



**Do wszystkich zainteresowanych**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji zgodnie z art.275 pkt. 1 pn: „Dostawa środków ochrony osobistej, obłożeń chirurgicznych oraz materiałów do sterylizacji”

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024 poz. 1320 ze.zm.) informuje o pytaniach i odpowiedziach:

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 3 podkładów chłonnych nieprzepuszczających wilgoci, podfoliowany, w rozmiarze 60x90cm z wkładem chłonnym składającym się z pulpy celulozowej + SAP, chłonność min. 1000 g , rozmiar wkładu chłonnego 85 x 55, opakowanie 30 sztuk?

**Odp. Podtrzymujemy zapisy SWZ**

**Pytanie 2, Pakiet nr 3**

Czy Zamawiający dopuści podkład o poniższej charakterystyce?

- Materiał: pikowana, delikatna włóknina wierzchnia
- warstwa chłonna z pulpy celulozowej z dodatkiem super absorbentu SAP
- pięć warstw (włóknina, 2 warstwy tkaniny, pulpa celulozowa z SAP, folia PE)
- podfoliowany
- nieprzemakalna część spodnia
- jednorazowego użytku
- chłonność rozmiaru 60cm x 90cm - 1 600 ml
- Rozmiar wewnętrznego wkładu chłonnego: 42 X 80cm
- Waga: 60g/4g SAP (wkład chłonny)
- pakowanie a'10 szt.

**Odp. Nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, Pakiet nr 3**

Czy Zamawiający dopuści podkład o poniższej charakterystyce?

- Chłonność rozmiaru 60x90: 2185 g wg ISO 11948-1/Rothwell
- Waga produktu: 79 g,
- Nieprzepuszczająca, biała powłoka zewnętrzna zawierająca nadruk rozmiaru i poziomu absorpcji
- Produkt zabezpieczony od spodu folią zapobiegającą przemakaniu
- Miękki, wysokochłonny wkład zapewnia lepsze zabezpieczenie przed wyciekaniem moczu poza podkład- Szeroki pas zabezpieczający dookoła
- wkładu – zabezpieczenie przed
- wyciekaniem płynu poza podkład
- opakowanie a'30 szt.

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 4, Pakiet nr 6, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podkładu w rolce zawierającej 100 szt. z przeliczeniem oferowanych ilości do 800 rolek?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, Pakiet nr 8, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki z 3 ściągaczami taliowymi i 1 tylnym, co jest lepszym parametrem od wymaganego?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 6, Pakiet, nr 8 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla obwodu 70-141 cm?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, Pakietu nr 8 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla obwodu 92-166 cm?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 8, Pakiet 1, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści czepek o wymiarach: głębokość 13 cm; denko o wymiarze 21 cm x ok. 13 cm; długość otoku – 60 cm (+/- 2cm); w tylnej części rozcięcie; warstwa pochłaniająca pot w przedniej części około 33 cm (+/- 2 cm), szerokość 4,5 cm; gramatura warstwy pochłaniającej pot 50 g/m<sup>2</sup>; wykonana z włókniny typu SPUNLACE, gramatura czepka 25 g/m<sup>2</sup>, bez wydłużenia – bez możliwości wywinięcia?

**Odp. Nie, dopuszcza.**

**Pytanie nr 9, Pakiet 1, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.?

**Odp. Nie, dopuszcza.**

**Pytanie nr 10, Pakiet 1, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści czepek w jednym kolorze – niebieski?

**Odp. Nie, dopuszcza.**

**Pytanie nr 11, Pakiet 1, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści czepek o wymiarach: głębokość 13 cm; denko o wymiarze 21 cm x ok. 13 cm; długość otoku – 60 cm (+/- 2cm); w tylnej części rozcięcie; warstwa pochłaniająca pot w przedniej części około 33 cm (+/- 2 cm), szerokość 4,5 cm; gramatura warstwy pochłaniającej pot 50 g/m<sup>2</sup>; wykonana z włókniny typu SPUNLACE, gramatura czepka 25 g/m<sup>2</sup>, bez wydłużenia – bez możliwości wywinięcia?

**Odp. Nie, dopuszcza.**

**Pytanie nr 12, Pakiet 1, poz.2**

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie

powierzchni magazynowania.?

**Odp. Nie, dopuszcza.**

**Pytanie nr 13, Pakiet 1, poz.2**

Czy zamawiający dopuści czepek w jednym kolorze – niebieski?

**Odp. Nie, dopuszcza.**

**Pytanie nr 14, Pakiet 1, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści czepek o wymiarach: głębokość 13 cm; denko o wymiarze 21 cm x ok. 13 cm; długość otoku – 60 cm (+/- 2cm); w tylnej części rozcięcie; warstwa pochłaniająca pot w przedniej części około 33 cm (+/- 2 cm), szerokość 4,5 cm; gramatura warstwy pochłaniającej pot 50 g/m<sup>2</sup> ; wykonana z włókniny typu SPUNLACE, gramatura czepka 25 g/m<sup>2</sup>, bez wydłużenia – bez możliwości wywinięcia?

Odp. Nie, dopuszcza.

**Pytanie nr 15, Pakiet 1, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.?

Odp. Nie, dopuszcza.

**Pytanie nr 16, Pakiet 1, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści czepek w jednym kolorze – niebieski?

**Odp. Nie, dopuszcza.**

**Pytanie nr 17, Pakiet 1, poz. 4**

Czy zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 20 g/m<sup>2</sup>; rozmiar uniwersalny, o wymiarach:

- a. Mankiet 5 cm
- b. Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)
- c. Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko
- d. Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

**Odp. Nie, dopuszcza.**

**Pytanie nr 18, Pakiet 2, poz. 1-2**

Czy zamawiający dopuści gramaturę każdej warstwy 25 g/m<sup>2</sup>?

Czy zamawiający dopuści maski w jednym kolorze – niebieskim?

**Odp. Nie, dopuszcza.**

**Pytanie nr 19, Pakiet 2, poz.1**

Czy zamawiający dopuści troki o wymiarze:

- 1) Długość górnego paska min.390 mm
- 2) Długość dolnego paska ok.410 mm?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 20, Pakiet 2, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści gumki o wymiarze:

- 3) Gumka w stanie spoczynku dł. 160-190 mm?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 21, Pakiet 6, poz. 1**

Czy zamawiający dopuszcza rolkę o wymiarze 50 cm x 50 cm x 50 m (100 listków)?

Czy zamawiający dopuści wycenę za 1 rolkę = dł. 50 m, w ilości 1600 rolek?

**Odp. Tak, dopuszcza z przeliczeniem ilości.**

**Pytanie nr 22, Pakiet 6, poz.1 (prawidłowa poz. 2)**

Czy zamawiający oczekuje i dopuszcza rolkę o wymiarach 33 cm x 50 cm x 50 m ?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 23, Pakiet 18 pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga biologicznego zestawu testowego o szybkim odczycie do pary wodnej, zawierający wskaźnik biologiczny oraz wskaźnik chemiczny typu 5. Wskaźniki umieszczone w przezroczystej komorze, co umożliwi inspekcję wskaźników chemicznych przed i po procesie sterylizacji. Zestaw testowy posiada kanał stanowiący wyzwanie dla procesu sterylizacji zgodnie z wymaganiami dla PCD ze wskaźnikiem biologicznym. Wskaźnik biologiczny zapewnia ostateczny odczyt wyniku negatywnego w ciągu 24 minut inkubacji. Wskaźnik posiada wewnętrzny system kruszenia ampułki nie wymagający użycia zewnętrznego "kruszera" oraz wyodrębnioną komorę wzrostu wraz z nośnikiem spor. Nakrętka wskaźnika w kolorze brązowym. Na fiolce repozycjonowalna nierwająca się naklejka z miejscem do opisu oraz wskaźnik chemiczny. Integrator chemiczny typ 5 do pary wodnej z przesuwającą się substancją wskaźnikową w okienku, do zastosowania we wszystkich cyklach sterylizacji parą wodną, nie wymagający interpretacji zmiany koloru. Pola odczytu prawidłowego i nieprawidłowego zróżnicowane kolorami oraz wyraźnie przedzielone w celu ułatwienia odczytu wyniku wskaźnika. Parametry punktu końcowego w 3 temperaturach badane dla każdej serii i podane na opakowaniu. Na wskaźnikach kod QR umożliwiający identyfikację produktu, numer LOT i datę przydatności do użycia. Zgodność obu wskaźników z odpowiednimi normami referencyjnymi potwierdzona certyfikatem niezależnej jednostki notyfikowanej. Opakowanie zawiera 24 zestawy testowe oraz 5 sztuk biologicznych wskaźników kontrolnych?

**Odp. Tak.**

**Pytanie nr 24, Pakiet 4 pozycja 3**

Czy Zamawiający wymaga opatrunku bakteriobójczego do mocowania cewników centralnych oraz dializacyjnych z hydrozelem zawierającym 2% glukonian chlorheksydyny o rozmiarze 3x4 cm.. Opatrunek sterylny, przezroczysty, wykonany z folii poliuretanowej. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol. Klej akrylowy naniesiony w sposób wzorzysty dla wysokiej przepuszczalności pary wodnej. Posiada wzmocnioną laminowaną włókninę z nacięciami na brzegach oraz wycięciem w postaci „dziurki od klucza”. Ramka ułatwia aplikację, duży pasek włókninowy, laminowany do mocowania oraz metka do oznaczenia. Wyrób medyczny klasy III. Potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32). Rozmiar opatrunku 8,5x11,5 cm. Czas utrzymania na wkluciu do 7 dni. Opakowanie folia-papier. Redukcja odcewnikowych zakażeń krwi potwierdzona badaniami klinicznymi?

**Odp. Tak.**

**Pytanie nr 25, Pakiet nr 11, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie papierów w opakowaniu 125ark. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o informację, jaką ilość opakowań należy wycenić, ponieważ Zamawiający nie wskazał wymaganej ilości arkuszy w opakowaniu.

**Odp. Tak, dopuszcza ilość op. 5.**

**Pytanie nr 26, Pakiet nr 11, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie papierów w opakowaniu 100ark. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o informację, jaką ilość opakowań należy wycenić, ponieważ Zamawiający nie wskazał wymaganej ilości arkuszy w opakowaniu.

**Odp. Tak, dopuszcza ilość op. 10.**

**Pytanie nr 27, Pakiet nr 11, poz. 3 i 4**

Prosimy o dopuszczenie taśmy w rozmiarze 18mm x 50m.

**Odp. Tak, dopuszcza**

**Pytanie nr 28, Pakiet nr 11, poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie testów w opakowaniu 480 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie sposobu zaokrąglenia – w górę do pełnych opakowań czy zgodnie z zasadami matematyki.

**Odp. Tak, dopuszcza zaokrąglić w górę.**

**Pytanie nr 29, Pakiet nr 11, poz. 6**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie konfekcjonowania po 200 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 30, Pakiet nr 11, poz. 9**

Czy Zamawiający wymaga, by test do dezynfekcji termicznej był zgodny z typem 6 opisanym w normie PN EN ISO 11140-1, czyli posiadał maksymalną tolerancję od parametrów krytycznych procesu dezynfekcji termicznej wynoszącą -1 °C temperatury oraz – 6% czasu od wartości ustalonej? **Dział Obsługi Klienta: ul. Pytanie**

**Odp. Nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 31, Pakiet nr 11, poz. 3,4,5,6,9**

Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z MDR 2017/745 taśmy oraz testy chemiczne do kontroli procesów dezynfekcji i sterylizacji były wyrobami medycznymi?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 32, Pakiet nr 11, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie potwierdzenia okresu utrzymania sterylności w postaci dokumentu wydanego przez producenta papierów.

Odp. Nie dopuszcza.

**Pytanie nr 33, Pakiet nr 11, poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie wskaźników w opakowaniu 100szt. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o informację, jaką ilość opakowań należy wycenić, ponieważ Zamawiający nie wskazał wymaganej ilości.

Odp. Tak, dopuszcza ilość 1 op.

**Pytanie nr 34, Pakiet nr 11, poz. 7 (prawidłowa poz. 9)**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga testu kontroli dezynfekcji termicznej 90oC/5min czy 93oC/10min?

Odp. 93oC/10min.

**Pytanie nr 35, do umowy**

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?

Odp. Podtrzymujemy zapisy SWZ

**Pytanie nr 36, Pakiet 1, poz. 5,6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 37, Pakiet 1, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodenek do kolonoskopii?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 38, Pakiet 2, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną wiązana na troki, wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny (25g/m<sup>2</sup>+ 25g/m<sup>2</sup> + 25g/m<sup>2</sup>), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Długość troków 40 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm . Zgodna 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?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 39, Pakiet 2, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną tylko w kolorze zielonym?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 40, Pakiet 2, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki, wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny (25 g/m<sup>2</sup>+ 25 g/m<sup>2</sup>+ 25 g/m<sup>2</sup>), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Wymiary gumek 16,5 cm . Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm. Zgodna 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?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 41, Pakiet 2, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną tylko w kolorze niebieskim?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 42, Pakiet 3, poz. 1**

Czy w miejsce opisanego podkładu Zamawiający dopuści podkład o poniższym opisie?

Podkład chłonny oddychający w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym 50 cm x 80 cm±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 8,64 g, dwóch warstw celulozy 11,024 g, pulpy celulozowej 42,26 g z superabsorbentem SAP 15 g, warstwa zewnętrzna (spodnia) 28 g.Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli. Opakowanie 10 szt. Chłonność: 1925 g. Opakowanie posiada uchwyt umożliwiający przenoszenie.

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 43, Pakiet 3, poz. 1**

Czy w miejsce opisanego podkładu Zamawiający dopuści podkład o poniższym opisie?

Podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 11,91 g, pulpy celulozowej z superabsorbentem SAP: 39,69 g (pulpa) + 5 g (SAP), niebieskiej folii PE 11,9 g. Opakowanie 25 szt. Chłonność: 1655 g.

Opakowanie posiada uchwyt umożliwiający przenoszenie?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 44, Pakiet 3, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 45, Pakiet 6, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 40m tj 80szt. w rolce z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 46, Pakiet 16, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

- 1x Serweta chirurgiczna 75cm x 75cm 2-warstwowa (owinięcie zestawu)
- 1x Serweta chirurgiczna 75cm x 75cm 2-warstwowa
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z przylepcem
- 5x Kompres z włókniny 30G 4W 10cm x 10cm
- 5x Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 20cm x 20cm
- 1x Chwytnik plastikowy (Kocher, Pean) 13cm niebieski
- 1x Igła iniekcyjna (1,2 x 40 / 18G x 1?"), różowa
- 1x Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer
- 1x Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, samoprzylepny, rozm. 5cm x 7,2cm

Odp. Podtrzymujemy zapisy SWZ

**Pytanie nr 47, Pakiet 19, poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje oryginału?

Odp. Tak, wymaga.

**Pytanie nr 48, Pakiet 19, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści papier do USG Mitsubishi K-65 HM 110x20?

Odp. Tak, dopuszcza..

**Pytanie nr 49, Pakiet 19, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści papier do USG Mitsubishi K-65 B 110x20?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 50, Pakiet 19, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści papier do EKG ASCARD 31 60x10?

Odp. Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 51, Pakiet 19, poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści zamiennik papieru?

Odp. Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 52, Pakiet 19, poz. 12**

Czy Zamawiający wycenę za sztukę?

Odp. Tak.

**Pytanie nr 53, Pakiet 19, poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'2 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odp. Tak

**Pytanie nr 54, Pakiet 10 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produkt:

Test kontroli mycia. Poziom wyzwania: bardzo wysoki. Wykrywa wszystkie czynniki wpływające na wynik procesu mycia. Kolor początkowy: fuksja. Wynik: usunięcie substancji organicznej w kolorze fuksji. Testy składają się z odpornego na temperaturę nośnika o wymiarach 70 x 30 mm, zawierającego mieszanek specjalnie dobranych, naturalnych składników barwiących (białek, węglowodanów, kwasów tłuszczowych i barwników). Substancja naniesiona w jednym miejscu w formie plamy/kleksa. Wskaźniki są nietoksyczne. Testy mogą być stosowane do rutynowej kontroli procesów mycia i umożliwiają monitorowanie skuteczności mycia w automatycznych, w tym w myjkach ultradźwiękowych o różnych konfiguracjach mycia. Zgodność z normą ISO/TS 15883-5:2005. Opakowanie zawiera 200szt, z odpowiednim przeliczeniem. Dostarczenie wraz z pierwszą dostawą uchwytu do testów.

Odp. Nie dopuszcza.

**Pytanie nr 55, Pakiet 10 pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Pakiet jednokrotnego użytku typu 2 Bowie Dick, symulujący pakiet porowaty zapakowany z dodatkowym osobnym arkuszem wczesnego ostrzegania (arkusz ostrzegawczy - duża żółta kropka) wykrywającym nieprawidłowości, które nie powodują jeszcze nieprawidłowego wyniku arkusza testowego, posiadający referencyjne pole zmiany koloru. Bez zawartości ołowiu. Arkusze zapewniają łatwą i jednoznaczną interpretację zmiany koloru. Zmiana z koloru żółtego na czarny. Rozmiar: 16 mm x 125 mm x 113 mm. Na przodzie arkusza testowego nadrukowane pola do opisu. Zgodność z normą 11140-1 i 11140-5. Posiada certyfikat FDA. Opakowanie 20sztuk.

Odp. Nie dopuszcza.

**Pytanie nr 56, Pakiet 10 pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Pakiet jednokrotnego użytku typu 2 Bowie Dick, symulujący pakiet porowaty z arkuszem testowym, posiadający referencyjne pole zmiany koloru. Bez zawartości ołowiu. Arkusz zapewnia łatwą i jednoznaczną interpretację zmiany koloru. Zmiana z koloru żółtego na czarny. Rozmiar: 16 mm x 125 mm x 113 mm. Na przodzie arkusza testowego nadrukowane pola do opisu. Zgodność z normą 11140-1 i 1140-4. Opakowanie 20 sztuk.

Odp. Nie dopuszcza.

**Pytanie nr 57, Pakiet 18 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Samodzielny wskaźnik biologiczny o szybkim odczycie do monitorowania procesów sterylizacji parą wodną w temperaturze 132-135°C. Ostateczny odczyt wyniku 20 minut inkubacji. Wykrycie przez odczyt automatyczny fluorescencji w autoczytniku. Na fiolce repozycjonowalna nierwająca się naklejka z miejscem do opisu ze wskazaniem chemicznym na naklejce, z minikruszerem dodawanym do każdego opakowania testów. Kształt fiolki okrągły - dopasowany do kształtu komory autoczytnika. Nakrętka wskaźnika w kolorze niebieskim. Zgodność wskaźnika znajdującego się w zestawie z normą referencyjną potwierdzona oryginalnym certyfikatem producenta. Wskaźnik posiadający certyfikat FDA. W opakowaniu 50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem. Na czas trwania umowy użyczenie autoczytnika.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga wskaźników biologicznych PCD kompatybilnych z urządzeniem będącym w posiadaniu Zamawiającego – 3M 490

**Pytanie nr 58, Pakiet 18 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o podanie jaki autoczytnik posiada do opisanych testów biologicznych (Super Rapid).

Odp. Posiada autoczytnik 3M 490 i wymaga kompatybilnych wskaźników biologicznych w PCD.

**Pytanie nr 59, Pakiet 18 pozycja 1**

Z uwagi na różne czasy odczytu wskaźników biologicznych prosimy o doprecyzowanie jakiego czasu odczytu Zamawiający oczekuje.

Odp. Zamawiający oczekuje czasu odczytu wskaźnika biologicznego zapewniającego ostateczny odczyt wskaźnika w ciągu 24 minut inkubacji kompatybilnego z urządzeniem będącym w posiadaniu zamawiającego 3MM 490.

**Pytanie nr 60, Pakiet 18 pozycja 1**

Wg najlepszej wiedzy, nie istnieją i nie są dostępne na rynku polskim wskaźniki biologiczne po 24 sztuki pakowane. Prosimy zatem o doprecyzowanie Zamawiającego ilości wymaganych sztuk. Na rynku polskim najczęściej występują wskaźniki biologiczne pakowane po 50 lub 100 sztuk, dostępne są również tzw. PCD zestawy testowe pakowane 25+25 lub 24+5. Prosimy o określenie wielkości opakowania.

Odp. Wymagamy wielkość opakowań lub 24+5.

**Pytanie nr 61, Pakiet 7 poz. 1-3**

Czy ze względu na fakt, iż pieluchomajtki dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty? Jednocześnie zwracamy uwagę, że oświadczenie producenta nie jest równoważnym potwierdzeniem tych wymagań.

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 62, Pakiet 7 poz. 1-3**

Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 63, Pakiet 7 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści pieluchy jednorazowe dla dzieci w przedziale wagowym 11-18kg lub w rozmiarze 15+ kg?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

**Pytanie nr 64, Pakiet 8**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki aktualnie używane w szpitalu:

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 65, Pakiet 8, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o sugerowanym obwodzie 75-110 cm chłonności min. 2200g , oddychające na całej powierzchni produktu, które posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozprowadzają mocz, absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach (superabsorbent); falbanki oraz bariery wewnętrzne (skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókny na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; podwójne elastyczne przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 66, Pakiet 9, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o sugerowanym obwodzie 100-150 cm chłonności min. 2500g, oddychające na całej powierzchni produktu, które posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozprowadzają mocz, absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach (superabsorbent); falbanki oraz bariery wewnętrzne (skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókny na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; podwójne elastyczne przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 67, Pakiet 9, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o sugerowanym obwodzie 130-170 cm chłonności min. 2500g, oddychające na całej powierzchni produktu, które posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozprowadzają mocz, absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach (superabsorbent); falbanki oraz bariery wewnętrzne (skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókny

na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; podwójne elastyczne przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy?

Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 68, Pakiet 12**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzania zgodności z normami przez jednostkę notyfikowaną w przypadku składania ofert przez producenta, a nie dystrybutora opakowań do sterylizacji?

Producent musi gwarantować zgodność z właściwymi normami europejskimi i polskimi by jego wyrób był dopuszczony do obrotu i użycia na terenie kraju.

Jednocześnie w przypadku producenta wystarczającym jest by przedstawił on w postępowaniu karty techniczne wyrobu wystawione przez dział kontroli jakości pracujący w rygorze ISO 9001. Wymóg potwierdzenia zgodności z normami przez jednostkę zewnętrzną, nie ma żadnego umocowania prawnego i służy jedynie ograniczeniu konkurencyjności w postępowaniu przetargowym.

Odp. Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 69, Pakiet 12**

Czy Zamawiający dopuści, aby piktogramy przedstawiające kierunek otwierania były umieszczone zarówno od strony folii jak i od strony papieru, co ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo i pracę z produktem gotowym?

Odp. Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 70, Pakiet 12**

Czy Zamawiający dopuści, aby wskaźniki sterylizacji S, EO umieszczone były bezpiecznie na papierze pod warstwami folii?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 71, Pakiet 12**

Czy Zamawiający dopuści rękawy foliowo-papierowe o 7 warstwowej folii?

Odp. Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 72, Pakiet 12 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści rękaw w rozmiarze 32 cm x 6 cm x 66 mb?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 73, Pakiet 12 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści rękaw w rozmiarze 38 cm x 8 cm x 100 mb, z przeliczeniem zamawianych ilości ?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 74**

Czy Zamawiający wyrazi na złagodzenie kar umownych w § 11 na proponowane:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

1) 5% niezrealizowanej wartości brutto przedmiotu umowy, w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

2) 0,3% ceny brutto każdej partii sprzętu, które nie zostały dostarczone w terminie określonym w §4 ust. 2 umowy, za każdy dzień zwłoki,

3) za zwłokę w wymianie wadliwego sprzętu na inny pozbawiony wad, o czym mowa jest w §8 ust. 5 umowy, w wysokości 0,3% ceny brutto każdej partii sprzętu, za każdy dzień zwłoki,

Odp. Podtrzymujemy zapisy SWZ

**Pytanie nr 75, Pakiet nr 1 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie czepka zgodnego z opisem:

**CZEPEK FURAŻERKA NA GUMKĘ**

- Czepek w kształcie furażerka z gumką w tylnej części
  - Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim
  - Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m<sup>2</sup> w kolorze białym
  - Część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia
  - Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk
- Odp. Nie, dopuszcza.

**Pytanie nr 76, Pakiet nr 1 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie czepka zgodnego z opisem:

**CZEPEK FURAŻERKA TROKI**

- Czepek w kształcie furażerki, wiązany w tylnej części na troki
  - Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim
  - Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m<sup>2</sup> w kolorze białym
  - Łatwo dopasowuje się do rozmiaru głowy
  - Część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia
  - Wysokość czepka w części czołowej 13 cm
  - Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk
- Odp. Nie, dopuszcza.

**Pytanie nr 77, Pakiet nr 1 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie czepka zgodnego z opisem:

**CZEPEK FURAŻERKA TROKI (z napotnikiem)**

- Czepek w kształcie furażerki, wiązany w tylnej części na troki
- Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim
- Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m<sup>2</sup> w kolorze białym
- W części przedniej (czołowej) posiada wstawkę pochłaniającą pot z włókniny spunlace o gramaturze 52g/m<sup>2</sup> i wysokości 7,5 cm
- Wysokość czepka w części czołowej 13 cm
- Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

Pakiet nr 1 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie fartucha o gramaturze 30 g/m<sup>2</sup> w rozmiarze L w kolorze niebieskim, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. Nie, dopuszcza.

**Pytanie nr 78, Pakiet nr 2 poz. 1, 2**

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie masek medycznych w jednym kolorze- niebieskim. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 79, Pakiet nr 2 poz. 1,2**

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie masek medycznych z trzech warstw włókniny o gramaturze ( 25 /m<sup>2</sup>+25g/m<sup>2</sup>+25g/m<sup>2</sup>).

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 80, Pakiet nr 2 poz. 1, 2**

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie masek medycznych, których ciśnienie różnicowe wynosi Pa/cm<sup>2</sup> < 40 Pa/cm<sup>2</sup> zgodnie z norma 14683.

Odp. . Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 81, pakiet 5, Pozycja 1-4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na włókninę typu sms zgodną z normą ISO 11607-1 o gramaturze wynoszącej 55g?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 82, pakietu 5, Pozycja 1-2**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na włókninę typu sms w rozmiarze 120 x 120 pakowaną po 200 szt. ?

Odp. Tak, dopuszcza z przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 83, pakiet 10, Pozycja 2**

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu z arkuszem wskaźnikowym o wymiarach 11 cm x 11 cm x 1,5 cm?

Odp. Nie wymaga.

**Pytanie nr 84, pakiet 11, Pozycja 1-2**

Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odp. Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 85, pakiet 11, Pozycja 3**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie taśmy bez wskaźnika o wymiarach 19mm x 50m ?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 86, pakiet 11, Pozycja 4.**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie taśmy ze wskaźnikiem o wymiarach 19mm x 50m ?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 87, pakiet 11, Pozycja 6**

Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z nowym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR) test emulacyjny typu 6 był wyrobem medycznym? Czy Zamawiający wymaga, załączenia do oferty certyfikatu potwierdzającego nowe wytyczne?

Odp. Tak, wymaga.

**Pytanie nr 88, pakiet 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawów papierowo – foliowych z przezroczystego laminatu 8 – warstwowego? Zgodnie z informacją od producenta ilość warstw nie stanowi o stopniu jakości, ani nie opisuje pożądaných parametrów folii, wymagana ilość warstw stanowi jedynie sposób na ograniczenie konkurencyjności i „zablokowanie” innych Wykonawców. Mając na uwadze powyższe proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawów papierowo – foliowych z folią 8-warstwową.

Odp. Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 89, pakiet 12**

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odp. Tak, wymaga.

**Pytanie nr 90, pakiet 12**

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm<sup>2</sup> zgodnie z normą PN 868 ?

Odp. Tak, wymaga.

**Pytanie nr 91, pakiet 12, Pozycja 7**

Czy w wyniku omyłki pisarskiej zamawiający ma na myśli rękaw w rozmiarze 35 cm x 8cm x 100 m?

Odp. Tak, dopuszcza.

**Pytanie nr 92, Pakiet nr 14, wyroby z włókniny – IV, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie:

Podkładu celulozowo-foliowego składającego się z warstwy celulozy o gramaturze min 23 g/m kw. +1 warstwy laminatu PE 18g/m kw, wzmocnione min.48 nitkami z poliestru, wymiary 80 x 210 cm (+/-3cm) op. 25 sztuk ?

**Odp. Tak, dopuszczamy**

***/DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej w Kole  
Grzegorz Gibaszek/***