

Opatów, 12.01.2021 r.

Znak: SL 33/ZP/2020

**- Wszyscy Wykonawcy -**

### **WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości poniżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, na zadanie: „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku oraz materiałów opatrunkowych”, Znak postępowania: SL 33/ZP/2020; ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych: nr 777168-N-2020 z dnia 2020-12-31 r.

W związku z otrzymanymi przez Zamawiającego w dniu 5 stycznia 2021 r. (wtorek) pytaniami – uwagami, dotyczącymi treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018, poz. 1986, ze zm.) Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

#### **Pytanie 1: pakiet 4 poz. 5-8**

Ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w pakiecie 4, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wydzielenie pozycji 5-8 i utworzenie dla nich osobnej części. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki. Państwa zgoda na podział pakietu umożliwi przystąpienie większej ilości wykonawców do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania oraz zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Spółka oferuje swoim klientom wysokiej jakości produkty, które są użytkowane przez personel medyczny w krajach Europy wschodniej i zachodniej. Przebadanie i oznaczenie zgodnie z unijną normą EN 455 zapewnia bezpieczeństwo ich stosowania, zarówno przed jak i w czasie epidemii.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 5-8 i utworzenie osobnej części.

#### **Pytanie 2: pakiet 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe z gazy bawełnianej jałowe 17N, 8W, rozmiar: 10cm x 10cm x 3szt w opakowaniu typu blister?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3: pakiet 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe z gazy bawełnianej jałowe 17N, 8W, rozmiar: 7,5cm x 7,5cm x 5szt w opakowaniu typu blister?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4: pakiet 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe z gazy bawełnianej jałowe 17N, 8W, rozmiar: 5cm x 5cm x 2szt. w opakowaniu typu blister?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5: pakiet 1 – materiał gazowy – jałowy i niejaołowy :**

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku.

**Pytanie 6: pakiet 1 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści ligninę pakowaną A'0,5kg z odpowiednim przeliczeniem ilości? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 7: pakiet 1, poz. 19**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania watę bawełnianą 100% 500g ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8: pakiet 1, poz. 23 i 25**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przylepiec na tkaninie z klejem kauczukowym z tlenkiem cynku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9: pakiet 1, poz. 26:**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pieluchomajtki o obwodzie 100-150 cm ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 10: pakiet 1 poz. 26, 27**

Czy Zamawiający miał na myśli podwójne elastyczne przylepcorzępy z możliwością wielokrotnego mocowania?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 11: pakiet 2, poz. 6-10**

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 6-10 do osobnego pakietu ? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie większej ilości wykonawców korzystnej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyłączy pozycji 6-10 do osobnego pakietu.

**Pytanie 12: pakiet 2, poz. 12**

Czy Zamawiający popełnił omyłkę pisarską i w tej pozycji wymaga: Sterylny zestaw do porodu skład: 2sztuki serwety z włókniny foliowanej ok 43g/m<sup>2</sup> /150x75cm / 2 sztuki serwety z włókniny foliowanej ok 43g/m<sup>2</sup> / 75x75cm 2 podkłady ginekologiczne ok 34x9cm / 1sztuka podkład chłonny z pulpy celulozowej ok.60 x 60cm chłonność 1400g wg ISO 11948-1masa 65,5g / 1 sztuka podkład chłonny z pulpy celulozowej ok. 60 x 90 cm ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie 13: pakiet 2, poz. 19**

Czy Zamawiający miał na myśli tufery niejałowe?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający miał na myśli tufery niejałowe.





**Pytanie 14:**

Czy terminy podane w umowie odnoszą się do dni roboczych i czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedź:**

Tak, terminy podane w umowie odnoszą się do dni roboczych, a za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

**Pytanie 15:**

Czy Zamawiający dopuści dostawy do godz. 15.00 ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści dostawy do godziny 14:30, czyli w godzinach pracy personelu apteki.

**Pytanie 16:**

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

**Odpowiedź:**

Tak, w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie Wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie.

**Pytanie 17:**

"Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby we wzorze umowy słowo ""opóźnienia"" zostało zastąpione słowem ""zwłoki""?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione naruszenie terminu. Nie ma uzasadnienia rozszerzania odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, ""kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy."

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 18: pakiet 1, poz. 1-6,9-15**

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-6,9-15 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:**

Zamawiający nie wydzieli poz. 1-6,9-15 do osobnego pakietu.

**Pytanie 19: pakiet 1, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści kompresy pakowane w blister po 3 szt. , a następnie w kartonik po 25 szt blistrów, oraz wycene z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 20: pakiet 1, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści kompresy pakowane w blister po 5 szt. tzn. po 5 szt. razem w jednym blistrze?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 21: pakiet 1, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści kompresy pakowane w blister po 2 szt. , a następnie w kartonik po 25 szt blistrów, oraz wycene z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 22: pakiet 2, poz. 1-5**

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-5 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:**

Zamawiający nie wydzieli poz. 1-5 do osobnego pakietu.

**Pytanie 23:**

Czy w Pakiecie 3, w pozycji 16 Zamawiający dopuści cewnik do odsysania Ch12/500?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie 24:**

Czy w Pakiecie 3, w pozycji 29 Zamawiający dopuści dren do podawania tlenu o długości 210cm +/- 2,%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 25:**

Czy w Pakiecie 3, w pozycjach od nr 42 do 49 Zamawiający dopuści igły iniekcyjne z ostrzem długo ściętym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 26:**

Czy w Pakiecie 3, pozycje od nr 50 do 55 Zamawiający ma na myśli kaniule bezpieczne czy też standardowe bez mechanizmu zabezpieczającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający ma na myśli kaniule standardowe.

**Pytanie 27:**

Jeśli w Pakiecie 3, pozycje 50, 51, 53, 54, 55 chodzi o kaniule bezpieczne, to czy Zamawiający dopuści:

Kaniule bezpieczne do żył obwodowych zapakowane w opakowanie typu Tyvec z łatwym otwieraniem, wykonane z PUR lub PTFE widoczne w USG i RTG posiadające minimum 3 paski radiocieniujące. Port boczny zgodny z kodem kolorów odpowiadający rozmiarowi. Złożona pozycja skrzydełek, ułatwiająca trzymanie kaniuli, skrzydełka z dziurkami umożliwiające przysycię kaniuli do skóry pacjenta, specjalny kształt portu bocznego (koreczka), ułatwiający jego otwieranie i zamykanie z funkcją samodomykania (zapobiegającą samoczynnemu otwarciu oraz minimalizującą ryzyko infekcji układu krwionośnego), z filtrem hydrofobowym. Specjalny kształt igły - uruchamiający w czasie wyjmowania igły z kaniuli plastikowe zabezpieczanie z metalowym mechanizmem. Jałowa, niepirogenna wolna od DEHP. Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi z wyraźnie uwypukloną, prążkowaną kryzą dającą pewny uchwyt w rękawiczkach w trakcie działań ratowniczych.

Rozmiar:

Pozycja 50 - G22 (0,90mm), dł. 25mm, przepływ 33ml/min., - niebieski

Pozycja 51 - G24 (0,70mm), dł. 19mm, przepływ 18ml/min., - żółty

Pozycja 53 - G20 (1,10mm), dł. 32mm, przepływ 55ml/min., - różowy

Pozycja 54 - G18 (1,30mm), dł. 45mm, przepływ 85ml/min., - zielony

Pozycja 55 - G16 (1,80mm), dł. 45mm, przepływ 200ml/min., - szary?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza (odpowiedź na pytanie 26).

**Pytanie 28:**

Jeśli w Pakiecie 3, pozycja 52 chodzi o kaniule bezpieczne, to czy Zamawiający dopuści:

Kaniule bezpieczną noworodkową do żył obwodowych zapakowanej w opakowanie typu blister-pack z łatwym otwieraniem, wykonaną z termoplastycznego TEFLONU typu FEP widoczną w USG i RTG posiadającą minimum 2 paski radiocieniujące. Korpus kaniuli i port boczny zgodny z kodem kolorów odpowiadający rozmiarowi. Złożona pozycja skrzydełek, ułatwiająca trzymanie kaniuli, skrzydełka z dziurkami umożliwiające przyszywanie kaniuli do skóry pacjenta, specjalny kształt portu bocznego (koreczka), ułatwiający jego otwieranie i zamykanie z funkcją samodomykania (zapobiegającą samoczynnemu otwarciu oraz minimalizującą ryzyko infekcji układu krwionośnego), z filtrem hydrofobowym, specjalny kształt igły uruchamiający mechanizm zabezpieczający w czasie wyjmowania igły z kaniuli (zaciskające się wokół koniuszka igły zabezpieczenie gwarantujące bezpieczeństwo). Jałowa, niepirogenna wolna od DEHP. Koreczek z wyraźnie uwypukloną, prążkowaną kryzą dającą pewny uchwyt w rękawiczkach w trakcie działań ratowniczych.

Rozmiar:

Pozycja 52 - G26 (0,6), dł. 19mm, przepływ 17ml/min., fioletowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza (odpowiedź na pytanie 26).

**Pytanie 29:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 3, pozycje 50, 51, 52, 53, 54, 55 dopuści kaniule bezpieczne pakowane po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza (odpowiedź na pytanie 26).

**Pytanie 30:**

Jeśli w Pakiecie 3, pozycje 50, 51, 53, 54, 55 chodzi o kaniule standardowe, bez mechanizmu bezpieczeństwa, to czy Zamawiający dopuści:

Kaniule dożylnie jednorazowego użytku wykonane z teflonu FEP, sterylne, nietoksyczne, niepirogenne, wyposażone w cztery paski radiocieniujące, posiadające zastawkę antyzwrotną, ze skrzydełkami. Wyraźna data produkcji i ważności na opakowaniu jednostkowym gwarantującym bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem. Dostępna w wersji ze standardowym zaworem portu bocznego, rozmiar:

Pozycja 50 - G22 (0,80mm), dł. 25mm, przepływ 38ml/min., - niebieski

Pozycja 51 - G24 (0,70mm), dł. 19mm, przepływ 22ml/min., - żółty

Pozycja 53 - G20 (1,00mm), dł. 32mm, przepływ 64ml/min., - różowy

Pozycja 54 - G18 (1,20mm), dł. 38mm, przepływ 105ml/min., - zielony

Pozycja 55 - G16 (1,70mm), dł. 45mm, przepływ 200ml/min., - szary?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.





**Pytanie 31:**

Jeśli w Pakiecie 3, pozycja 52 chodzi o kaniule standardowe, bez mechanizmu bezpieczeństwa, to czy Zamawiający dopuści:

Kaniulę do długotrwałych wlewów dożylnych wykonaną z PTFE, wolną od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG, korek luer - lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, rozmiar 26G 0,6x19mm, przepływ 10ml/min. Sterylna.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 32:**

Czy w Pakiecie 3, w pozycji 56 Zamawiający dopuści zaoferowanie kieliszków do leków pakowanych po 90szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 33:**

Prosimy o doprecyzowanie czy w Pakiecie 3, w pozycjach 86 i 87 Zamawiający oczekuje przyrządów do przetaczania płynów zgodnie z wymaganiami zawartymi pod pozycją 107?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przyrządów do przetaczania płynów zgodnie z wymaganiami zawartymi pod pozycją 107.

**Pytanie 34:**

Prosimy o doprecyzowanie czy w Pakiecie 3, w pozycji 88 Zamawiający oczekuje przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych czy też przyrządów do krwi zgodnie z opisanymi wymaganiami pod pozycją 107?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przyrządów do przetaczania krwi zgodnie z opisanymi wymaganiami pod pozycją 107.

**Pytanie 35:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 3, pozycje 93 i 107 dopuści rurki intubacyjne z mankietem zbrojone o następujących parametrach: rurka intubacyjna zbrojona mankietem niskociśnieniowym, wyprofilowanym w kształcie walca z prowadnicą w środku rurki, silikonowana, bez zawartości ftalanów, wygięta w anatomiczny łuk, zbrojenie na całej długości rurki, bez przerwy przy łączniku 15mm w celu zabezpieczenia przed zaginaniem, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci dwóch półpięścieni. oczko Murphy'ego, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, prowadnica w środku rurki wykonana z mosiądzu, łącznik 15 mm na stałe przymocowany do rurki, sterylna,

opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi  
zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego

kształtu rurki; rozmiar 7,0 i 8,0mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 36:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 3, pozycje 95, 96, 97, 98, 101, 104, dopuści rurki intubacyjne bez mankietu o następujących parametrach: rurka intubacyjna bez mankietu, silikonowana, bez zawartości ftalanów, wyposażona w znaczniki głębokości w postaci czarnego pionowego bloku, skala centymetrowa podwójna co 1 cm. linia RTG na całej długości rurki, oczko Murphy`ego o zaoblonych krawędziach, niebieski łącznik 15mm z naniesionym rozmiarem rurki, , wyraźny znak skracania rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 2,0; 2,5; 3,5; 4,0; 6,5; 9,0?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 37:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 3, pozycje 94, 99, 100, 102, 103, 105, 106 dopuści rurki intubacyjne z mankiem o następujących parametrach: rurka intubacyjna z mankiem niskociśnieniowym wyprofilowanym w kształcie walca , silikonowana, wyposażona w znaczniki głębokości, w postaci grubego pierścienia. Linia RTG na całej długości rurki, oczko Murphy`ego, średnica mankieta podana na baloniku kontrolnym, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, wyraźny znak skracania rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; rozmiar 3,0; 8,0; 7,5; 8,5; 7,0; 5,0; 3,5?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 38:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 119 Zamawiający dopuści :

Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty).Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie 39:**

Czy w Pakiecie 3, pozycje 121, 122, 123, 124 Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z rozszerzoną skalą?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 40:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 124 Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 41:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 124 Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 42:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 125 Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 130 Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny 1ml, U40j. wykonaną z polipropylenu z dołączoną igłą 0,40x13mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 131 Zamawiający dopuści strzykawkę tbuerkulinową 1ml z dołączoną igłą 0,45x13mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie 45:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 132 Zamawiający dopuści strzykawkę do gazometrii 2ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 46:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 133 Zamawiający dopuści szpatułkę drewnianą niejałową w rozmiarze 150x17mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 47:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 134 Zamawiający dopuści szpatułkę drewnianą jałową w rozmiarze 150x17mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 48:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 142 Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu 2l z drenem 120cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 49:**

Czy w Pakiecie 3, pozycje 147 i 148 Zamawiający dopuści szkiełka w rozmiarze 76x26mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 50:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 153 Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z butelek z filtrem bakteriynym 1,2µm oraz cząsteczkowym 5µm. Ostry kolec o długości 20mm, płaska obudowa z wyraźnie oznaczonym wlotem powietrza oraz z radełkowaną powierzchnią ułatwiającą wprowadzenie przyrządu do pojemnika, łącznik Luer-Lock zabezpieczony samodomykającą kłapką w kolorze niebieskim. Szerokość przyrządu max 30mm. Sterylny, opakowanie folia/papier?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 51:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 156 Zamawiający dopuści opaskę gipsową z czasem wiązania 5-6 minut pakowaną po 1 sztuce z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie 52:**

Czy w Pakiecie 3 w pozycjach 158 i 159 nie zaszła pomyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli podkłady gipsowe w pozycji 158 - 12cm x 3m i w pozycji 159 - 15cm x 3m?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie 53:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 160 Zamawiający dopuści opatrunek do kaniul pakowany po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie 54:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 163 Zamawiający dopuści torebki w rozmiarze 190x330mm?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie 55:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 165 Zamawiający dopuści torebki w rozmiarze 330x440mm pakowane po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie 56:**

Czy w Pakiecie 3, pozycja 169 Zamawiający miał na myśli rękaw w rozmiarze 300mm x 100m?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*



**Pytanie 57:**

Czy w Pakiecie 3, pozycje 166, 167, 168, 169 Zamawiający dopuści rękawy do sterylizacji o gramaturze papieru: 60 g/m<sup>2</sup>, folia: 6 warstw + warstwa kleju, zgodny z normą EN868-5, z trzema indykatorami – STEAM, EO, FORM i rozmiarem na rękawie. Rękaw pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe z etykietą z m.in. napisami w języku polskim, nr Lot, rozmiarem, znakiem CE, nazwą producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 58:**

Czy w Pakiecie 3, w ostatniej pozycji Zamawiający miał na myśli prześcieradło medyczne z włókniny w rolce w rozmiarze 60cm x 300m do zabiegów medycznych?

**Odpowiedź:**

Tak, w Pakiecie 3, w ostatniej pozycji Zamawiający miał na myśli prześcieradło medyczne z włókniny w rolce w rozmiarze 60cm x 300m do zabiegów medycznych.

**Pytanie 59:**

Czy w Pakiecie 4 Zamawiający miał na myśli rękawice zgodne z normą ASTM F 1671?

**Odpowiedź:**

Tak, w Pakiecie 4 Zamawiający miał na myśli rękawice zgodne z normą ASTM F 1671.

**Pytanie 60:**

Czy w Pakiecie 6 w pozycji 1 Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo użytkowników oczekuje maski ochronnej w postaci półmaski filtrującej FFP3 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009 tj. penetracja aerozolu chlorku sodu poniżej 0,28 % ; penetracja mgłą oleju parafinowego poniżej 0,72 %; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej 2,77 mbar (277 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min poniżej 2,37 mbar (237 Pa), z zaworem, kopułowa konstrukcja, elastyczny zewnętrzny sztywnik na nos, pianka uszczelniająca od strony wewnętrznej na całym obwodzie półmaski, regulowane gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie, zarejestrowanej jako Środek Ochrony Indywidualnej kat. III, posiadającej deklarację zgodności oraz certyfikat badania typu UE.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza maski ochronne FFP3 ze zgodnością z normami: PN-EN 149+A1:2010 deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425, oznakowanie znakiem CE.

**Pytanie 61:**

Czy w Pakiecie 9 w pozycji 1 Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo użytkowników oczekuje maski medycznej mocowanej na gumki, wykonanej z trzech warstw niepylającej włókniny (min. 23g/m<sup>2</sup>+ 23g/m<sup>2</sup>+ 23g/m<sup>2</sup>), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm, zgodnej z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II – poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm<sup>2</sup>, czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g (posiadającej min. raport z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą 14683)?





**Szpital św. Leona**  
w Opatowie

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga maski chirurgiczne spełniające normę PN-EN 14683:2006 lub EN: 14683:2019, oznakowaniw CE, deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami Rozp. MZ z dnia 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. 2016 poz. 211).

**ZAMAWIAJĄCY**

**Prezes Zarządu**

**Monika Gębska**

**Szpital Św. Leona sp. z o.o.**  
**27-500 Opatów, ul.Szpitalna 4**  
**NIP 8631697084, REGON 260519700**  
**tel. (15) 8670-427**