

Kluczbork 22.05.2025r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**Dostawa płynów infuzyjnych dla Powiatowego Centrum Zdrowia S.A. w Kluczborku II
postępowanie 7/2025/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 nerkową o pojemności max. 0,9l?

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 5

Zadanie 1, poz. 19 – Czy Zamawiający dopuści wycenę misek nerkowych 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 antyreflukcyjną 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: TAK.

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: TAK.

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: TAK.

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: TAK.

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: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 27

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

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, nastąpiła omyłka pisarska.

Pytanie nr 28

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

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 29

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

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 30

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

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.

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: Dopuszcza, nie wymaga.

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: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 33

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

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, nastąpiła omyłka pisarska.

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: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 35

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

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga.

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 38

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 39

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 przeciwstawnym 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 ≤ 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 cm³ 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 40

Zadanie 12 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankiem, 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 41

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 0,10mm +/-0,01mm, 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. Dopuszczane 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 42

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. Dopuszczane 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 uchwytyami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytyami 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 43

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

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44

Zadanie 12 poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, 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. 6 - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, 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 46

Zadanie 12 poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, 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 47

Zadanie 13 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny standard wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze 35 g/m². 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 trójsieczkowy – 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/m². Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w serwetkę włókninową o wymiarach 60 cm x 60 cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 48

Zadanie 13 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², 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 49

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/m² 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 zapinanie 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/m² ± 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

Czy Zamawiający w zadaniu 2 poz. 6 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, o średnicy 11 FR - długość 20 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 53

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Odpowiedź Zamawiającego: Prostych

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 2 poz. 6 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź Zamawiającego: NIE.

Pytanie nr 55

Zadanie 11, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipssem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm (długość ramienia 9mm) i 16mm (długość ramienia 9,5mm), stopień zagięcia ramion klipsa 90 stopni i 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Możliwość usunięcia już zaaplikowanego klipsa. Uwolniony klips ma postać jednego elementu i pozbawiony jest jakichkolwiek fragmentów mogących się od niego oddzielić po uwolnieniu i tym samym uszkodzić kanał endoskopu. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancerz transportowy. Możliwość wykonywania

badan rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu)?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 56

Zadanie 11, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: igła do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w zielonej dobrze widocznej osłonce PTFE, o grubości igły 0,6 mm i głębokości nakłucia 4 mm lub 6 mm. Kąt ścięcia ostrza igły 23,5°. Średnica narzędzia 2,4mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Pancerz igły zakończony metalowym, zewnętrznym pierścieniem w miejscu jej wyjścia stabilizujący pracę igły i eliminujący możliwość jej wyginania. Zablockowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Możliwość wysunięcia i schowania igły bez względu na stopień zagięcia endoskopu. Rękojeść igły z czterema plastikowymi wypustkami dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane pod podwójnym kątem dla zwiększenia ostrości narzędzia?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57

Zadanie 11, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: igła do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w osłonce PTFE, o grubości igły 0,6 mm lub 0,8 mm i głębokości nakłucia 4 mm lub 6 mm (do wyboru przez Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,4mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Zablockowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z czterema plastikowymi wypustkami dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane pod podwójnym kątem dla zwiększenia ostrości narzędzia

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 58

Zadanie 11, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: k leszcze biopsyjne jednorazowego użytku, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym, łyżeczki o długości 3,86mm, rozwarciu 8mm. Łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą, aligator, aligator z igłą. Dostępne w długościach: 1600mm, 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. Kolor powleczenia niebieski dla długości kleszczy przeznaczonych do kolonoskopii oraz zielony dla kleszczy przeznaczonych do gastroskopii. Kleszcze z funkcją biopsji stycznych. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 59

Zadanie 11, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku typu JUMBO, o powiększonej pojemności, w powleczeniu PE, z markerami głębokości widocznymi w obrazie endoskopowym; z funkcją rotacji; łyżeczki o rozwarciu 8,5 mm, pojemność 11,9mm³. Łyżeczki owalne, gładkie. Dostępne w długości 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,8mm. Współpracujące z minimalnym kanałem roboczym 3,2mm. Kolor powleczenia niebieski. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 60

Zadanie 11, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: pętla COLD (tj. bez możliwości podpięcia do diatermii) do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, pleciona, drut o średnicy 0,24 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 61

Zadanie 11, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz 0,41mm dla średnicy otwarcia pętli 25mm i 32mm. Długość oczka pętli 38,5mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 62

Zadanie 11, poz. 8. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: pętla do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji dedykowana resekcjom płaskim, sterylna, kształt okrągły, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,43 mm z technologią zwiększonego tarcia potwierdzoną przez producenta. Średnica otwarcia 15mm lub 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 63

Zadanie 11, poz. 9. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: pętla do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz 0,41mm dla średnicy otwarcia pętli 25mm. Długość oczka pętli 38,5mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 64

Zadanie 11, poz. 10. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: pętla do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz 0,41mm dla średnicy otwarcia pętli 25mm i 32mm. Długość oczka pętli 38,5mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 65

Zadanie 11, poz. 11. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: jednorazowe szczoteczki dwustronne do czyszczenia kanałów endoskopów, średnica osłonki 1,7mm. Średnice szczoteczek na końcach przewodnika: 6/6mm przy długości 250 cm; 5/10mm przy długości 230 cm (do wyboru zamawiającego), zakończone kulkami zapobiegające uszkodzeniu kanału endoskopu. Na opakowaniu samoprzylepne etykiety do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 66

Zadanie 11, poz. 12. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: kosz dwukanałowy do ekstrakcji kamieni, czteroramienny, jednorazowego użytku, o stalowym rdzeniu w rozmiarze 25mm x 50mm. Kosz w osłonce wykonanej z PE, chroniącej przed uszkodzeniami narzędzia w transporcie. Narzędzie kompatybilne z przewodnikiem 0,035" oraz awaryjnym litotryptorem. Możliwość podania kontrastu. Długość robocza narzędzia 1950mm. Średnica narzędzia 3,2 mm. Pakowany pojedynczo, sterylnie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 67

Zadanie 11, poz. 14. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: jednorazowy ustnik dziecięcy do badań gastroscopowych. Otwór o wymiarach 20mm x 16mm. Ustnik z gumką nie zawierającą lateksu. Pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty, z etykietami samoprzylepnymi zawierającymi nr katalogowy, nr lot, datę ważności oraz dane producenta?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 68

Zadanie 11, poz. 15. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: jednorazowe chwytaki 3 i 4-ramienne do usuwania ciał obcych, końcówki zakończone atraumatycznie, długość robocza 230cm, średnica osłonki 2,4 mm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 69

Zadanie 11, poz. 16. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: kleszcze chwytające jednorazowego użytku, w powleczeniu PE. Typ łopatek zęb szczura o rozwarciu 15mm. Wersja obrotowa: zęb szczura o rozwarciu 8,3mm. Długość robocza 2300mm, średnica narzędzia 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 70

Zadanie 11, poz. 20. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: pętla z siatką chwytającą; jednorazowa, owalna, obrotowa, z regulacją wysunięcia. Siatka nylonowa rozpoczyna się na pętli o otwarciu 25mm i długości oczka 42mm lub otwarciu 35mm i długości oczka 51,5mm (do wyboru Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,4mm, długość robocza 2300mm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 71

Zadanie 11, poz. 21. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: szczotka do czyszczenia zaworów endoskopów o całkowitej długości 15,5-16cm, średnica szczotek 5mm i 10mm i długości szczotek 20mm i 30mm. Zakończone atraumatycznie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 72

Zadanie 11, poz. 24. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: zestaw do opaskowania żyłaków przełyku, jednorazowego użytku, składający się z nasadki na endoskop zawierającej 7 opasek czarnych oraz głowicy z nicią o długości 1650mm do zrzucania opasek połączoną fabrycznie z pokrętle działającym w dwóch kierunkach i pokrętle do napinania nici, nasadka z nicią do zrzucania opasek łączona przez przełożenie pętli za pętlę, w głowicy port z łącznikiem Luer-Lock do przepłukiwania miejsca obliteracji, zrzucenie gumki zasygnalizowane mechanicznie i dźwiękowo. Współpracuje z endoskopem o minimalnej średnicy 9,3mm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający może dookreślić o jaką ilość tamponów chodzi w ogłoszonym postępowaniu? Pragniemy zauważyć, że w formularzu asortymentowo cenowym w zakładce "Zadanie 7" Zamawiający nie podał ilości na jakie ma opiewać oferta (kolumna D "Ilość" jest pusta)

Odpowiedź Zamawiającego:

Pakiet nr 7 poz. 1 – 280 sztuk

Pakiet nr 7 poz. 2. – 400 sztuk

Pakiet nr 7 poz. 3. – 120 sztuk

Pytanie nr 74

Pytanie dotyczy odpowiedzi na Pytanie nr 4 Udzielona odpowiedź nie wyjaśnia czy sondy z poz. 1 będą stosowane w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia lub ośrodkowym układem nerwowym. Takiej informacji nie ma tym również w SIWZ ani w opisie przedmiotu zamówienia. Nie potwierdza również czy zaoferowany produkt ma należeć do III klasy zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych. Wnosimy zatem o doprecyzowanie odpowiedzi czy jest ona twierdząca czy zaprzeczająca?

Odpowiedź Zamawiającego: Sonda musi działać zgodnie z kompatybilnym urządzeniem, które posiada szpital.

Pozostałe warunki SWZ bez zmian.