



Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: zamówienia publicznego zorganizowanego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy materiałów medycznych, opatrunków, pieluchomajtek i systemu próżniowego do pobierania krwi dla potrzeb SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku (DZp.LAp.120÷124.1.2017)

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ NR 2 Z DNIA 20.03.2017 r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie SIWZ, Dyrektor SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164), wyjaśnia co następuje:

Pytanie 1

Pakiet nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania ssak renomowanego brytyjskiego producenta o bardzo zbliżonych parametrach do wymaganych? Oferowany przez nas ssak spełnia wymagania Zamawiającego, oprócz:

- wymiary: 315x305x175 mm
- próżnia maksymalna: 0,073MPa
- waga: 4 kg

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania ssaka o parametrach:

- wymiary: 315x305x175 mm
- próżnia maksymalna: 0,073MPa
- waga: 4 kg

Pytanie 2

Pakiet nr 10 poz. 2 oraz 4

Czy jeśli Zamawiający dopuści ssak opisany w poprzednim pytaniu, to czy dopuści filtry oraz butle o innych wymiarach niż opisane w pozycjach 2 oraz 4, jednak kompatybilne z oferowanym ssakiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania filtrów i butli kompatybilnych z opisany powyżej ssakiem.

Pytanie 3

Pakiet nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły w rozmiarze 0,29 x 12 lub 0,33 x 12 w zamian za igłę 0,3 x 12?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 4

Pakiet 1 poz. 4-7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawkę wyposażonych w podwójną skalę pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania strzykawkę wyposażonych w podwójną skalę pomiarową.

Pytanie 5

Pakiet 1 poz. 4-7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności o rozmiar?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie.

[Pytanie 6](#)

Pakiet 1 poz. 4-7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z informacją o braku ftalanów na opakowaniu jednostkowym (pojedyncza sztuka)?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga zaoferowania strzykawk z informacja o braku ftalanów na opakowaniu jednostkowym.

[Pytanie 7](#)

Pakiet 1 poz. 4-7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z podwójnym zabezpieczeniem przed wysunięciem się tłoka?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga zaoferowania strzykawk z podwójnym zabezpieczeniem przed wysunięciem się tłoka.

[Pytanie 8](#)

Pakiet 1 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na 160 opakowań?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawk pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

[Pytanie 9](#)

Pakiet 1 poz. 9,10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów posiadających opaski stabilizujące dren wewnątrz opakowania?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga zaoferowania przyrządów posiadających opaski stabilizujące dren wewnątrz opakowania.

[Pytanie 10](#)

Pakiet 1 poz. 9,10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów posiadających nazwę producenta na wyrobie w celu pełnej identyfikacji?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga zaoferowania przyrządów posiadających nazwę producenta na wyrobie.

[Pytanie 11](#)

Pakiet 1 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z komorą kroplową wolną od PVC? Komora wolna od PVC jest bardziej przejrzysta i elastyczna co znacznie poprawia komfort pracy personelu.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga zaoferowania przyrządów posiadających komorę kroplową wolną do PCV.

[Pytanie 12](#)

Pakiet Nr 1 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów w opakowaniu folia papier?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga zaoferowania przyrządów w opakowaniu folia – papier.

[Pytanie 13](#)

Pakiet Nr 1 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z zaciskaczem wyposażonych w uchwyt na dren?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga zaoferowania przyrządów z zaciskaczem wyposażonych w uchwyt na dren.

[Pytanie 14](#)

Pakiet Nr 1 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków 30ml ze standardową skalą do 25 ml bez przykrywki?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie kieliszków bez przykrywki i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 15](#)

Pakiet Nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków 30ml ze standardową skalą do 25ml?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 16](#)

Pakiet 1 poz. 24

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co rozumie pod pojęciem klasyfikacja IIR lub o dopuszczenie standardowych masek chirurgicznych.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający doprecyzowuje: pod pojęciem klasyfikacja IIR rozumie maski odporne na przesiąkanie, które gwarantują bezpieczeństwo personelowi medycznemu przed ekspozycją na krew i inne potencjalne zakaźne płyny.

[Pytanie 17](#)

Pakiet 1 poz. 30

Czy Zamawiający wymaga cewników w podwójnym opakowaniu folia – folia, sterylizowanych radiacyjnie?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga zaoferowania cewników z podwójnym opakowaniu folia – folia sterylizowanych radiacyjnie.

[Pytanie 18](#)

Pakiet 1 poz. 37-39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul z 3 paskami RTG?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 19](#)

Pakiet 1 poz. 37-39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul bezpiecznych Vasofix Safety produkcji B. Braun z 4 paskami RTG?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 20](#)

Pakiet 7 poz 1-4

Czy Zamawiający wymaga pojemników plastikowych czy tekturowych?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający wymaga pojemników plastikowych na zużyte igły.

[Pytanie 21](#)

Pakiet 8 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu w rozmiarze 140x90

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie podkładu o wymiarach 140 x 90cm i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 22](#)

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 14; pozycje: 1, 2, 3, 4): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający w ramach pakietu nr 14 wymaga dostarczenia kart danych technicznych oferowanego asortymentu celem weryfikacji z wymogami zawartymi w SIWZ zgodnie z pkt III.5.2) oraz pkt. VIII.9.2) SIWZ po zmianach z dnia 17.03.2017r.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 14; pozycje: 1, 2): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu.

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 14; pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek posiadających wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego (daty produkcji), numeru partii, który zanika wraz z napełnieniem pieluchomajtki moczem.

Pytanie 25

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 14; pozycje: 1, 2): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Ustalenie powyższego wymogu jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania pieluchomajtek posiadających wskaźnik wilgoci w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor.

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 14; pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkie minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z

przodu jest z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisów i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 27

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 14; pozycja 2) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 130 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisów i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 14; pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek w rozmiarze L o obwodzie pasa/bioder 92-144cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pytanie 29

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 14; pozycja 3): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zapisów i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 30

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ w w/w zakresie tj. stosownie do zapisów § 2 pkt 1 i 2 projektu umowy.

Pytanie 31

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedyicznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Pytanie 32

Pakiet 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 100 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania strzykawek pakowanych po 100 sztuk z przeliczeniem ilości

Pytanie 33

Pakiet 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 100 ml z dołączonym jednym łącznikiem typu Luer, przy spełnianiu pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaoferowania strzykawki 100 ml z dołączonym jednym łącznikiem typu Luer.

Pytanie 34

Pakiet 1 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz bez portu bocznego?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania pojemnika na mocz bez portu bocznego.

[Pytanie 35](#)

Pakiet 1 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści zagłębniki żołądkowe o długości 100 cm (+/- 20cm)?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania zagłębnika żołądkowego o długości 100cm (+/-20cm).

[Pytanie 36](#)

Pakiet 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 nm?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2mm.

[Pytanie 37](#)

Pakiet 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania leków bez zastawki antyzwrotnej?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do pobierania leków bez zastawki zwrotnej.

[Pytanie 38](#)

Pakiet 1 poz. 24

Czy Zamawiający oczekuje maski o skuteczności filtracji bakteryjnej na poziomie co najmniej 99,99%?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga możliwości zaoferowania maski o skuteczności filtracji bakteryjnej na poziomie co najmniej 99,99%

[Pytanie 39](#)

Pakiet 1 poz. 35

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę posiadającą nadruk z rozmiarem na opakowaniu jednostkowym?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania prowadnicy posiadającej nadruk z rozmiarem na opakowaniu jednostkowym.

[Pytanie 40](#)

Pakiet 1 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe wykonane z PCV?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania maski krtaniowej wykonanej z PCV i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 41](#)

Pakiet 9 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG o średnicy 50 mm?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania elektrody do EKG o średnicy 50mm.

[Pytanie 42](#)

Pakiet 9 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści papier do Lifepack 12 o wymiarach 106,5 x 25m?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania papieru do Lifepack 12 o wymiarach 106,5 x 25.

[Pytanie 43](#)

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie ilości na opakowania handlowe a'24 szt i podanie ceny za opakowanie? Państwa zgoda umożliwi zaoferowanie korzystniejszej ceny eliminując konieczność zaokrąglenia ceny w przypadku wyceny za sztukę.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości na opakowania handlowe a' 24 sztuki i podanie ceny za opakowanie.

[Pytanie 44](#)

Pakiet 9 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści papier do Lifepaka 12 o dł. 23m lub 25m z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania papieru do Lifepack 12 o dł 23 m lub 25 m.

Pytanie 45

Pakiet 11 poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kompresów włókninowych o gramaturze 40g/m²

Pytanie 46

Pakiet 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe pakowane a' 3szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kompresów włókninowych pakowanych a'3 sztuki z przeliczeniem podanych ilości.

Pytanie 47

Pakiet 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści siatkowy rękaw opatrunkowy przeznaczony na głowę oznaczony przez producenta jako nr 6? Pragniemy zauważyć, że producenci w różny sposób oznaczają swoje wyroby i najważniejsze jest przeznaczenie siatki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania siatkowego rękawa opatrunkowego przeznaczonego na głowę oznaczonego przez producenta jako nr 6.

Pytanie 48

Pakiet 11 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul w rozmiarze 76mm x 51mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania opatrunku do mocowania kaniul w rozmiarze 76 mm x 51mm

Pytanie 49

Pakiet 11 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści plaster z opatrunkiem w rozmiarze 6 x 7cm lub 9 x 10cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania plastra z opatrunkiem w rozmiarze 6 x 7cm lub 9 x 10cm.

Pytanie 50

Pakiet 14 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 4 do osobnego zadania jako osobnej grupy asortymentowej? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 51

Pakiet 14 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie ilości opakowania handlowe i podanie ceny za opakowanie? Państwa zgoda umożliwi zaferowanie korzystniejszej ceny eliminując konieczność zaokrąglenia ceny w przypadku wyceny za ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości na opakowania handlowe.

Pytanie 52

Pakiet 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie rękawic o chropowatej powierzchni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania rękawic o chropowatej powierzchni.

Pytanie 53

Pakiet 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic występujących w rozmiarach M,L?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic występujących w rozmiarach M,L.

[Pytanie 54](#)

Pakiet 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne pudrowane o poziomie protein ok. 89µg/g?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ, ponieważ im mniejsza zawartość protein w rękawicach (w opisie poniżej 70µg/g) tym mniejsze ryzyko uczuleń.

[Pytanie 55](#)

Pakiet 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne bezpudrowe?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic bezpudrowych i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 56](#)

Pakiet 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,07mm (+/- 0,02mm), mankiecie 0,06mm (+/- 0,02mm)?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic o grubości na dłoni 0,07mm (+/- 0,02mm), mankiecie 0,06mm (+/-0,02mm).

[Pytanie 57](#)

Pakiet 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200szt (XS-L) oraz a'158szt (XL z przeliczeniem ilości do 5000 opakowań)?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic pakowanych po 200 oraz 180 sztuk i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 58](#)

Pakiet 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic Chlorowanych, spełniających pozostałe parametry?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic chlorowanych spełniających pozostałe parametry.

[Pytanie 59](#)

Pakiet 10

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które parametrami znacznie przewyższa wymienione urządzenie, o łącznych wymiarach mieszczących się w wymaganych, posiadających następujące wymiary: 250x395x160 mm. Jednocześnie nadmienić należy, iż podawanie w specyfikacji wymiarów wymaganych, które dopuszczają tylko jeden produkt, zdecydowanie ograniczają prawo do udziału w postępowaniu produktów przewyższających jakościowo wymagane urządzenie, posiadających podobną objętość, lecz nie spełniają pojedynczych wymiarów.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 60](#)

Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości będzie wymagał przedstawienia katalogów lub próbek, celem wyjaśnienia tychże wątpliwości (na etapie sprawdzania ofert)?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający informuje, że na potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego wymaga złożenia dokumentów zgodnie z punktem VIII.9 SIWZ po zmianach z dnia 17.03.2017r..

[Pytanie 61](#)

Pakiet 1 poz. 35

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przewodnic do rurek intubacyjnych posiadających na opakowaniu jednostkowym informacje o rozmiarze i średnicy i odstąpienie od wymogu, aby te informacje były umieszczone bezpośrednio na przewodnicy. Przewodnica ma bardzo małą średnicę i trudno umieścić na niej w/w/ informacje.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania przewodnic do rurek intubacyjnych posiadających na opakowaniu jednostkowym informację o rozmiarze i średnicy.

[Pytanie 62](#)

Pakiet 7 poz. 2 i 3

Czy pojemniki mają posiadać w przykrywie odpowiedni otwór do usuwania ostrzy skalpeli w celu bezdotykowego ściągania ostrzy?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający doprecyzowuje: pojemniki mają posiadać w przykrywie odpowiedni otwór do usuwania ostrzy skalpeli w celu bezdotykowego ściągania ostrzy.

[Pytanie 63](#)

Pakiet 7 poz. 1-4

Czy pojemniki mają posiadać specjalne zabezpieczenie otworu wrzutowego, które eliminuje wysypanie się zawartości np. przy przewróceniu się pojemnika?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający doprecyzowuje: pojemniki mają posiadać specjalne zabezpieczenie otworu wrzutowego, które eliminuje wysypanie się zawartości podczas przewrócenia się pojemnika.

[Pytanie 64](#)

Pakiet 15 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zaferowania rękawic nitylowych o grubości na dłoni 0,05 – 0,06 mm? Pozostałe wymogi pozostają zgodnie z SIWZ.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania rękawic nitylowych o grubości na dłoni 0,05 – 0,06 mm, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.

[Pytanie 65](#)

Pakiet 15 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały dokument w postaci wyników badań, wystawiony przez niezależną jednostkę potwierdzający brak ftalanów w rękawicach?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga aby rękawice posiadały dokument w postaci wyników badań potwierdzający brak ftalanów wystawiony przez niezależną jednostkę.

[Pytanie 66](#)

Pakiet nr 17 poz. 4-9-10

Zamawiający w formularzu cenowym w poz. 4, 9 i 10 oczekuje dostarczenia próbek w ilościach mniejszych niż minimalne opakowania handlowe/zbiorcze oferowane przez producenta (odpowiednio 10 i 50 szt), zaś w poz. 4 – ilości nie stanowiącej wielokrotności minimalnego opakowania zbiorczego

Na mocy Załącznika nr 1, Część I, pkt 5 ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 17 lutego 2016 r. ws. wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych, wyroby medyczne do diagnostyki in vitro muszą być opakowane w sposób uniemożliwiający pogorszenie ich właściwości na skutek warunków transportu i składowania, z uwzględnieniem instrukcji i informacji dostarczanych przez wytwórcę. Stwierdzić należy, że w przypadku produktów wyspecyfikowanych w poz. 4, 9 i 10 (próbek) warunki te mogą zostać spełnione wyłącznie przy zachowaniu oryginalnego opakowania zbiorczego producenta (stojak styropianowy, ofoliowany, posiadający osobne miejsce dla każdej próbki, zabezpieczający próbki przed zgnieceniem i uszkodzeniem w czasie transportu). Ponadto – powołany przepis odnosi się do warunków przechowywania, co do których należy stosować się do instrukcji producenta. W przypadku produktów wyspecyfikowanych w punkcie 4, 9 i 10, producent umieścił odpowiednie oznakowanie dot warunków przechowywania na etykiecie umieszczonej na opakowaniu zbiorczym, toteż dostarczenie tych produktów bez oryginalnego opakowania zbiorczego skutkowałoby brakiem wymaganej przepisami prawa informacji nt. warunków przechowywania.

Dodatkowo, stwierdzić również należy, że Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r., (Dz. U. z 2013 r., poz. 1127) w treści pkt. 8.4 ppkt. 1 (zdanie drugie) Załącznika nr 1 do tego Rozporządzenia wskazuje, że oznakowanie (etykieta), opakowanie zewnętrzne lub instrukcja używania wyrobu medycznego do

diagnostyki in vitro importowanego do państwa członkowskiego w celu dystrybucji w państwach członkowskich ma zawierać nazwę i adres autoryzowanego przedstawiciela.

Ze względu na fakt, że pojedynczy wyrób nie zawiera pełnej nazwy i adresu autoryzowanego przedstawiciela, tym samym nie spełnia powyższych wymagań i nie może być dostarczane do użytkowników w sztukach lub opakowaniach innych niż opakowanie handlowe.

Mając powyższe na uwadze – czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie produkty wyspecyfikowane w formularzu cenowym były dostarczane do niego w minimalnych opakowaniach zbiorczych spełniających określone przepisami prawa wymogi dot. oznakowania oraz zabezpieczenia produktów przed uszkodzeniem?

Jeśli tak – to czy zamawiający – wskazując w kol. „wielkość opakowania” formularza cenowego wielkość opakowania – zmieni ilość sztuk wymaganych w kolumnie „ilość” tak, aby stanowiła ona jedno- lub wielokrotność minimalnego opakowania handlowego wskazanego przez zamawiającego w kol. „wielkość opakowania”?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga dostarczenia próbek oferowanego asortymentu w w/w zakresie.

Zamawiający wymaga, aby wszystkie wyspecyfikowane produkty były dostarczane w minimalnych opakowaniach zbiorczych spełniających określone przepisami prawa wymogi dotyczące oznakowania oraz zabezpieczenia produktów przed uszkodzeniem.

[Pytanie 67](#)

Pakiet 17 poz. 7

Czy Zamawiający w pozycji nr 7 dopuści igły pakowane po 48 szt. (pozostałe zapisy zgodne z SIWZ).

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania igieł pakowanych po po 48 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

[Pytanie 68](#)

Pakiet 17 poz. 6

Czy zamawiający dopuści, aby na próbówce do koagulologii znacznik pobrania prawidłowej objętości krwi znajdował się na próbówce, a nie na etykiecie spełniająca wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza aby na próbówce do koagulologii znacznik pobrania prawidłowej objętości krwi znajdował się na próbówce, a nie na etykiecie spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

[Pytanie 69](#)

Pakiet 17 poz. 8

Czy w poz. 8 zamawiający dopuści igłę motylkową posiadającą zabezpieczenie przeciwwzakłuciowe, które nie utrudnia widoczności miejsca wkłucia i jest zintegrowane z igłą, a równocześnie zabezpiecza personel pobierający krew przed ekspozycją zawodową, spełniającą wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania igły motylkowej posiadającej zabezpieczenie przeciwwzakłuciowe, które nie utrudnia widoczności miejsca wkłucia i jest zintegrowane z igłą.

[Pytanie 70](#)

Pakiet 17

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia próbek w zakresie pakietu 17?

Zgodnie z rozdziałem I pkt. 5 ppkt 1 i 2 SIWZ „Uwagi dotyczące przedmiotu zamówienia” Zamawiający wymaga próbek jedynie dla pakietów 11 i 14.

Wymóg określający konieczność dostarczenia próbek w zakresie pakietu 17 Zamawiający zawarł w załączniku nr 2 (formularz asortymentowo –cenowy).

W przypadku konieczności dostarczenia próbek prosimy o informację czy próbki powinny być dostarczone na etapie składania oferty czy na wezwanie Zamawiającego.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wymaga dostarczenia próbek z zakresie w/w pakietu.

[Pytanie 71](#)

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki wykonanej z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem o neutralnym pH 5,5, podfoliowanej wewnątrz, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz. Warstwa folii zwiększa wytrzymałość myjki podczas mycia pacjenta. Wymiary: 17,2 cm x 24,2 cm (+/- 1 cm), waga: 6,3 g. (+/- 0,1).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza myjek opisanych w pytaniu i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 72

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wyceny myjek za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym lub możliwość podania ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 73

Pakiet 15 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic foliowych w rozmiarach S, M, L, niebędących wyrobem medycznym, tj. objętych stawką 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic foliowych niebędących wyrobem medycznym i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 74

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic lateksowych posiadających powierzchnię mikroteksturowaną na całej powierzchni.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic lateksowych posiadających mikroteksturę na całej powierzchni (zgodnie z SIWZ).

Pytanie 75

Pakiet 15 poz. 2

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania rękawic sterylizowanych radiacyjnie.

Pytanie 76

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga potwierdzenia poziomu protein raportem niezależnego laboratorium.

Pytanie 77

Pakiet 15 poz. 2

Czy rękawice mają stanowić ochronę zarówno dla pacjenta jaki i użytkownika co ma mieć stosowne odzwierciedlenie w oznakowaniu rękawic tj. czy należy do oferty załączyć Certyfikaty dla wyrobu medycznego klasy IIa oraz środka ochrony osobistej kategorii III?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dokumentów zgodnie z SIWZ.

Pytanie 78

Pakiet 15 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic koloru transparentnego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania rękawic koloru transparentnego.

Pytanie 79

Pakiet 15 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawiczki winylowe mają być pozbawione substancji DOP (=DEHP), która została umieszczona przez Europejską Agencję do spraw Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych oraz fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informacje o jego braku.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 80](#)

Pakiet 16 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania rękawic diagnostycznych do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowych bezpudrowych o kształcie anatomicznym, pokrycie wewnętrzne polimeryzowane o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie rękawic, zewnętrznie mikroteksturowanych. Grubość min.: na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,22 mm, na mankiecie 0,16 mm, długość min. 270 – 285 mm (w zależności od rozmiaru). Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Poziom protein $\leq 10 \mu\text{g/g}$. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 81](#)

Pakiet 16 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, o długości min 300 mm, o grubości na pojedynczej ścianie palca 0,15 mm z tolerancją $\pm 0,01 \text{ mm}$, , na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami), opakowanie max 100 szt.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 82](#)

Pakiet 16 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach naściennych, pasujące do uchwytów naściennych uniwersalnych; polimerowych od strony roboczej, chlorowanych od wewnątrz, zgodnych z wymienionymi normami w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE kategorii III, pozbawione tiuramów (poniżej poziomu wykrywalności), koloru białego, o średniej grubości na palcu $0,1 \pm 0,02 \text{ mm}$, o średniej grubości na dłoni $0,07 \pm 0,01 \text{ mm}$, na mankiecie $0,06 \pm 0,01 \text{ mm}$, pakowane po max. 150 sztuk. Zgodne z normą 374-1(z wyłączeniem pkt. 5.3.2). Odporne na przenikanie substancji chemicznych powszechnie stosowanych w szpitalach zgodnie z normą EN 374-3 – 3: w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji na opakowaniu. Zaproponowana alternatywa, umożliwia natomiast higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowanie wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 83](#)

Pakiet 16 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych o grubości na palcach $,1 \pm 0,01 \text{ mm}$, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, polimeryzowane wewnątrz, AQL 1,0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. -1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych dla 13 substancji (bez cytostatyków i załącznika A) na maksymalnym poziomie 6 ($>480 \text{ minut}$) oraz 4 na min. 1 poziomie (do 30 minut) , w tym aldehydy, kwasy i alkohole stosowane w środkach dezynfekcyjnych (m. in. 70% izopropanol z czasem przenikania na poziomie 1 tj. do 30 minut) oraz min.12 cytostatyków, potwierdzone zbiorczym raportem z badań niezależnych, wystawionym przez producenta i/lub jednostkę akredytowaną/notyfikowaną. Pragniemy nadmienić, że rękawice diagnostyczne są średnio stosowane przez czas do 10 minut, zatem 1 poziom ochrony (do 30 minut) jest w pełni wystarczający i zabezpieczający personel medyczny. Rozmiary XS-XL, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk.). Zaproponowana alternatywa, umożliwia natomiast higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowanie wszystkich rękawic

diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 84](#)

Pakiet 16 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpydrowych, cienkich, o poziomie oznaczonym jako AQL <1,5 - informacja na opakowaniu wraz ze stosownym piktogramem szczelności dla mikroorganizmów oraz z informacją na opakowaniu o poziomie kontroli jakości G1 zgodnym z wymaganiami EN 455-1 AQL 1,5, mikroteksturowane na całości lub na końcach palców, grubość na palcach min. 0,1 mm z tolerancją +/- 0,02 mm, dłoń 0,07 mm, zgodność z normą EN 455 potwierdzona na opakowaniu, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 – 3 lub alternatywną – min 10 substancji z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym 33% formaliny i 70% izopropanol z czasem przenikania 22 min, badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary S – XL. Opakowanie oznakowane numerem serii, datą ważności, nr katalogowym producenta i co najmniej 5 substancji z poziomami ochrony. Opakowanie max. 200 szt. .). Zaproponowana alternatywa, umożliwi natomiast higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowanie wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 85](#)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 16 w pozycji nr 1 rękawic diagnostycznych do procedur o podwyższonym ryzyku chlorowanych od strony wewnętrznej (rękawice bezpydrowe chlorowane są w pełni bezpiecznie i nie powodują dodatkowych podrażnień), o grubości na palcu min. 0,36mm oraz długości min. 300 mm, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 86](#)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 16 w pozycji nr 2 rękawic nitrylowych w opakowaniach a'200 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości opakowań

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic w opakowaniu a'200 sztuk i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 87](#)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 3 rękawic nitrylowych w opakowaniach a'200 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości opakowań

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic w opakowaniu a'200 sztuk i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 88](#)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 1 rękawic foliowych w rozmiarach: S, M, L

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic foliowych w rozmiarach S,M,L.

[Pytanie 89](#)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu w pakiecie nr 15 w pozycji nr 1 dla rękawic foliowych, aby rękawice były zarejestrowane jako wyrób medyczny.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 90](#)

Pakiet 1 poz. 1,2,19

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu z igłami. Pozwoli to na

złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę Wykonawców.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 91](#)

Pakiet 1 poz. 3-8

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu ze strzykawkami. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę Wykonawców.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 92](#)

Pakiet 1 poz. 9,10

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu z przyrządami. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę Wykonawców.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Z poważaniem

*Pełnomocnik Dyrektora ds. zamówień
Joanna Kalisz*