

Pytania i odpowiedzi do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „Produkty lecznicze, wyroby medyczne i środki dezynfekcyjne”. SP ZOZ DA 0500/1/2023

Pytanie nr 1 – dotyczy Zadania nr 1 poz. 292-293

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 6ml (6g) w opakowaniu zawierającym 25szt. pozycji 292 oraz 11ml (11g) w opakowaniu zawierającym 25szt. w pozycji 293.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2 – dotyczy Zadania nr 1 poz. 292-293

Prosimy o potwierdzenie, iż mając na uwadze warunki przechowywania produktu, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, którego przechowywanie może odbywać się w temperaturze 5-30 stopni. Obecnie na rynku oferowane są preparaty, których przechowywanie wymaga zachowania w pomieszczeniu temperatury 20-30 stopni, co w wielu przypadkach jest niemożliwe do spełnienia. Produkt, który nie jest przechowywany zgodnie z informacją w Instrukcji Użycia i na opakowaniu, może zmienić swoje właściwości, a co za tym idzie stanowić zagrożenie dla pacjenta.

Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który można przechowywać w temperaturze pokojowej, tj. 15-25 stopni Celsjusza lub – ewentualnie w szerszym zakresie temperatur (np. od 5 do 30 stopni Celsjusza).

Pytanie nr 3

Dotyczy SWZ Rozdział 5. Warunki udziału w postępowaniu - Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny) -Pakiet 6_4 - nie wymaga zezwolenie na obrót produktami leczniczymi, w szczególności zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia na prowadzenie składu konsygnacyjnego zawierającego uprawnienia w zakresie obrotu produktami leczniczymi lub jeżeli wykonawca jest wytwórcą zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odp.: W przypadku, jeśli oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym i jego sprzedaż nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej Zamawiający oczekuje przedłożenia oświadczenia, że Wykonawca nie wymaga posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym

przedmiot zamówienia i jednocześnie spełnia wszystkie inne wymagane prawem, aby realizować umowę na dostawę wyrobów medycznych.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 4.6 Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych po 6 sztuk w magazynku.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Czy w pakiecie 4.2 poz. 23-27 Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm (+/- 0,01mm)? Pozostałe parametry zgodne ze SWZ

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Prosimy o potwierdzenie iż w pakiecie 4.2 poz. 23-27 Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 VIRUS (jest to europejski odpowiednik amerykańskiej normy ASTM F 1671).

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Czy w pakiecie 4.2 poz. 14-17 Zamawiający dopuści rękawice winylowe bezpudrowe? Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Czy w pakiecie 4.2 poz. 9-13 Zamawiający dopuści grubość na palcu min. 0,19mm? Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Czy w pakiecie 4.2 poz. 5-8 Zamawiający dopuści grubość na palcu min. 0,13mm, poziom protein <50 ug/g oraz siła zrywu przed starzeniem min. 6N?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakietu 4.2 poz. 1 – 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaoferowanie rękawic o poziomie protein <150ug/g, siły zrywania przed starzeniem min 7N. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu 4.2 poz. 5-8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0.12 mm –

dłoń i mankiet odpowiednio cieńsze, opoziomie protein <100ug/g, siły zrywania przed starzeniem min 6N. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakietu 4.2 poz. 9-13

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0.19 mm – dłoń i mankiet odpowiednio cieńsze, o poziomie protein <91ug/g, zgodne z normą EN 420 lub EN ISO 21420 . Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakietu 4.2 poz. 14-17

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaoferowanie rękawic winylowych bezpudrowych. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakietu 4.2 poz. 18-22

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0.18 mm – dłoń i mankiet odpowiednio cieńsze, zgodne z normą EN 420 lub EN ISO 21420 . Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Dotyczy Pakietu 4.2 poz. 18-22

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy w powyższych dopuszcza również rękawice lateksowe, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane, zgodne z normą EN 420 lub EN ISO 21420. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: W pakiecie 4.2 poz. 18-22 Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic z neoprenu.

Pytanie nr 16

Dotyczy Pakietu 4.2 poz. 23-27

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaoferowanie rękawic mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców, grubość na palu 0,09 mm – dłoń i mankiet odpowiednio cieńsze. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Dotyczy Pakietu 4.2 poz. 28-29

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaoferowanie rękawic o grubości na palcu – 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Dotyczy Pakietu 4.2 poz. 28-29

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaoferowanie rękawic o grubości na palcu – 0,13 mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm i długości min 295 mm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Dotyczy Pakietu 4.9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaoferowanie rękawic o średniej sile zrywania przed starzeniem min 6N wg EN 455 –potwierdzone wynikami badań z raportu EN 455. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę typu Modura, bez kodowanego kolorystycznego – kodowane kolorystyczne są natomiast same opakowania rękawic. Opakowanie a'200 z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 5.5 poz. 1 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku? lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odp.: Zamawiający nie dokona podziału pakietu i wydzielenie pozycji 5.5.

Pytanie nr 21

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 7 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy. lub o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 7 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.2% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto tejże faktury. lub Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o

wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopisze : „Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.”

Pytanie nr 22

Pakiet 1.1 pozycja 255: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odp.: Zamawiający wymaga preparatu zawierającego co najmniej 391 mg jonów potasu.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.1 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny o lepszych właściwościach typu Quatroles Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna? Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka.. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Rota – 1% w 15 minut, Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F(C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, Noro - stężenie 4% w 15 min. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Dzięki niskim stężeniom użytkowym nie pozostawia smug, posiada dobre właściwości myjące. Może być stosowany w obecności pacjentów. Op. 11 z dozownikiem.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o stężeniu 0,5% i czasie działania do 15 minut.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.1 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny o lepszych właściwościach typu Quatrodes Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna? Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka.. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Rota – 1% w 15 minut, Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F(C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, Noro - stężenie 4% w 15 min. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Dzięki niskim stężeniom użytkowym nie pozostawia smug, posiada dobre właściwości myjące. Może być stosowany w obecności pacjentów. Kanister 5L.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o stężeniu 0,5% i czasie działania do 15 minut.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.1 pozycji nr 5 dopuści preparat równoważny typu Velox OXY ETA, gotowy do użycia preparat sporobójczy do dezynfekcji i mycia małych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych w miejscach wysokiego ryzyka? Przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni sprzętu medycznego, w tym łóżek i foteli zabiegowych, szafek pacjenta, aparatury medycznej i operacyjnej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego, lamp zabiegowych, blatów roboczych. Może być używany do dezynfekcji materiałów wykonanych z tworzyw sztucznych ABS, materiałów obiciowych, w tym skóry naturalnej, gumy, silikonu oraz innych powierzchni odpornych na działanie alkoholu. Zawierający w składzie: etanol, propan-2-ol, nadtlenuk wodoru. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA) EN 13727 – 15 s., F (C.albicans, A. brasiliensis) EN 13624 – 30 s., V (Vaccina, HIV, HBV, HCV, SARS-CoV-2) EN 14476 – 30 s., Wirus Noro EN 14476 – 15 s., Spory B. subtilis EN 13704 – 10 min., C. difficile, robotyp R027 EN 17126 – 15 min., preparat przebadany zgodnie z normą EN 16615 – 30 s. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II A. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu bez zawartości alkoholu.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.1 pozycji nr 6 dopuści preparat równoważny typu Viruton Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych? Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w

15 min., Polio 0,5% w 30 min, Noro 4% w 15 min, 2% w 60 min. Op. 11 z dozownikiem.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu sporobójczego.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.1 pozycji nr 14 dopuści preparat równoważny typu Velodes Scrub, delikatną emulsja do mycia rąk i całego ciała? Nie zawiera barwników ani kompozycji zapachowej. Idealna dla lekarzy, stomatologów, pielęgniarek i osób z wrażliwą skórą, często myjących ręce. Neutralne dla skóry pH oraz zawartość gliceryny i pochodnej olejku kokosowego pozwala na codzienne mycie rąk nie powodując podrażnień. Przebadany dermatologicznie. Posiada właściwości niesprzyjające rozwojowi bakterii -przebadana zgodnie z normą EN 1499. Neutralne dla skóry pH. Opakowanie 500 ml, kompatybilne z dozownikiem łokciowym typu Dermados.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.1 pozycji nr 15 dopuści preparat równoważny typu Velodes Scrub, delikatną emulsja do mycia rąk i całego ciała? Nie zawiera barwników ani kompozycji zapachowej. Idealna dla lekarzy, stomatologów, pielęgniarek i osób z wrażliwą skórą, często myjących ręce. Neutralne dla skóry pH oraz zawartość gliceryny i pochodnej olejku kokosowego pozwala na codzienne mycie rąk nie powodując podrażnień. Przebadany dermatologicznie. Posiada właściwości niesprzyjające rozwojowi bakterii -przebadana zgodnie z normą EN 1499. Neutralne dla skóry pH. Opakowanie kanister 5L.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.1 pozycji nr 16 dopuści preparat równoważny typu Velodes Cream, ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała? Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie: 500 ml z pompką. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.2 pozycji nr 4 dopuści produkt równoważny typu Velox Duo Wipes, chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością? Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierwaźliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, SARS-Cov-2, Rota, Noro, BVDV) w czasie do 60

sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka z wymiennym wkładem 100 szt, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o spektrum B (w tym MRSA), F (Candida albicans, Aspergillus niger), Tbc (M. terrae+avium lub tuberculosis), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 minuty. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.2 pozycji nr 5 dopuści produkt równoważny typu Velox Duo Wipes, chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością? Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierważliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, SARS-Cov-2, Rota Noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: wkład 100 szt. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o spektrum B (w tym MRSA), F (Candida albicans, Aspergillus niger), Tbc (M. terrae+avium lub tuberculosis), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 minuty. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.2 pozycji nr 6 dopuści produkt typu Velox Wipes NA, gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu? Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o spektrum B, F, V (HIV, HBV, HCV - BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1 minuty. TBC (M. terrae) - do 15 minut.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.2 pozycji nr 7 dopuści produkt typu Velox Wipes NA, gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu? Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury

medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie: wkład 100 szt.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o spektrum B, F, V (HIV, HBV, HCV - BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1 minuty. TBC (M. terrae) - do 15 minut.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.2 pozycji nr 8 dopuści preparat równoważny typu Viruton Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych? Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min, Noro 4% w 15 min, 2% w 60 min. Op. 1l z dozownikiem.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.2 pozycji nr 9 dopuści preparat równoważny typu Viruton Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych? Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min, Noro 4% w 15 min, 2% w 60 min. Op. kanister 5L.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu sporobójczego.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.3 pozycji nr 6 dopuści preparat równoważny o lepszych parametrach typu Velox Spray, gotowy do użycia alkoholowy środek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i powierzchni wyrobów medycznych? Zawiera składzie dwa alkohole: etanol oraz propan-2-ol. Spektrum: B (MRSA), F(C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Nie odbarwia powierzchni, posiada pozytywną opinię producenta Famed w zakresie kompatybilności materiałowej. Posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka, dzięki czemu może być bezpiecznie stosowany na oddziałach noworodkowych i dziecięcych. Rejestracja: dual use – produkt biobójczy oraz wyrób medyczny, dzięki czemu może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Opakowanie: 1L z atomizerem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza wymagając przeliczenia ilości opakowań.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6.2 pozycji nr 11 dopuści preparat równoważny typu Viruton Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych? Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min, Noro 4% w 15 min, 2% w 60 min. Op. kanister 5L

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o zawartości minimum 3 enzymów.

Pytanie nr 38

Pakiet 4.5 Prosimy o dopuszczenie elektrod o wymiarze 150 x 108 mm i powierzchni aktywnej 107 cm².

Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod o rozmiarach co najmniej 176 x 122 mm.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odp.: Zamawiający nie wymaga certyfikatu ISO 9001:2015.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odp.: Zamawiający nie wymaga certyfikatu systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04.

Pytanie nr 41

Dotyczy Pakietu 6.5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 7,5cm x 3cm x 100m?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42

Dotyczy Pakiet 6.5 pozycja 1-12

Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m² i folii 8 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, natomiast w zakresie wymogów zamawiający wymaga gramatury minimum 60 g/m² oraz folii co najmniej dwuwarstwowej.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868?

Odp.: Tak. Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868.

Pytanie nr 45

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

Odp.: Zamawiający wymaga, aby rękawy były odpowiednio zabezpieczone przed zniszczeniem i zabrudzeniem zarówno na etapie przechowywania, jak i transportu. Nie wymaga jednak konkretnego rodzaju tego zabezpieczenia – dopuszczalne są inne rozwiązania niż folia termokurczliwa, jeśli będą skuteczne.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów papierowo-foliowych, w których temperatura zgrzewu wynosi 150-200oC?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47

Dotyczy Pakietu 6.5 pozycja 13

Czy zamawiający dopuści papier krepowy 120cm x 120cm w opakowaniu po 126szt?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Dotyczy Pakietu 6.5 pozycja 14

Czy zamawiający dopuści papier krepowy 50cm x 50cm w opakowaniu po 750szt?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Dotyczy Pakietu 6.5 pozycja 15

Czy zamawiający dopuści papier krepowy 90cm x 90cm w opakowaniu po 252szt?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Dotyczy Pakietu 6.5 pozycja 16

Czy zamawiający dopuści papier krepowy 75cm x 75cm w opakowaniu po 348szt?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Dotyczy Pakietu 6.5 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania torebki papierowo-foliowe samoprzylepne w rozmiarze 300 x 450 mm w opakowaniu po 200szt?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52

Dotyczy Pakietu 6.5 pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania torebki papierowo-foliowe samoprzylepne w rozmiarze 200 x 330 mm w opakowaniu po 200szt?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53

Pakiet 5.1, poz. 1-2,19-21,25-26,28,30, Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,19-21,25-26,28,30 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

Odp.: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 54

Pakiet 5.1, poz. 2,19-33, wyroby z gazy jałowe Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje, iż oczekuje zaferowania wyrobów sterylizowanych parą wodną.

Pytanie nr 55

Pakiet 5.1, poz. niejwołowe z gazy, poz. 19-24 Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 56

Pakiet 5.1, poz. 19-21 Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 8 warstwowe?

Odp.: Zamawiający oczekuje kompresów 12-sto warstwowych.

Pytanie nr 57

Pakiet 5.4, poz. 2 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58

Pakiet 5.4, poz. 3 • Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59

Pakiet 5.4, poz. 3 Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

Pakiet 5.4, poz. 3 Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

Pakiet 5.4, poz. 3 Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach: o Mankiet 5 cm o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm) o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odp.: Zamawiający oczekuje zaoferowanie fartucha dostępnego w co najmniej w dwóch rozmiarach.

Pytanie nr 62

Pakiet 5.4, poz. 11 Czy zamawiający dopuści gramaturę ok. 2 g? Czy zamawiający dopuści standardowe ochraniacze wykonane z teksturowanej folii?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63

Pakiet 1.1, poz. 202 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64

Pakiet 1.1, poz. 202 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65

Pakiet 1.1, poz. 265 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Ether, Dicaprylyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66

Pakiet 4.2. pozycja 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe o grubości na palcu $0,11 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,07 \pm 0,01$ mm, których siła zrywu wynosi min. 6N?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67

Pakiet 4.2. pozycja 5, 6, 7, 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,11 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,07 \pm 0,02$ mm, których siła zrywu wynosi min. 6N, a zawartość protein ≤ 50 mg/g?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68

Pakiet 4.2. pozycja 9, 10, 11, 12, 13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,17 \pm 0,01$ mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 69

Pakiet 4.2. pozycja 9, 10, 11, 12, 13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein ≤ 89 mg/g?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70

Pakiet 4.2. pozycja 14, 15, 16, 17

Czy Zamawiający dopuści rękawice bezpudrowe?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71

Pakiet 4.2. pozycja 18, 19, 20, 21, 22

Czy Zamawiający dopuści rękawice neoprenowe o grubości na palcu $0,20 \pm 0,02$ mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 72

Pakiet 4.2. pozycja 23, 24, 25, 26, 27

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o grubości na palcu $0,11 \pm 0,01$ mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73

Pakiet 4.2. pozycja 28, 29

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o długości min. 290 mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 74

Pakiet 4.2. pozycja 28, 29

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o grubości na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,02$ mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 75

Pakiet 4.2. pozycja 28, 29

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe pakowane a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76

Pakiet 5.1, pozycja 10-12

Czy Zamawiający dopuści przylepiec na tkaninie bawełnianej pokryty klejem akrylowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77

Pakiet 5.1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści przylepiec pokryty klejem akrylowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78

Pakiet 5.1, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79

Pakiet 5.1, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści kompresy 16-warstwowe?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80

Pakiet 5.1, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści kompresy bez nitki RTG?

Odp.: Nie, Zamawiający wymaga kompresów z nitką RTG.

Pytanie nr 81

Pakiet 5.3, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści zestaw do laparotomii/operacji brzusznych z serwetą główną z otworem wypełnionym folią chirurgiczną? Pozostałe parametry i skład zestawu zgodne z opisem.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82

Pakiet 5.3, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści zestaw laparoskopowy z serwetą operacyjną z otworem wypełnionym folią operacyjną?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83

Pakiet 5.4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej 18g/g/m², ściągany lekką nie uciskającą gumką, średnica po rozciągnięciu ok. 53cm . Pakowany po 100 szt. w kartonik w formie podajnika/ dyspensera, gwarantujący higieniczne przechowywanie i wyjmowanie pojedynczych sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84

Pakiet 5.4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawkami 30 x 30 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85

Pakiet 5.4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wytrzymałości na wypychanie na sucho 155.4 kPa i wytrzymałości na rozciąganie na mokro 87.8N?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 86

Pakiet 4.2 poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych pudrowanych, AQL = 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein < 65ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,11 ±0,01 mm, grubość na dłoni 0,09 ±0,01 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III Typ C, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Wyniki badań na przenikalność min. 20 substancji chemicznych, w tym co najmniej 7 substancji na min. 1 poziomie zgodnie z EN 16523-1, potwierdzone raportem z badań, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Otwór podawczy zabezpieczony folią pakowane po 100 sztuk.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87

Pakiet 4.2 poz. 5-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację substancji

chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 88

Pakiet 4.2 poz. 9-13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 89

Pakiet 4.2 poz. 14-17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, rękawic diagnostycznych wykonanych z polichloru winylu (PVC), powierzchnia gładka. Pasujące na obie dłonie, z rolowanym mankietem zapobiegającym samo zwijaniu się rękawicy. Rękawice pakowane są w sposób umożliwiający łatwe wyciąganie pojedynczych sztuk. Średnia grubość na palcach i dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, AQL 1,5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 5. Rękawice przebadane na działanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 oraz przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90

Pakiet 4.2 poz. 18-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpydrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91

Pakiet 4.2 poz. 18-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowych (neoprenowe), bezpydrowych, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni i mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-296 mm (dopasowana do rozmiaru). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ min. B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancje na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 10 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (informacja fabrycznie nadrukowana na wewnętrznym opakowaniu jednostkowym). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 92

Pakiet 4.2 poz. 18-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych bezpydrowych wolnych od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoni 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm, dopasowana do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Odporne

na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 93

Pakiet 4.2 poz. 23-27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 94

Pakiet 4.2 poz. 23-27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, nitrylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6 N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95

Pakiet 4.2 poz. 23-27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpydrowych nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna-polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu, zapobiegający samozwijaniu się rękawicy. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. AQL na poziomie 1.5 po zapakowaniu, grubość (pojedyncza ścianka) min: palec: 0,09 mm, dłoń: 0,05 mm, mankiet: 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych i min. 15 leków cytostatycznych. Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym takie informacje jak: data ważności, oznakowanie znakiem CE, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,3,4; EN 16523-1; EN 420; ISO 9001; ISO 13485; ISO 14001; EN ISO 15223-1 i rozporządzeniem 1935/2004, dopuszczenie do kontaktu z żywnością.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 96

Pakiet 4.2 poz. 28-29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL $\leq 1,5$ (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97

Pakiet 4.2 poz. 28-29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości 290 ± 10 mm. Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie

z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 98

Pakiet 4.2 poz. 28-29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL) z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99

Do §6 ust. 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o usunięcie z wzoru umowy treści §6 ust. 2 lit. c), gdyż wydaje się ona nieadekwatna do treści umowy i jako taka zamieszczona w niej omyłkowo (np. odnosi się do §3 ust. 6, którego w umowie nie ma).

Odp: Zamawiający usunie pomyłkowy ust. 2 lit c) w § 6.

Pytanie nr 100

Do §10 ust. 1 pkt 1.3 oraz 1.4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 50% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia? Wyjaśniamy, że możliwość taka została przewidziana w art. 455 ust. 1 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.).

Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.

Pytanie nr 101

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust. 1.3 oraz 1.4 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odp. Stosowny zapis zostanie wprowadzony do umowy.

Pytanie nr 102

Prosimy również o wyjaśnienie czy poprzez stwierdzenie, że „Zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może następować w cyklach rocznych, nie więcej (nie częściej) niż raz w danym roku.” Zamawiający rozumie na przykład taką sytuację, że pierwsza ewentualna zmiana wynagrodzenia Wykonawcy nastąpi po upływie 6 miesięcy obowiązywania umowy, a kolejna po następnych 6 miesiącach + 1 dzień. W takiej sytuacji, w ciągu następujących po sobie 12 miesięcy (w ciągu roku) dokonana zostanie jedna waloryzacja, przy czym odstęp pomiędzy nimi wynosić będzie mógł nieco ponad 6 miesięcy.

Odp. Tak, Zamawiający rozumie ten zapis.

Pytanie nr 103

Pakiet nr 4.1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm lub 300 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza dren 300 cm.

Pytanie nr 104

Pakiet nr 4.1 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm lub 300 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza dren 300 cm.

Pytanie nr 105

Pakiet nr 4.1 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106

Pakiet nr 4.1 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 107

Pakiet nr 4.1 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108

Pakiet nr 4.1 poz. 24, 25, 26, 28, 30, 31, 32, 33, 34

Czy Zamawiający dopuści igłę 88mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 109

Pakiet nr 4.1 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń bez igły prowadzącej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110

Pakiet nr 4.1 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,4x88mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 111

Pakiet nr 4.1 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń bez igły prowadzącej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 112

Pakiet nr 4.1 poz. 63, 64, 65

Czy Zamawiający dopuści łyżki w rozmiarach 2, 3, 4?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 113

Pakiet nr 4.1 poz. 65

Czy Zamawiający dopuści łyżkę metalową, niesterylną?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 114

Pakiet nr 4.1 poz. 72, 73, 74

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną z PCV?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 115

Pakiet nr 4.1 poz. 81

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy składający się z 2 rur, 1 rury dodatkowej oraz worka?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116

Pakiet nr 4.1 poz. 86

Czy Zamawiający dopuści igłę Pencil Point 120 mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 117

Pakiet nr 4.1 poz. 86

Czy Zamawiający dopuści igłę Pencil Point?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 118

Pakiet nr 4.1 poz. 89

Czy Zamawiający dopuści długość 34 cm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 119

Pakiet nr 4.1 poz. 90

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 4.7 (14CH) oraz długości 34 cm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 120

Pakiet nr 4.1 poz. 94, 95, 96

Czy Zamawiający dopuści rurkę zawierającą śladowe ilości ftalanów?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Wymagany jest produkt bez ftalanów.

Pytanie nr 121

Pakiet nr 4.1 poz. 102

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane zawierające w podstawowym składzie mieszaninę wodorotlenku wapnia >75% i wodorotlenek sodu <4%, przeznaczone jest do stosowania w zamkniętych układach anestetycznych, charakteryzuje się bardzo wysoką efektywnością pochłaniania CO₂ i niskim oporem przepływu. Jest to wapno medyczne w postaci granulatu ok.2-5mm o niejednorodnym kształcie i wielkości, dzięki czemu pochłanianie CO₂ jest zmaksymalizowane bez ograniczania przepływu gazu anestetycznego. Granulki wapna są naturalnie porowate i twarde - odporne na powstawanie pyłu, co sprawia, że wapno jest odporne na transport. Przy stosowaniu wapna sodowanego następuje nawilżanie gazów anestetycznych i zatrzymywanie ciepła, nie zmienia właściwości gazów anestetycznych, pochłanianie 12-19wt%, twardość >90, pylistość poniżej 0,20%, indykator, który określa poziom absorpcji CO₂ i czas wykorzystywania wapna - fiolet etylu zmieniający kolor w miarę zużycia z białego na fioletowy, wysoka wydajność absorpcyjna wapna ok.140l/kg, op.4,5kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 122

Pakiet nr 4.1 poz. 110

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy
- Cewnik epiduralny o długości 90cm
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatrząskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 123**Pakiet nr 4.1 poz. 111**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy
- Cewnik epiduralny o długości 90cm
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatrząskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 124**Pakiet nr 4.1 poz. 114**

Czy Zamawiający dopuści żel do USG o pojemności 500 ml z przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 125**Pakiet nr 4.1 poz. 123**

Czy Zamawiający dopuści zestaw przedłużający składa się z igły Hubera 90° połączonej z linią przedłużającą wykonaną z PVC bez zawartości DEHP, o długości 15 cm zakończoną złączem typu luer lock, z zaciskiem do przerw w infuzji, rozmiar i długość igły są podane na etykiecie produktu w celu wybrania odpowiedniego modelu igły, aby uniknąć uszkodzenia portu i / lub wykonania nieodpowiedniej infuzji, forma kaniuli umożliwia dostęp do portu, zmniejszając uszkodzenia przegrody i ograniczając ból pacjenta, połączenie przedłużacza ze złączem Luer Lock minimalizuje ryzyko infekcji, igła Hubera jest nietoksyczna i apirogenna, całkowicie pozbawiona składników lateksowych i DEHP, pakowana w opakowanie papier-folia?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 126**Pakiet nr 4.4 poz. 1, 2, 3, 4**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 127

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odp.: Zgodnie z zapisami umowy oraz zgodnie z „rozporządzeniem MDR” wykonawca realizując dostawy wyrobów medycznych jest odpowiedzialny za towar do momentu zrealizowania dostawy i musi dostosować się do warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR). Zamawiający na każdym etapie realizacji umowy może zwrócić się do Wykonawcy o potwierdzenie i udokumentowanie spełniania wymaganych warunków magazynowania i transportowania oferowanych wyrobów medycznych.

Pytanie nr 128

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odp.: Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutor musi zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta.

Pytanie nr 129

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 130

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odp.: To na Wykonawcy spoczywa obowiązek właściwego wykonania i zorganizowania dostawy. Zamawiający nie wyklucza możliwości dostawy kurierem pod warunkiem, że usługa kurierska będzie realizowana zgodnie z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR).

Pytanie nr 131

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 11, 12, 13 dopuści do zaoferowania dreny perforowane (dren Redona) z perforacją na długości 14cm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza dren perforowany na długości 14 cm.

Pytanie nr 132

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 14, 15, 16 dopuści do zaoferowania dreny T-Kehr o długości ramion 40cm x 20cm?

Odp.: Zamawiający oczekuje zaoferowania drenów T-Kehra o długości ramion 16 x 38 cm.

Pytanie nr 133

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 18 dopuści do zaoferowania sterylnej filtr hydrofobowy elektrostatyczny (taki jak dotychczas państwo używają) o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999%, przeciwwirusowej 99,999%, przeciwprątkowej 99.999%, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock, o przestrzeni martwej 38ml- ukośny 35ml prosty; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.8; 500ml: 37.2; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim, o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml filtr walidowany do prątków gruźlicy, HIV i wzv C; wolny od lateksu, PCV, ftalanów; posiadający standardowe złącze 22/15?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 134

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 25 dopuści do zaoferowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowej standard bez igły prowadzącej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igły do znieczuleń podpajęczynówkowych bez igły prowadzącej.

Pytanie nr 135

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 31 dopuści do zaoferowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowej Pencil Point bez igły prowadzącej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igły do znieczuleń podpajęczynówkowych bez igły prowadzącej.

Pytanie nr 136

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 35 dopuści do zaoferowania igły jednorazowego użytku do pobierania leków z tęym ostrzem z filtrem 1,2x38mm, pakowane w opakowanie a'100 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42 wymaga zaoferowania jednorazowych ostrzy chirurgicznych wymiennych Swann Morton lub równoważne w zakresie: wykonane ze stali węglowej, jałowe, rozmiar i nazwa producenta wygrawerowane na ostrzu, ostra krawędź tnącą, opakowanie a'100 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza ostrza Swann Morton. Zamawiający nie wymaga ostrzy konkretnego producenta i dopuszcza produkty równoważne zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 138

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 69, 70, 71 dopuści zaoferowanie maski anestetyczne jednorazowego użytku z zaworem mankietu uszczelniającego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza maski z zaworem mankietu uszczelniającego.

Pytanie nr 139

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 69, 70, 71 dopuści zaoferowanie maski anestetyczne jednorazowego użytku sterylne?

Odp.: Zamawiający dopuszcza maski sterylne.

Pytanie nr 140

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 69, 70, 71 dopuści zaoferowanie maski anestetyczne jednorazowego użytku z medycznego PCV?

Odp.: Zamawiający dopuszcza maski z medycznego PCV.

Pytanie nr 141

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 77 dopuści zaoferowanie masek tlenowych z workiem (rezerwuarem). Wyrób medyczny przeznaczony do podawania wysokiej koncentracji tlenu z precyzyjną regulacją stężenia, wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV, posiada regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą, wyposażona w dren o długości 210cm (+/- 6 %) zakończony uniwersalnymi łącznikami, rezerwuar tlenowy o pojemności 1000 ml, standardowy łącznik umożliwiający pracę maski niezależnie do pozycji pacjenta, silikonowe zastawki na łączniku oraz otworach wentylacyjnych, dostępna w rozmiarze: S, M, L, XL, nie zawiera lateksu, jednorazowego użytku, sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo?

Odp.: Zamawiający dopuszcza maski tlenowe zgodne z zaproponowanym opisem.

Pytanie nr 142

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 77 wymaga zaoferowania masek tlenowych z workiem bez zawartości ftalanów?

Odp.: Zamawiający wymaga masek tlenowych z workiem bez zawartości ftalanów.

Pytanie nr 143

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 78, 79 wymaga zaoferowania nakłuwaczy których ostrze po wykonaniu nakłucia chowa się do wewnątrz korpusu nakłuwacza co zapobiega możliwości zakłucia się osoby wykonującej procedurę?

Odp.: Zamawiający potwierdza, że wymaga nakłuwaczy, których ostrze posiada konstrukcję (dowolną) zapobiegającą zakłuciu się osoby wykonującej procedurę.

Pytanie nr 144

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 78, 79 wymaga zaoferowania nakłuwaczy aktywowanych poprzez naciśnięcie przycisku na górze nakłuwacza, bez wciskania całego korpusu nakłuwacza?

Odp. Zamawiający dopuszcza takie nakłuwacze, ale ich nie wymaga.

Pytanie nr 145

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 94, 95, 96 wymaga zaoferowania rurek intubacyjnych zbrojonych, silikonowanych?

Odp.: Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania rurek intubacyjnych zbrojonych, silikonowych.

Pytanie nr 146

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 121 dopuści zaoferowanie przedłużacza trójdrożnego z portami bezigłowymi w zakresie: długość całkowita ok 11 cm, końcówki 1,5 x 2,5 mm, bezigłowy port do iniekcji dożylnych przeznaczony do wielokrotnych iniekcji, nie wymaga stosowania koreczków zabezpieczających, pasuje do standardowych złączy luer oraz luer-lock, do użytku przez 7 dni lub 600 aktywacji, zacisk ślizgowy na każdym przedłużaczu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 147

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 4.1 poz. 121 dopuści zaoferowanie przedłużacza trójdrożnego z portami bezigłowymi w zakresie: długość całkowita min 13 cm, końcówki 1,5 x 2,5 mm, bezigłowy port do iniekcji dożylnych przeznaczony do wielokrotnych iniekcji, nie wymaga stosowania koreczków zabezpieczających, pasuje do standardowych złączy luer oraz luer-lock, do użytku przez 7 dni lub 600 aktywacji, zacisk ślizgowy na każdym przedłużaczu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 148

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5.2, pozycja 1) pieluchomajtki w rozmiarze M o maksymalnym obwodzie od 73cm do aż 130cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 149

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5.2, pozycja 2) pieluchomajtki w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie od 92cm do aż 160cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5.2, pozycja 3) pieluchomajtki w rozmiarze XL o maksymalnym obwodzie od 120cm do aż 170cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 151

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5.2, pozycje 1 - 3) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych mikcjach?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie jest wymagany laminat na całej powierzchni.

Pytanie nr 152

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5.2, pozycje: 1 - 3): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 153

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5.2, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki wyposażone w bariery wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynnę, 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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 154

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 5.2, pozycje 1 - 3) złożenia oferty na pieluchomajtki, których wskaźnik wilgotności całkowicie zanika po kontakcie z wilgocią co może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?

Odp.: Zamawiający dopuści pieluchomajtki z indykatorem wilgotności dowolnej konstrukcji.

Pytanie nr 155

Pakiet nr 1.1. poz. 488 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1.1. poz. 488 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z

przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żylniej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, podświetlany ekran glukometru, 4 tryby pomiarów umożliwiające kontrolować glikemię w zależności od posiłku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że paski innego producenta mogą być używane z glukometrem z funkcją autokodowania (bez kluczy, czipów i ręcznego ustawiania kodów).

Pytanie nr 156

Czy w Pakiecie nr 1.1 poz. 271 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 157

Czy w Pakiecie nr 1.1 poz. 271 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.: Zamawiający dopuszcza.