

Siedlce dnia: 2023-01-26

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Kilińskiego 29

08-110 Siedlce

.....

[nazwa zamawiającego, adres]

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie Tryb podstawowy bez negocjacji - art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp na **"dostawa rękawic medycznych oraz drobnego sprzętu medycznego j.u."** – znak sprawy **dr.sprzęt med./406/2023**.

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Wzór umowy - Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 5 ust. 1.1.b wzoru Umowy. Zamawiający w § 5 ust. 1.1.b wskazał: 1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

1) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

b) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej a niezrealizowanej części dostawy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie towaru po upływie terminu określonego w §4 ust 1.

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,5% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,5% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 5 ust. 1.1.b wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,25% wartości.

Odpowiedź – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 2, poz. 1, 2, 4

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 2, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 2, poz. 1, 2, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego komorę kroplową o dł. 62 mm (55 mm w części przeźroczystej) ?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 2, poz. 1, 2, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

Odpowiedź – tak

Pakiet 2, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski lub gumki stabilizującą dren?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 2, poz. 1, 2, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 2, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 2, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania infuzyjnych bursztyn z workiem pakowanym osobno?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 11: Jaki model wstrzykiwacza kontrastu posiada Zamawiający?

Odpowiedź – wstrzykiwacz Medrad Stellant firmy Bayer

Pakiet 11: Czy Zamawiający dopuści w poz.1 łącznik z trójnikiem Y?

Odpowiedź – tak, pasujący do wstrzykiwacza Medrad Stellant firmy Bayer

Pakiet 11: Czy Zamawiający dopuści w poz.1 łącznik o długości 180cm?

Odpowiedź - tak pasujący do wstrzykiwacza Medrad Stellant firmy Bayer

Pakiet 11: Czy Zamawiający dopuści w poz.1 zestaw zawierający złącze szybkiego napełniania typu J zamiast ostrza typu spike (są one stosowane zamiennie)?

Odpowiedź - tak pasujący do wstrzykiwacza Medrad Stellant firmy Bayer

Pakiet 11: Czy Zamawiający dopuści w poz.2 łącznik z trójnikiem Y?

Odpowiedź - tak pasujący do wstrzykiwacza Medrad Stellant firmy Bayer

Pakiet 11: Czy Zamawiający dopuści w poz.2 łącznik o wytrzymałości 300psi/350psi, które spełniają wymagania sprzętowe.?

Odpowiedź - tak pasujący do wstrzykiwacza Medrad Stellant firmy Bayer

Pakiet 2, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź – nie wymaga, dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź – tak

Pakiet 2, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź – nie wymaga, dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 2, poz. 5 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź – nie wymaga, dopuszcza

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczelem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 2, poz. 1,2,5 Czy zamawiający wydzieli poz.1,2,5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na

dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 4, poz. 8-9 Czy zamawiający wydzieli poz.8-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

dot. opisu przedmiotu zamówienia, formularz cenowy- pakiet 11, poz. 1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie z jakim wstrzykiwaczem ma być kompatybilny opisany w pakiecie nr 11 zestaw wkładów i złącze.

Odpowiedź - wstrzykiwacz Medrad Stellant firmy Bayer

dot. opisu przedmiotu zamówienia, formularz cenowy- pakiet 11, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 11, poz. 1 zestaw zawierający złącze o długości +/- 150 cm z trójnikiem „Y”, zamiast „T”? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

UZASADNIENIE:

Trójnik w kształcie litery „Y” jest rozwiązaniem równoważnym i oprócz nieznaczących różnic w kształcie, nie różni się właściwościami, ani też użytecznością od trójnika typu „T”. Co więcej, trójnik jest zrobiony z elastycznego materiału, który w miarę potrzeb można odgiąć, żeby układał się w kształt przypominający literę „T”. Zatem wymóg, aby wykonawcy oferowali tylko i wyłącznie złącze z trójnikiem typu „T” jest nieuzasadniony, gdyż nie wpływa nawet w najmniejszym stopniu na funkcjonalność i bezpieczeństwo użytkowania. Nie ma to absolutnie żadnego ujemnego przełożenia na wykonywanie badań oraz prawidłowość pracy urządzenia.

Odpowiedź – tak, pasujące do wstrzykiwacza Medrad Stellant firmy Bayer

dot. opisu przedmiotu zamówienia, formularz cenowy- pakiet 11, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 11, poz. 2 jednorazowe sterylne złącze niskiego ciśnienia o wytrzymałości do 375 PSI, 150cm długości z trójnikiem „Y” ?

UZASADNIENIE:

Trójnik w kształcie litery „Y” jest rozwiązaniem równoważnym i oprócz nieznaczących różnic w kształcie, nie różni się właściwościami, ani też użytecznością od trójnika typu „T”. Co więcej, trójnik jest zrobiony z elastycznego materiału, który w miarę potrzeb można odgiąć, żeby układał się w kształt przypominający literę „T”. Zatem wymóg, aby wykonawcy oferowali tylko i wyłącznie złącze z trójnikiem typu „T” jest nieuzasadniony, gdyż nie wpływa nawet w najmniejszym stopniu na funkcjonalność i bezpieczeństwo użytkowania. Nie ma to absolutnie żadnego ujemnego przełożenia na wykonywanie badań oraz prawidłowość pracy urządzenia.

Jeśli chodzi o długość złącza niskociśnieniowego, różnica 2 cm jest niewielka i nie ma wpływu na jakość przeprowadzanych procedur.

Odpowiedź - tak, pasujące do wstrzykiwacza Medrad Stellant firmy Bayer

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowych (neoprenowe), bezpudrowych, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 10 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 ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 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. 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 L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). 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 przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Grubość (mediana) na palcu 0,22 mm, AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). 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 przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne

papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.
Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Zadanie 2.

Poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa bez PCV, igła biorcza wykonana z ABS, filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. przyrządy

Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed, bursztynowy - do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa wykonana z ABS całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), bez zawartości Bisfenolu A (BPA), igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,. opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. przyrządy

Poz. 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed, bursztynowy - do leków światłoczułych z workiem, pakowany fabrycznie przez producenta w jednym opakowaniu razem z workiem, do osłony podawanego leku przed światłem, worek w kolorze zielonym o wymiarach 210mmx300mm. Komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa wykonana z ABS, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), bez zawartości Bisfenolu A (BPA), igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania. Opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. przyrządy

Poz. 6.

1.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga by przedłużacz do pomp infuzyjnych wyposażony był w łącznik stożkowy luer-lock „męski” i łącznik stożkowy luer -lock „żeński” oraz osłonkę łącznika?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. przedłużacze

2.Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp infuzyjnych ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) ?

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru przez Zamawiającego ?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. przedłużacze

Poz. 7.

1.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga by przedłużacz do pomp infuzyjnych do leków światłoczułych wyposażony był w łącznik stożkowy luer-lock „męski” i łącznik stożkowy luer -lock „żeński” oraz osłonkę łącznika?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. przedłużacze

2. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp infuzyjnych do leków światłoczułych ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym)?

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy do pomp infuzyjnych do leków światłoczułych o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego ?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. przedłużacze

Zadanie 4.

Poz. 1 i 2

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewnika foley ze sztywną zastawką, spełniającego pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

2. Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają posiadać oryginalnie nadrukowane przez producenta na wyjściu poniżej zastawki następujące oznaczenie: logo marki, nazwa materiału cewnika, kod numeryczny rozmiaru CH, śr. zewnętrzna cewnika w mm oraz pojemność balonu w ml. , co pozwala zidentyfikować produkt bez opakowania jednostkowego?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. cewniki

Poz.3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania górnych dróg oddechowych o z końcówką posiadającą kolorowy nieprzezroczysty konektor oznaczający rozmiar cewnika. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. Zaznaczmy, iż przezroczysty konektor nie ma żadnego uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. cewnik

Poz.5:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być bezftalanowe z oznaczeniem producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. cewnik

2. Prosimy o doprecyzowanie czy cewniki do karmienia mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4rech tygodni z w/w informacją nadrukowaną oryginalnie na etykiecie przez producenta?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. cewnik

Poz. 7.

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania produktu o następujących cechach:

Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny. Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania port do pobierania próbek oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. zestaw

2. Prosimy o sprecyzowanie czy port do pobierania próbek moczu ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. zestaw

3. Prosimy o doprecyzowanie czy port do pobierania próbek moczu ma być bezigłowy co eliminuje ryzyko zakłucia i zwiększa bezpieczeństwo stosowania zestawu do godzinowej zbiórki moczu?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. zestaw

Poz. 12.

Prosimy o dopuszczenie zaofertowania cewników nelaton z nieprzeźroczystym konektorem posiadającym barwne oznaczenie rozmiaru, spełniających pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. cewnik

Poz. 13.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zatyczka do cewnika moczowego ma być uniwersalna, o budowie schodkowej, do cewników i drenów, posiadać ergonomiczny uchwyt i być pakowana pojedynczo?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. zatyczki

Poz. 15.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika dwudrożnego z zakończeniem prostym, wykonany z 100% silikonu, długość 30cm dla CH6/8 oraz 34cm dla CH10, z atraumatyczną końcówką, o gładkiej powierzchni, z linią widoczną w RTG, z zastawką uszczelniającą balon. Stosowanie do 30 dni potwierdzonej w oryginalnej instrukcji obsługi producenta. Pojemność balonu 1.5ml dla CH6 oraz 3ml CH8/10. Cewnik dostarczany w zestawie z kompatybilną prowadnicą. Rozmiar CH6-10, kodowany kolorystycznie.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. cewnik

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników dwudrożnych z zakończeniem typu Tiemann do trudnego cewnikowania, wykonany z 100% silikonu, długość 40cm, z atraumatyczną zagiętą końcówką z jednym otworem, z szerokim kanałem drenażowym zapobiegającym blokowaniu przepływu, o gładkiej powierzchni, z linią widoczną w RTG, z zastawką uszczelniającą balon. Stosowanie do 30 dni potwierdzone w oryginalnej instrukcji obsługi producenta. Pojemność balonu 10ml dla rozmiarów CH12/14, 15ml dla CH16-24. Rozmiar CH12-24, kodowany kolorystycznie.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. cewnik

3. Prosimy o dopuszczenie zaofertowania cewników w rozm. 12-24ch o długości 40cm (+/- 1cm), spełniających pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. cewniki

Zadanie 7.

1. P 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.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. wodę

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wody do nawilżania tlenu: Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, przeznaczonej do terapii inhalacyjnej, ze sterylnie zapakowanym tącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN i napisami w języku polskim.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. wodę

3. Prosimy o dopuszczenie zaofertowania Sterylnej woda do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml) z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym (tj zaofertowania 1170 pojemników po 500ml) 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.

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

4. Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml, wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie

zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza przeliczenie ilości w zależności od pojemności w zaokrągleniu do pełnych opakowań.

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pokryte wewnątrz powłoką polimerową. Pakowane po 50 par. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Odpowiedź – tak

Pakiet 1 poz.2

Prosimy o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL 0,65. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Odpowiedź – tak

Pakiet 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein $\leq 50 \mu\text{g}$, poziomie AQL 0,65. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Odpowiedź – tak

Dotyczy pakietu 2, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu zgodnie z poniższym opisem?
Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek $15 \mu\text{m}$, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylne.
Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Dotyczy pakietu 2, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu zgodnie z poniższym opisem?
Przyrząd bursztynowy do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek $15 \mu\text{m}$, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylne.
Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Dotyczy pakietu 2, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu zgodnie z poniższym opisem?
Przyrząd bursztynowy do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek $15 \mu\text{m}$, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylne. Pakowany fabrycznie przez producenta w jednym opakowaniu razem z workiem do osłony podawanego płynu przed światłem, worek w kolorze zielonym o wymiarach 210mmx310mm o pojemności 3000ml.
Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Dotyczy pakietu 2, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu zgodnie z poniższym opisem?

Przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wykonana z PVC o długości min. 75mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), sterylny. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym. Opakowanie kolorystyczne folia-papier

Odpowiedź – zgodnie z zapisami SWZ

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewników do odsysania w rozmiarach CH 5-8 dł. 400 mm, spełniających resztę postawionych wymagań SWZ.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. cewniki

dotyczy pakietu nr 5 poz. 11

Zwracamy się do Zamawiającego o z prośbą o dopuszczenie wyceny za op. A.144 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. wycenę za op

Dotyczy pakietu 5, poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu zgodnie z poniższym opisem?

Golarka chirurgiczna jedno ostrzowa z odpowiednio zaprojektowaną szeroką rączką pokrytą prążkami, dzięki czemu bezpiecznie i wygodnie osadza się w dłoni, umożliwia kontrolę podczas golenia, bardzo przydatna na salach operacyjnych i porodówkach. Ostrze wykonane ze stali nierdzewnej pokryte stopem platynowo - sodowym o wym. Szer. 7mm/ dł. 37mm / gr. 0,01 cm usuwa owłosienie bez zadraśnień i podrażnień. Podczas golenia na sucho i mokro, łatwe do sputkania, specjalny grzebień zapobiega zapychaniu. Golarka zarejestrowana jako wyrób medyczny. Golarka medyczna z dodatkową osłonę ostrza. Pakowana pojedynczo w opakowanie foliowe. Op. 50 szt.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. golarki

Dotyczy pakietu 5, poz. 21-23

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (1L; 2L; 5L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie, a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. opakowania zbiorcze

Dotyczy pakietu 5, poz. 21-23

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. pojemniki

Dotyczy pakietu 5, poz. 21-23

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelką PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza ww. pojemniki

dotyczy pakietu nr 5 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści myjki po niższych parametrach:

Jednorazowe rękawice do mycia wykonane z miękkiej podfoliowanej włókniny airlaid. Z wodoodporną barierą. Wstępnie namydłone z delikatnym, niskopieniącym, przebadanym dermatologicznie środkiem czyszczącym. pH 5,5. Zgrzewanie ultradźwiękowe.

Dane techniczne:

Jakość	Podfoliowana włóknina airlaid
Skład włókniny airlaid	W 100% bezchlorowe czyste włókna celulozowe + spoiwo EVA
Skład folii	100% PE (polietylen)
Waga	85 g/m ² = 50 g/m ² włóknina airlaid + 35 g/m ² PE
Grubość folii	18 μ
Laminowanie	TAK
Mydło	TAK
Kolor włóknina Airlaid	biały
Kolor filmu	Jasny niebieski
Kolor detergentu	niebieski
Chłonność	650% (6,5-krotność masy)
Wymiary produktu	23 cm. x 16 cm.
Rozmiar	Jeden
Okres ważności produktu (OKRES TRWAŁOŚCI)	36 miesięcy
Okres ważności po otwarciu	1 miesiąc

Odpowiedź – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

dotyczy pakietu nr 16 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 50/60ml do pomp infuzyjnych z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

dotyczy Pakiet 3 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści Dren T-Kehr do drenażu dróg żółciowych z miękkiego lateksu, wymiar 80x5x5cm w rozmiarze CH 12 i CH 16?

Odpowiedź - tak

Dotyczy Pakiet 5 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniach a`75 sztuk z przeliczeniem na 1067 op. a`75sztuk

Odpowiedź – tak

Zamawiający

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Siedlcach
mgr Mirosław Leśkiewicz