Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795. Zestaw sterylizowany radiacyjnie. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych.



Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 5, pozycja 4 - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem. Zgodnie z definicją normy: „Niniejsza Norma Międzynarodowa ułatwia organizacji osiągnięcie zamierzonych wyników systemu zarządzania środowiskowego, które stanowią wartość dla środowiska, samej organizacji i jej stron zainteresowanych.

Zgodnie z polityką środowiskową organizacji zamierzone wyniki systemu zarządzania środowiskowego obejmują:

- poprawę środowiskowych efektów działalności;
- wypełnianie zobowiązań dotyczących zgodności;
- osiągnięcie celów środowiskowych” (źródło: www.pkn.pl).

Jest to zatem certyfikat odnoszący się wyłącznie do właściwości wykonawcy, a dysponowanie przez wykonawcę tym certyfikatem w żaden sposób nie przekłada się na jakość oferowanych produktów. Spełnianie ww. normy jest bowiem zupełnie bez znaczenia dla obiektywnej możliwości zrealizowania zamówienia i dostarczenia produktów wysokiej jakości.

Żądanie potwierdzenia zgodności z normą ISO 14001 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej stanowi ograniczenie dostępu do uzyskania zamówienia, ograniczenie uczciwej konkurencji - ww. norma jest instrumentem dobrowolnym odnoszącym się do producenta, a nie do produktu.

Wnosimy o odstąpienie od ww. wymogu.

Odp.

TAK – Zamawiający wyraża zgodę i odstępuje od ww. wymogu

Pakiet 25, pozycja 3,7,8,10 - Czy Zamawiający wydzieli w/ pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej cenowo oferty?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 25, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści dreny tlenowe o długości 210cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 38, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną o powierzchni aktywnej 118cm² spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 38, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniach a'90szt.z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości sztuk?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 38, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy o długości 30m, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? W przypadku negatywnej odpowiedzi, czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 38, pozycja 31 - Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy średnica 9/12 mm o długości 30m, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? W przypadku negatywnej odpowiedzi, czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 40, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stożkowego worka do zbiórki płynów w rozmiarze 50 x 50 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 40, poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do zbiórki płynów bez sita oraz zaworu?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 40, poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stożkowego worka do zbiórki płynów w rozmiarze 50 x 50 cm?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 200 szt. (dla rozmiaru XS-L) oraz pakowane po 180 szt. (dla rozmiaru XL) i zgodzi się na wycenę za opakowanie a'200 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości do 5000 opakowań?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice mikrochropowate z dodatkową teksturą na końcach palców?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,11mm+/-0,01?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523 -min. 11 substancji, w tym etanol?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 53 poz. 1

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe, grubość na palcach 0,12mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1,0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455, jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374-1 & EN 16523-1 & EN 374-4 (lista substancji chemicznych wraz z poziomem odporności (level) oraz % degradacji), EN 420). odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą z EN ISO 374-1 & EN 374-4– min. 12 substancji z czasem ochrony na co najmniej 3 poziomie; rękawice odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym: jeden na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut potwierdzone raportem z badań wykonanych w laboratorium niezależnym zgodnie z EN 16523-1:2015. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Różne rozmiary XS –X L, pakowane 100 sztuk

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe cienkie, grubość na palcach min. 0,09mm, teksturowane, AQL 1,0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455, jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374-1 & EN 16523-1 & EN 374-4 (lista substancji chemicznych wraz z poziomem odporności (level) oraz % degradacji), EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą z EN ISO 374-1 & EN 374-4- min. 14 substancji z czasem ochrony na co najmniej 3 poziome; rękawice odporne na: etanol 35% - poziom 6, izopropanol 40% - poziom 6 - potwierdzone raportem z badań wykonanych w laboratorium niezależnym. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Różne rozmiary XS -X L, pakowane 100 sztuk

Odp.

TAK - Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pytanie 1 - pakiet 16 poz.2

Czy w pozycji nr. 2 nie doszło do oczywistej omyłki pisarskiej dotyczącej produktu którego nie ma w produkcji czyli wymogu zaoferowania Linii do kapnografii M/M 2m z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia.

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający miał na myśli produkt opisany w SWZ czyli:

Przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennym, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym okrągłym, wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii . Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice - co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylny , pakowany pojedynczo.

Odp.

TAK - Zamawiający potwierdza - doszło do omyłki pisarskiej. Zamawiający oczekuje w poz. 2 Linii do kapnografii M/M 2m (ewentualnie 3m).

Pakiet nr 6, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie równoważnych kleszczy biopsyjnych jednorazowego użytku, sterylnych, powlekanych PE, łyżeczki o dł. 4mm i rozwarcie 7,6mm. Łyżki owalne, gładkie, z igłą lub bez igły do wyboru przez Zamawiającego. Dostępne w trzech długościach 160, 180 lub 230cm- przy średnicy narzędzia 2,3mm. Kolor powleczenia szary, obszar zastosowania kodowany kolorystycznie i graficznie na każdym opakowaniu jednostkowym. Kleszcze z funkcją biopsji stycznych, pakowane pojedynczo, z 3 samoprzylepnymi etykietami do dokumentacji medycznej, zawierającymi numer katalogowy, numer LOT oraz datę ważności. Dane producenta na każdym opakowaniu jednostkowym. Opakowanie handlowe = 10szt.

Odp.

TAK - Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga kleszczyków z łyżkami szlifowanymi (z

dwustopniowym szlifem), które są mniej traumatyczne dla tkanek, ponieważ pozwalają na odcięcie, a nie oderwanie pobieranej tkanki, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 2 i 3

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga „pętli bez możliwości użycia elektrokoagulacji, czyli do cięcia na zimno”, z potwierdzeniem takiego zastosowania przez producenta pętli. Zwracamy uwagę na fakt, że stosując pętle niezgodnie z ich przeznaczeniem, Zamawiający naraża się na wystąpienie powikłań u pacjenta i traci podstawę do reklamacji używanego sprzętu.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie równoważnych pętli do polipektomii, owalnych jednorazowego użytku, sterylnych, pakowane pojedynczo, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji, drut pleciony, o śr. 0,4mm, średnice otwarcia 10mm, 15mm, 20mm, 30mm, 35mm, narzędzie ze skalowaną rękojeścią oraz pętli bez użycia elektrokoagulacji drut pleciony, o śr. 0,30 mm, średnice otwarcia 10mm, 15mm, średnica osłonki 2,4mm. Nadmieniamy, że bez koagulacji, zgodnie z wytycznymi można usuwać jedynie małe polipy do 15mm. Pakowane pojedynczo, z 3 samoprzylepnymi etykietami do dokumentacji medycznej, zawierającymi numer katalogowy, numer LOT oraz datę ważności. Dane producenta na każdym opakowaniu jednostkowym. Opakowanie handlowe = 10szt.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie równoważnych pętli do polipektomii z funkcją rotacji, owalnych jednorazowego użytku, sterylnych, pakowane pojedynczo, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji, drut pleciony, o śr. 0,4mm, średnice otwarcia 10mm, 15mm, 20mm, 30mm, 35mm, narzędzie ze skalowaną rękojeścią oraz pętli bez użycia elektrokoagulacji drut pleciony, o śr. 0,3mm, średnice otwarcia 10mm, 15mm, średnica osłonki 2,4mm. Nadmieniamy, że bez koagulacji, zgodnie z wytycznymi można usuwać jedynie małe polipy do 15mm. Pakowane pojedynczo, z 3 samoprzylepnymi etykietami do dokumentacji medycznej, zawierającymi numer katalogowy, numer LOT oraz datę ważności. Dane producenta na każdym opakowaniu jednostkowym. Opakowanie handlowe= 10szt. Nadmieniamy, że bez koagulacji, zgodnie z wytycznymi można usuwać jedynie małe polipy do 15mm.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej pętli wielostopniowej do resekcji zmian płaskich (mukozektomii) wykonanej z drutu plecionego, drut spleciony luźno tworząc pętelki dla lepszego uchwycenia płaskiej zmiany. Pętla z pamięcią kształtu średnica pętli regulowana w zakresie 3 wielkości: 6-10-30mm, średnica kathetera 2,4mm, dł. robocza 230cm, rozmiar i kształt oznaczony na opakowaniu, z 3 samoprzylepnymi etykietami do dokumentacji medycznej, zawierającymi numer katalogowy, numer LOT oraz datę ważności. Dane producenta na każdym opakowaniu jednostkowym. Opakowanie handlowe= 10szt.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł o grubości igły 0,6mm ub 0,7mm i głębokości nakłucia 4-6mm, do wyboru przez Zamawiającego, skos igły standardowy boczny 22st., pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych sterylnych klipsownic hemostatycznych, obrotowych 360st., wielokrotne otwieranie i zamykanie klipsa, śr. 2,5mm, do kanału min. 2,8mm, dł. robocza 230cm, dł. klipsa 12, 16mm, jeden stopień zagięcia ramion klipsa 135st. Kodowane kolorystycznie w zależności od dł. klipsa, 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz datą ważności, dane producenta na każdym opakowaniu jednostkowym. Klips zapakowany w dodatkową osłonkę transportową. Możliwość wykonania badań MRI. Op.=5

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 7-8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych ustników endoskopowych dla dorosłych, wykonanych z polietylenu, wolne od DEHP oraz lateksu, opaska mocująca tekstylna, wstępnie zamocowana na ustniku, średnica otwory głównego 22 x 25mm. Ustnik z wypustkami, zapobiegającymi zsuwaniu się zębów. Pakowane indywidualnie, mikrobiologicznie czyste. Data produkcji i data ważności na każdym jednostkowym opakowaniu oraz z 3 samoprzylepnymi etykietami do dokumentacji medycznej, zawierającymi numer katalogowy, numer LOT oraz datę ważności. Dane producenta na każdym opakowaniu jednostkowym. Opakowanie zbiorcze typu dyspenser kartonowy z okienkiem=100szt.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 11

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaferowania zaworków zapakowanych łącznie, jako zestaw: zawór powietrzno-wodny + zawór ssący.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 12

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaferowania zaworków zapakowanych łącznie, jako zestaw: zawór powietrzno-wodny + zawór ssący.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6, poz. 13

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych sterylnych klipsownic hemostatycznych, obrotowych-360st., wielokrotne otwieranie i zamykanie klipsa, śr. 2,6mm, do kanału min. 2,8mm, dł. robocza 230cm, dł. klipsa 11, 16mm, jeden stopień zagięcia ramion klipsa 135st. Kodowane kolorystycznie w zależności od dł. klipsa, min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT oraz datą ważności. Możliwość wykonania badań MRI. Op.=10.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet nr 6

Prosimy o doprecyzowanie, czy w przypadku wątpliwości odnośnie zaferowanego asortymentu, Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Oferentów do złożenia próbek, potwierdzających wymagania SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający w przypadku wątpliwości odnośnie zaferowanego asortymentu, Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Oferentów do złożenia próbek, potwierdzających wymagania SWZ

Pakiet 16 poz. 2

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w pozycji nr. 2 Zamawiający wymaga linii do kapnografii z końcówką męsko-męską typu LUER o długość 2 m wykonanej z materiału nie zawierającego PVC w kontakcie z gazami? PVC wchodzi w reakcję z gazami anestetycznymi, co może mieć negatywny wpływ na jakość pomiaru a także powodować incydenty medyczne.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dot. Pakiet 52, poz. 1

1. Czy Zamawiający oczekuje glukometrów sygnalizujących zbyt niski lub wysoki poziom glukozy oraz obecność ciał ketonowych powyżej poziomu bezpiecznego we krwi (co sugeruje przeprowadzenie testu ciał ketonowych) w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper”, „Hipo” oraz „Ketone” ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Czy Zamawiający oczekuje możliwości dopełnienia brakującej ilości próbki krwi na pasek ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

3. Czy Zamawiający wymaga aby zakres temperatur przechowywania pasków wynosił od minimum 2°C do maksimum 35°C ?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

4. Czy Zamawiający oczekuje glukometru, który wykonuje ponad 2000 oznaczeń?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dot. Pakiet 52 poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'200 szt. nakłuwaczy z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tj. po 30 opakowań?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Dot. wzoru umowy §3 ust. 4 i § 4 ust. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie jaki faktycznie będzie termin płatności. W §3 ust. 4 wzoru umowy podany jest termin 30 dni natomiast w § 4 ust. 2 podany jest termin 60 dni.

Odp.

TAK – Zamawiający wyjaśnia, iż wymagany jest termin 60 dni na dokonywanie płatności. W §3 ust. 4 wzoru umowy omyłkowo zapisano termin 30 dni.

Pakiet 5 poz. 1- 3

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuści grubości folii na poziomie 30 (+/- 5) μ

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki w opisie przedmiotu Zamówienia względem podanych rozmiarów i czy oczekuje folii o rozmiarze powierzchni całkowitej 40x50,5 cm i lepnej 40x42 cm

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki w opisie przedmiotu Zamówienia względem podanych rozmiarów i czy oczekuje folii o rozmiarze powierzchni całkowitej 45x63,5 cm i lepnej 45x55 cm

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do zabiegów urologicznych o składzie nieznacznie różniącym się od oczekiwanego o składzie:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem

1 x taśma przylepna z miękkiej włókniny Spunlance 9 x 50 cm, z nieprzylepnymi końcami z obu stron

1 x taśma typu rzep o jednoczęściowej konstrukcji, dzięki której podczas rozpięcia nie spowodowuje dekompozycji na dwie części (zgrzew z jednej strony i nieprzylepna zaokrąglona 2 cm końcówka z drugiej) część dolna i górna taśmy 2,5x 14cm

2 x ręcznik chłonny celulozowy 20 x 30 cm z mikrościągą zapobiegającą rozrywaniu

1x serweta do zabiegów TUR 175/290 x 242 cm ze zintegrowanymi długimi nogawicami min.130cm z przylepnym otworem brzuszyn \emptyset 8 cm, z przylepnym otworem na pręcie \emptyset 5 cm, z osłoną na palec, z torbą na płyny min. 95x55cm +/- 5cm z kształtką, z filtrem i portem do ssaka z zatyczką, z dwoma trokami z włókniny typu Spunlance o długości 100 +/- 2cm i dodatkowo z taśmą lepnią do fiksacji z fartuchem operatora. Serweta wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu o gramaturze max.58g/m² pozbawionego pylących włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$ i wysokiej odporności na przenikanie płynów > 175 cm H₂O.I klasa palności. Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjenta. Osłony na kończyny wyposażone w dodatkowe przylepce służące do ich dopasowania do pacjenta. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany podwójnie we włókninę i sterylne w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 5 poz. 4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zestawów z serwetami okrywającymi pacjenta, które są pełnobarierowe i chłonne na całej powierzchni zarówno w obszarze krytycznym jak i poza nim?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby konstrukcja serwety głównej zapewniała osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjenta i aby osłony na kończyny wyposażone były w dodatkowe przylepce służące do ich dopasowania do pacjenta?

Odp.

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

Pakiet 21:

Poz.3:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemników wypełnionych sterylną czystą postacią sterylnego H₂O o następujących parametrach:

Sterylna woda jednorazowego użytku do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

3. Prosimy o sprecyzowanie czy pojemnik wypełniony sterylną wodą do nawilżania ma być wyposażony w dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 36:

Poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania :

Kranik odcinający 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) pokrętło 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.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 42:

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania :

Kompletny zestaw do cystostomii z poliuretanowym cewnikiem z końcem „J” 11Ch/Fr o długości 45 cm, jednodrożny z ośmioma otworami na pętli. Trokar 12Ch/Fr rozrywalny 12cm, silikonowa tulejka mocująca, zacisk Pakowane po 5 sztuk, sterylne.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 43:

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 4,8F, odstęp między pętlami od 22 do 28 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 4,8F. Reszta zgodnie z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 7F, odstęp między pętlami od 22 do 28 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 8F oraz długości stentu 26, 28, 30 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania o odstępach pomiędzy pętlami od 22 do 28 cm.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 47:

Poz.1:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta , wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i

odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 47

Poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 49:

Pozycja 1

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii z prowadnicą Seldingera, sztywna z elastyczną końcówką na długości 5 cm typu „J” o średnicy 0,038”, długość 800mm, powleczona PTFE

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii o rozmiarze cewnika 6Ch, 8Ch, 10Ch z rozszerzałkami dopasowanymi do rozmiaru cewnika. Z prowadnicą Seldingera, sztywna z elastyczną końcówką na długości 5 cm typu „J” o średnicy 0,038”, długość 800mm, powleczona PTFE.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii o rozmiarze cewnika od 6Ch do 9Ch z rozszerzałkami dopasowanymi do rozmiaru cewnika, prowadnica długości 800mm.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpudrowych nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna-polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu, zapobiegający samozwijaniu się rękawicy. Delikatnie

teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych i min. 15 leków cytostatycznych. Kolor niebieski (kobaltowy), bez zawartości protein lateksowych, tiuramów, tiomoczników ftalanów i bezotiazoli. AQL po zapakowaniu 1.5. Grubość pojedynczej ścianki: palec min. 0,09 mm, dłoń min. 0,05 mm, mankiet min. 0,05 mm. Długość wg EN 455-2- min. 240 mm. Siła zrywania przed/po starzeniu: 6/9 N. Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie z widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym takie informacje jak: data ważności, oznakowanie znakiem CE, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,3,4; EN 16523-1; EN 420; ISO 9001; ISO 13485; ISO 14001; EN ISO 15223-1. Pakowane a' 100 szt. W rozmiarach XS-XL.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitrylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. 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 po starzeniu zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. O374-3, Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT 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. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

Pakiet 53

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp.

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie