



# SZPITAL SPECJALISTYCZNY

w PILE

im. Stanisława Staszica

64-920 Piła, ul. Rydygiera 1

Dyrektor (067) 210 62 00  
Centrala (067) 210 66 66  
Fax (067) 212 40 85  
e-mail: [wspila@pi.onet.pl](mailto:wspila@pi.onet.pl)  
[www.szpitalpila.pl](http://www.szpitalpila.pl)

Piła, dn. 01.03.2022 roku

FZP.II – 241/06/22

## Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym przetargu pod nazwą: „**BEZPIECZNY SPRZĘT MEDYCZNY DO PRZYGOTOWYWANIA I PODAWANIA CYTOSTATYKÓW**”.

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły jeszcze następujące pytania:

### Pytanie 1

#### Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie 17,18,19 i 20 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

### Pytanie 2

#### Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego rozwiązania, elementu systemu działającego w systemie zamkniętym (CSTD), z kodem ONB o poniższych parametrach o poniższych parametrach: Bezigłowe urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik), umożliwiające pobranie roztworu leku cytostatycznego (cytotoksycznego) z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system, posiadający elastomerowe membrany, gwarantujące suchość połączeń. Bez PCV. Przyrząd posiada mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki. Opakowanie 50 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 3

#### Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego rozwiązania, elementu systemu działającego w systemie zamkniętym (CSTD), z kodem ONB o poniższych parametrach: adapter luer-lock pozwalający

zmienić standardowy port typu żeńskiego w element systemu zamkniętego, działający w systemie podwójnych elastomerowych membran. Wyposażony w system sygnalizacji akustycznej potwierdzający prawidłowe połączenie elementów systemu. Sterylny, pakowany pojedynczo, nie zawiera DEHP.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 4

##### **Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 20**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego rozwiązania, elementu systemu działającego w systemie zamkniętym (CSTD) , z kodem ONB o poniższych parametrach: adapter pasujący do powszechnie wykorzystywanych fiolek o średnicy 13mm i 20mm w zależności od potrzeb Zamawiającego. Adapter zapewniający bezpieczny i wolny od zanieczyszczeń sposób dostępu do fiolki. Centralne nakłucie wymuszane przez boczne stabilizatory, adapter nie zawiera DEHP, lateksu. Adapter wyposażony w system sygnalizacji akustycznej potwierdzający poprawne połączenie z nakładką na strzykawkę, posiadający specjalny kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiolki. Adapter we współpracy ze strzykawką z łącznikiem zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiolki. Przyrząd jest elementem systemu zamkniętego, posiadającego kod ONB nadany przez FDA, posiada rozszerzającą się komorę o objętości maksymalnie 100ml, pochłaniającą toksyczne aerozole i opary. Opakowanie 50 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 5

##### **Dotyczy Pakietu nr 2**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie 16, 17, 18, 19 i 20 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.**

#### Pytanie 6

##### **Pakiet 2 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie asortymentu cechach:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu ochronnego jednoczęściowego z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, dwuczęściowy kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie i komfort ruchów. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami:

EN 14126:2003+AC:2004

PN-EN ISO 13688:2013-12

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B

EN 13034:2005+AI:2009 - Typ 6B

EN 14325:2018

Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE, materiał miękki, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer

katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko produkty sterylne.**

#### Pytanie 7

##### Pakiet 2 poz.1

Prosimy o dopuszczenie asortymentu cechach:

**Jednorazowe, długie ochraniacze na buty**, środek ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, typ 6 P-B zgodnie z normą EN 13034:2005+A1:2009, górna krawędź zakończona elastyczną gumką oraz dodatkową taśmą do zawiązanie powyżej kostki. Zapewniają ochronę przed czynnikami biologicznym EN 14126:2003+AC:2004, spełniają normę EN ISO 13688:2013-12. Ochraniacze wykonane z laminowanej polietylenem włókniny polipropylenowej z antypoślizgową podeszwą.

Długość podeszwy 33cm

Wysokość ochraniaczy ok. 40 cm

Grubość 0,35mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko produkty sterylne.**

#### Pytanie 8

##### Pakiet 2 poz.3

Prosimy o dopuszczenie asortymentu cechach:

Jednorazowa osłona ochronna na głowę z naramiennikiem, wyposażona w elastyczną opaskę wokół otworu na twarz, szwy dodatkowo zabezpieczone taśmą, środek ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, typ 3/4 P-B zgodnie z normą EN 14605:2005+A1:2009. Zapewniają ochronę przed czynnikami biologicznym EN 14126:2003+AC:2004, spełniają normę EN ISO 13688:2013-12. Osłona wykonana z laminowanej polietylenem włókniny polipropylenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 9

##### Pakiet 2 poz.3

Prosimy o dopuszczenie asortymentu cechach:

Jednorazowa osłona ochronna na głowę z naramiennikiem, wyposażona w elastyczną opaskę wokół otworu na twarz, środek ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, typ 6 P-B zgodnie z normą EN 13034:2005+A1:2009. Zapewniają ochronę przed czynnikami biologicznym EN 14126:2003+AC:2004, spełniają normę EN ISO 13688:2013-12. Osłona wykonana z laminowanej polietylenem włókniny polipropylenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko produkty sterylne.**

#### Pytanie 10

##### Pakiet 2 poz.4

Prosimy o dopuszczenie asortymentu cechach:

Półmaska filtrująca FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym. Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza

występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maska posiada kompaktowy, anatomiczny kształt i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, uszczelkę nosową, taśmy nagłowia i zapinki taśm nagłowia do regulacji długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji  $\geq 99\%$ ), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Pakowana w torebkę foliową po 10 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 11**

##### **Pakiet 2 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Półmaska filtrująca FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym. Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maska posiada kompaktowy, anatomiczny kształt (maska kopułkowa) i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, uszczelkę nosową, taśmy nagłowia i zapinki taśm nagłowia do regulacji długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji  $\geq 99\%$ ), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Pakowana w torebkę foliową po 50 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 12**

##### **Pakiet 2 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Półmaska filtrująca przeciwpyłowa, przeciwwirusowa FFP3 o wielowarstwowej budowie z zaworem wydechowym. Wyposażona w nosek, pałąk i uszczelkę piankową na twarz dla doskonałego dopasowania. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji  $\geq 99\%$  cząsteczek o wielkości  $0,6 \mu\text{m}$ ), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana w torebkę foliową po 5 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 13**

##### **Pakiet 2 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Półmaska filtrująca FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym (skuteczność filtracji  $> 99\%$ ). Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maska posiada kompaktowy, anatomiczny kształt i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie

nosa, wewnętrzną wkładkę poprawiającą szczelność i komfort użytkowania, taśmy nagłowia z regulacją długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji  $\geq 99\%$  cząsteczek o wielkości  $0,6 \mu\text{m}$ ), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB.  
Pakowana zbiorczo w kartonik po 10 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 14

##### Pakiet 2 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 15

##### Pakiet 2 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestaw ratunkowy do zabezpieczenia miejsca rozlania cytostatyku, posiadający w składzie : 1 szt. Chemoprotect® fartuch ochronny rozm L

1 para TouchNTuff® rękawice ochronne rozm M

1 para TouchNTuff® rękawice ochronne, rozm L

1 szt. Maski oddechowa

1 szt. Gogle ochronne

1 para Rękawice ochronne (405)

1 para Ochraniacze na buty

1 szt. Instrukcja użycia

1 szt. Informacje Producenta

2 szt. Znaki ostrzegawcze

1 szt. Chemoprotect® worek na odpady

8 szt. Ściereczki chłonne

1 szt. Pudełko plastikowe

1 szt. Plastikowy zacisk do worka

1 szt. Gumowa ściągaczka

1 szt. Green-Z® proszek

1 szt. Penseta

1 szt. Wata

1 szt. Szufelka

1 szt. Taśma ostrzegawcza

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 16**

##### **Pakiet 2 poz.1-6 i 8**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 1-6 i pozycji 8 do osobnego pakietu co umożliwi złożenie konkurencyjnych cenowo ofert szerszemu gronu wykonawców.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyłącza.**

#### **Pytanie 17**

##### **Pakiet 2**

Poz.9

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do dostrzykiwania i podaży płynów,leków cytostatycznych - zamknięty system z portem bezigłowym do pobierania z worków, bez odpowietrzenia. Możliwość użycia przez 600 aktywacji. W dystalnej części przyrządu zawór bezigłowy nie wymagający koreczka z płaską powierzchnią do dezynfekcji, umożliwiającą bezigłowe dostrzyknięcie i pobranie płynu z worka. Zawór z minimalną przestrzenią martwa, dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przyrząd bezigłowy pakowany pojedynczo - sterylny

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 18**

##### **Pakiet 2**

Poz.10

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów umożliwiając wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawki. Zawór bezigłowy z przezroczystą obudową i niebieską membraną bez koreczka. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Objętość wypełnienia całego systemu ok. 0,28ml. Kolec mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę która umożliwia maksymalne pobranie leku z fiolki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu. Opakowanie 50szt

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## Pytanie 19

### Pakiet 2

Poz.11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiołce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku oraz filtr cząsteczkowy 5 mikrona, nisko wiążący białka zapewniający efektywne filtrowanie płynów. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawk oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiołce. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Powierzchnia filtra cząsteczkowego 1cm<sup>2</sup>. Filtr wbudowany na całej długości w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem Objętość wypełnienia całego systemu ok 0,28ml. Kolec mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę która umożliwia maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości. Całkowita długość ok. 72mm. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu. Opakowanie 50szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## Pytanie 20

### Pakiet 2

Poz.12

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Przyrząd do długotrwałego aspirowania cytostatyków- Zamknięty system dostępowy z dwoma bocznymi stabilizatorami blokującymi ostrze nakłuwające zapobiegające przed rozłączeniem przyrządu z fiołką w czasie pobierania leku . Przyrząd posiada bezigłowy, dwukierunkowy samozamykający się zawór z gładką powierzchnią, łatwą do dezynfekcji bez koreczka oraz filtr hydrofobowy 0,2 mikrona z zabezpieczającą obudową. Przyrząd umożliwia przechowywanie fiołki do 28 dni. Kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiającą pobranie maksymalnej ilości leku, bez start (objętość leku pozostała w fiołce, bez dodatkowych manipulacji przyrządem - > 0,1 ml). Kolec o długości ok.25mm. całkowita długość przyrządu ok.70mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## Pytanie 21

### Pakiet 2

Poz.13

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki umożliwiający wielokrotne, aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiołce w



trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku oraz filtr cząsteczkowy 5 mikrona, nisko wiążący białka zapewniający efektywne filtrowanie płynów. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawki oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiolki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiole. Obudowa zaworu przezroczysta z niebieską membraną. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu: 0,29 ml. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## **Pytanie 22**

### **Pakiet 2**

Poz.18

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy IcuMedical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka dostępna w rozmiarach : 1ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 30ml i 60ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA. Nie wymagający zatyczki ochronnej

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## **Pytanie 23**

### **Pakiet 2**

Poz.19

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania, renomowanej firmy IcuMedical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: adapter luer-lock pozwalający zmienić standardowy port typu żeńskiego w element systemu zamkniętego, działający w systemie podwójnych elastomerowych membran. Objętość wypełnienia max.0,5ml. Wyposażony w system sygnalizacji akustycznej potwierdzający prawidłowe połączenie elementów systemu. Sterylny, pakowany pojedynczo, nie zawiera DEHP. opakowanie 50szt

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



## Pytanie 24

### Pakiet 2

Poz.20

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy IcuMedical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: adapter pasujący do powszechnie wykorzystywanych fiolek o średnicy 13mm i 20mm w zależności od potrzeb Zamawiającego. Adapter zapewniający bezpieczny i wolny od zanieczyszczeń sposób dostępu do fiołki. Centralne nakłucie wymuszane przez boczne stabilizatory, adapter nie zawiera DEHP, lateksu. Adapter wyposażony w system sygnalizacji akustycznej potwierdzający poprawne połączenie z nakładką na strzykawkę, posiadający specjalny kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiołki. Adapter we współpracy ze strzykawką z łącznikiem zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiołki. objętość wypełnienia max.0,5ml. Przyrząd jest elementem systemu zamkniętego, posiadającego kod ONB nadany przez FDA, posiada rozszerzającą się komorę o objętości maksymalnie 100ml, pochłaniającą toksyczne aerozole i opary.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## Pytanie 25

### Pakiet 2 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Fartuch izolacyjny pełnobarierowy wykonany z włókniny polipropylenowej powlekanej polietylenem, z rękawami zakończonymi elastyczną gumką wiązany z tyłu na troki, krój prosty. Zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III środka ochrony osobistej wg. z EU Reg. 2016/425, EN 14126:2003+AC:2004; typ 6P-B wg. EN 13034:2005+AI:2009 - ochrona przed działaniem substancji chemicznej w postaci cieczy. Wyrób medyczny klasa I.

Dostępne rozmiary: S, M, L, XL, XXL

Szwy: overlocked (biały i niebieski)

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**