

**Kluczbork 06.05.2025r.**  
**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

**Dostawa płynów infuzyjnych dla Powiatowego Centrum Zdrowia S.A. w Kluczborku 5/2025/ZP**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

**Pytanie nr 1**

**Zadanie 1, poz. 10** – Prosimy o potwierdzenie, że zaszła omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli zapotrzebowanie w ilości 20 opakowań a nie jak podano 20 sztuk. W opisie przedmiotu zamówienia podają Państwo, że czepek ma być pakowany po 100szt a w ilości wymaganej 20 sztuk.

**Odpowiedź Zamawiającego: TAK, zamawiający ma na myśli 20 opakowań po 100 sztuk.**

**Pytanie nr 2**

**Zadanie 1, poz. 11** – Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka CH24, tak jak dotychczas stosowane w Państwa placówce, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 3**

**Zadanie 1, poz. 12** – Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehr o dł. ramion 180mmx450mm nieskalowany, z łącznikiem large lock oraz workiem? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga..**

**Pytanie nr 4**

**Zadanie 1, poz. 19** Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą o pojemności max. 0,9l?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 5**

**Zadanie 1, poz. 19** – Czy Zamawiający dopuści wycenę misek nerkowatych za opakowanie a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak**

**Pytanie nr 6**

**Zadanie 1, poz. 22** – Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 2000ml?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 7**

**Zadanie 1, poz. 22** – Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na wymiociny za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie nr 8**

**Zadanie 1, poz. 27** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradła w rozmiarze 160x210 cm?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 9**

**Zadanie 1, poz. 30** - Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z medycznego, elastycznego PVC zawierające śladowe ilości ftalanów?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 10**

**Zadanie 1, poz. 38**– Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek do wymazów za najmniejsze opakowanie handlowe a'100 szt. ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie nr 11**

**Zadanie 1, poz. 39** – Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek do wymazów za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie nr 12**

**Zadanie 1, poz. 42** – Czy Zamawiający dopuści wycenę szyn za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie nr 13**

**Zadanie 1, poz. 43**– Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie nr 14**

**Zadanie 1, poz. 44** – Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków do pobierania próbek moczu za opakowanie a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie nr 15**

**Zadanie 1, poz. 46**– Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do zbiórki moczu za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie nr 16**

**Zadanie 1, poz. 48** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu Robinsona z workiem o pojemności 500ml skalowanym co 50ml z zastawką antyrefluksyjną tak jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 17**

**Zadanie 3, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy do zabezpieczania dostępów naczyniowych uniwersalny (dla dzieci i dorosłych) z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu luer i luer lock (pojedynczy zawór), wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 0,09ml, przepływ 350ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania od 350 aktywacji (lub 7 dni – w zależności co nastąpi pierwsze)?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 18**

**Zadanie 3, poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną 18G wyłącznie o długości 45mm?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 19**

**Zadanie 3, poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną 20G wyłącznie o długości 32mm?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 20**

**Zadanie 3, poz. 4-6** – Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Tak.

**Pytanie nr 21**

**Zadanie 3, poz. 16** – Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane a'250 szt. i wycenę za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 22**

**Zadanie 3, poz. 17** – Czy Zamawiający dopuści kraniki pakowane a'50 szt. i wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 23**

**Zadanie 3, poz. 18-20** – Czy Zamawiający dopuści mandryn innego producenta niż kaniule z pozycji 4-6?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Nie.

**Pytanie nr 24**

**Zadanie 3, poz. 21** – Czy Zamawiający dopuści pojedynczy, bezigłowy port do zabezpieczenia dostępów naczyniowych z drenem, z silikonową przezroczystą membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu luer i luer – lock, z zaciskaczem na drenie; odporny na lipidy, zawór wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 1,0ml, długość 15 cm, przepływ 185 ml/min, okres stosowania od 350 aktywacji (lub 7 dni – w zależności co nastąpi pierwsze)?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 25**

**Zadanie 3, poz. 21** – Czy Zamawiający dopuści pojedynczy, bezigłowy port do zabezpieczenia dostępów naczyniowych z drenem, z silikonową przezroczystą membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu luer i luer – lock, z zaciskaczem na drenie; odporny na lipidy, zawór wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 0,5ml, długość 15 cm, przepływ 115 ml/min, okres stosowania od 350 aktywacji (lub 7 dni – w zależności co nastąpi pierwsze)?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 26**

**Zadanie 3, poz. 24** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z komora o długości 90mm w części przezroczystej 95mm dł. całkowita, pojemność komory 21ml?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 27**

**Zadanie 3, poz. 24** – Czy Zamawiający miał na myśli filtr o wielkości oczek 200µm?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 28**

**Zadanie 3, poz. 25,26** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji ścięty czteropłaszczyznowo?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 29**

**Zadanie 3, poz. 25** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bez łącznika dodatkowej iniekcji?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 30**

**Zadanie 3, poz. 25** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z drenem o długości 180cm i filtrem 8µm?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 31**

**Zadanie 3, poz. 26** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bursztynowy o długości komory w części przezroczystej 55mm, dł. całkowita 60mm?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 32**

**Zadanie 3, poz. 24-26** – Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV bez ftalanów, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 33**

**Zadanie 3, poz. 25-26** – Czy Zamawiający miał na myśli filtr o wielkości oczek 15µm?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 34**

**Zadanie 3, poz. 27-30** – Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z rozszerzeniem skali nominalnej odpowiednio: 20-24ml, 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 35**

**Zadanie 3, poz. 31-32** – Czy Zamawiający dopuści z pojedynczą skalą pomiarową?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 36**

**Zadanie 3, poz. 31-32** – Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 37**

**Zadanie 3, poz. 31-32** – Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie nr 37**

**Zadanie 3, poz. 33** – Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na mocz za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź Zamawiającego:** TAK.

**Pytanie nr 38**

**Zadanie 12 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana ułatwiająca zakładanie, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor naturalnego lateksu, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu  $0,18 \pm 0,02$ , na dłoni  $0,16 \pm 0,02$ , mankiecie  $0,14 \pm 0,02$ , długość min 280 mm. Rękawice o niskim kontrolowanym poziomie endotoksyn  $<1$  EU/parę, potwierdzone raportem badania w jednostce niezależnej. Poziom protein białek lateksu  $\leq 30$   $\mu\text{g/g}$ , siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 18N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zgodne z EN 455-2:2024 oraz EN 455-3:2023. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na działanie leków cytostatycznych, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz mikroorganizmów w tym również bakterii i grzybów zgodnie z EN ISO 374-5. Dyspenser ze znacznikiem sterylizacji w kolorze czerwonym oraz możliwością otwierania w pionie i poziomie, co pozwala zredukować przestrzeń, z dodatkowym otworem zwrotnym, umożliwiającym zwrot nadmiernie pobranej, nieotwartej pary rękawic, co minimalizuje straty i podnosi efektywność pracy. Objętość dyspensera nie większa niż 5 000  $\text{cm}^3$  co powoduje oszczędność miejsca na półce nawet o 80% i mniejszą ilość odpadów do utylizacji. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, podwójna bariera pakowania: opakowanie wewnętrzne papier z kodem EAN13 oraz informacjami ostrzegawczymi dla użytkownika, zewnętrzne foliowe z kodem GS-128?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 39**

**Zadanie 12 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN ISO 374-1,2, EN 16523. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7 oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III – potwierdzone dokumentem świadczącym o zgodności wyrobu z Rozporządzeniem (EU)2017/745. Grubość pojedynczej ścianki na palcu  $0,21\text{mm}(+/-0,02)$ , dłoni  $0,18\text{mm}(+/-0,01)$ , mankiecie  $0,17\text{mm}(+/-0,01)$ , długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10  $\mu\text{g/g}$  - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6.0-9.0?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 40**

**Zadanie 12 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu  $0,10\text{mm} +/- 0,01\text{mm}$ , na dłoni  $0,07 +/- 0,01$  mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN

ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 53 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I Reguły 5 i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga**

#### **Pytanie nr 41**

**Zadanie 12 poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,10mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 53 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I reguły 5, i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. (240 szt. dla rozmiaru XL) z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 400 op.?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie nr 42**

**Zadanie 12 poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,10mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 53 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I reguły 5, i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na

opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 50 szt.?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 43**

**Zadanie 12 poz. 5** - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, o podwyższonej grubości, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/-0,01mm, na dłoni 0,12 +/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 13N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I Reguły 5 i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 44**

**Zadanie 12 poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, o podwyższonej grubości, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/-0,01mm, na dłoni 0,12 +/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 13N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I Reguły 5 i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 45**

**Zadanie 12 poz. 7** - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, przeznaczone do procedur o podwyższonym ryzyku zakażenia, niebieskie, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna: chlorowana , tekstura na całej powierzchni rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. AQL 1,0 – potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,36mm ±0,04mm , na



dłoni 0,31mm±0,03mm, na mankiecie 0,23mm±0,03mm, długość min.300mm, siła zrywu przed starzeniem min. 20N - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 20µg/g - potwierdzone raportem producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 14 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 18 substancji chemicznych, w tym 10 na min. 6 poziomie. Rozmiary S-XL, kodowane kolorystycznie na opakowaniu, pakowane po 50 szt.?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 46**

**Zadanie 13 poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny standard wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>. Rękaw prosty zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min. 45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Kolor niebieski. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Szew trójścieżkowy – prosty. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową lamówkę oraz nadruk z rozmiarówką, zgodnością z normą 13795 i zakresie procedur widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonane z materiału spunlace o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetkę włókninową o wymiarach 60 cm x 60 cm?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 47**

**Zadanie 13 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające. Bluza z krótkim rękawem, posiada wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Rękaw cięty ale niestrzępiący się. Spodnie z trokami w pasie. Nogawki cięte ale niestrzępiące się. Dostępne w kolorach: zielonym, niebieskim. Zgodne z EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 48**

**Zadanie 13 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny w rozmiarach S-XXXL?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 49**

**Zadanie 13 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim. Bluza z krótkim rękawem. Rękawy krótkie zakończone obszyciem. Bluza wyposażona w 3 duże kieszenie (2 na dole bluzy, 1 na piersi). Dekolt wyposażony z przodu w zapięcie na biały nap. Dół bluzy obszyty. Spodnie wiązane na troki w pasie. Wyposażone w 1 dużą kieszeń zapinaną na nap. Nogawki obszyte. Rozmiary S- XXL.

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 50**

Pakiet 5 poz. 1-9: czy Zamawiający dopuści rękawy o gramaturze folii 52,9 g/m<sup>2</sup> ± 6%, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 51**

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej w § 12 ust. 1. „Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas określony i obowiązywać będzie od 13.02.2025 roku do 12.02.2026 roku, tj. przez okres 12 miesięcy

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, doszło do omyłki pisarskiej zapis powinien brzmieć**

§ 12 ust. 1. „Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas określony i obowiązywać będzie od 02.06.2025 roku do 01.06.2026 roku, tj. przez okres 12 miesięcy

**Pytanie nr 52**

Pakiet nr 2 Pozycja 21 - Prosimy o dopuszczenie elektrod pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź Zamawiającego: TAK.**

**Pytanie nr 53**

Pakiet nr 2 Pozycja 71 - Prosimy o dopuszczenie kaniul Neoflon wykonanych z poliuretanu, reszta zapisów zgodna z SWZ

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 54**

Pakiet nr 2 Pozycja 157 - Prosimy o dopuszczenie taśmy wskaźnikowej do sterylizacji parą wodną, 19 mm x 50m

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 55**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 12 równoważny dren Kehra wykonany z lateksu naturalnego w rozmiarach CH12-CH26?

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 56**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 16 kieliszki w opakowaniu a'80 szt. zgodnie z przeliczeniem? Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: TAK.**

**Pytanie nr 57**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 210x160cm? Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego: Brak numeru pakietu oraz nr pozycji.**

**Pytanie nr 58**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 35 sondę wykonaną z PVC?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 59**

Czy Zamawiający odstąpi w pakiecie 1 pozycji 47 od wymogu jednego producenta?

**Odpowiedź Zamawiającego: TAK.**

**Pozostałe warunki SWZ bez zmian.**

Do wiadomości:  
- wszyscy uczestnicy