

**Szpital Specjalistyczny nr 2**

Batorego 15

41-902 Bytom

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Dostawa sprzętu jednorazowego użytku oraz dostawa specjalistycznych wyrobów medycznych dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Bytomiu - powtórzenie.

Numer referencyjny: 9/9PN/2025

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Zamawiający, **Szpital Specjalistyczny nr 2**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 22**

Pakiet 19 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pakiet 48

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do pobierania leków z fiolek o średnicy 13 mm i 20mm( do wyboru przez Zamawiającego w momencie składania zamówienia) o poniższych parametrach

Zamknięty system dostępowy z dwoma bocznymi stabilizatorami blokującymi ostrze nakłuwające. Przyrząd posiada bezigłowy, dwukierunkowy samozamykający się zawór z gładką powierzchnią, łatwą do dezynfekcji oraz filtr hydrofobowy 0,2 mikrona z zabezpieczającą obudową. Kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający pobranie maksymalnej ilości leku, bez start (objętość leku

pozostała w fiolce, bez dodatkowych manipulacji przyrządem - > 0,1 ml)

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 85, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic obecnie dostarczanych do Państwa placówki spełniających poniższe parametry:

Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwnym kciukiem, AQL 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankietcie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. 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. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania przeliczenia ilości w opakowaniu 50szt.**

Pakiet 85, poz. 1

Czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic niepowodujących podrażnień i uczuleń, potwierdzonych raportem niezależnego laboratorium?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pakiet 85, poz. 2

Czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic o poziomie protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. ASTM D7427-16 i/lub EN 455-3, tak jak obecnie stosowane, potwierdzonych badaniami niezależnego laboratorium z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy? Pragniemy podkreślić, iż obniżony poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu, a wysokiej klasy producenci w celu zapewnienia bezpieczeństwa pracy użytkownikom dążą do jak najlepszego wypłukania protein alergennych z rękawic.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pakiet 85, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających powierzchnię zewnętrzną gładką, antypoślizgową, zapewniającą lepsze czucie i pewny chwyt, tak jak obecnie stosowane.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pakiet 85, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymagana powierzchnia wewnętrzna z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych ma zawierać syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, która ułatwia nakładanie oraz nie wysusza dłoni?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pakiet 85, poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pakiet 85, poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice produkowane przy użyciu akceleratorów chemicznych tj. DPG (1,3-difenyloguanidyna) oraz tiuramy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Zamawiający

Koordynator Zamówień Publicznych

*mgr Magdalena Pudło*