

Dotyczy:

Przetarg nieograniczony na dostawę materiałów opatrunkowych i wyrobów medycznych (BZP 35102 – 2012)

Odpowiadamy na pytania:

1. **Pakiet nr I poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji gazy pakowanej a' 100mb z jednoczesnym przeliczeniem ilości i podaniem ceny za opakowanie?
2. **Pakiet nr I poz. 4-5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tych pozycjach gazy sterylizowanej tlenkiem etylenu?
3. **Pakiet nr I poz. 7** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji waty celulozowej pakowanej a' 5 kg z jednoczesnym przeliczeniem ilości i podaniem ceny za opakowanie?
4. **Pakiet nr IV poz. 1-5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tych pozycjach opasek gipsowych o czasie wiązania 3min?
5. **Pakiet nr IV poz. 1-5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tych pozycjach opasek gipsowych nawiniętych na plastikowy krzyżak?
6. **Pakiet nr IV poz. 9** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji waty celulozowej bielonej?
7. **Pakiet nr V poz. 1-2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tych pozycjach plastrów pokrytych hipoalergicznym klejem zawierającym tlenek cynku?
8. **Pakiet nr V poz. 1-2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tych pozycjach plastrów o długości 5 m z jednoczesnym przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnych sztuk?
9. **Pakiet nr V poz. 4** Czy nie zaszła omyłka pisarska w szerokości opatrunku. Czy Zamawiający nie miał na myśli szerokości 1,25 cm?
10. **Pakiet nr V poz. 5,6** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tych pozycjach przyklepiec łatwy do dzielenia bez użycia nożytek, bez perforacji?
11. **Pakiet nr V poz. 11** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 2,0 x 4,5 cm?
12. **Pakiet nr V poz. 12** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 3,0 x7,0 cm?
13. **Pakiet nr V poz. 13** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5 x 6 cm?
14. **Pakiet nr V poz. 14** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5,0 x 10,0 cm?
15. **Pakiet nr V poz. 15** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5,0 x 15,0 cm?
16. **Pakiet nr V poz. 16** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5,0 x 20,0 cm?
17. **Pakiet nr V poz. 17** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5,0 x 30,0 cm?
18. **Pakiet nr VII poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji rękawic o zawartości protein ≤ 150 ug/g, o grubości pojedynczej ścianki: palec 0,17; dłoń 0,12?
19. **Pakiet nr VII poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji rękawic o zawartości protein ≤ 50 ug/g, o grubości pojedynczej ścianki: palec 0,17; dłoń 0,31; długości 455 mm?
20. **Pakiet nr VII poz. 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji rękawic z warstwą antypoślizgową, o grubości pojedynczej ścianki w części dłoniowej 0,16 mm; długości 282-309 mm?

21. **Pakiet nr VII poz. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji rękawic polimerowanych, z warstwą antypoślizgową, długości 280-300mm, pakowanych po 50 par?
22. **Pakiet nr VIII** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji rękawic zarejestrowanych tylko jako wyrób medyczny (żadne obowiązujące w Polsce ustawy i rozporządzenia nie nakładają obowiązku aby rękawice posiadały podwójną rejestrację), z mankietem rolowanym, o długości min. 282 mm, o grubości pojedynczej ścianki: palec 0,17; dłoń 0,16; mankiet 0,14? Zgodnych z normami z wymaganiami ASTM D3577, EN 455 części 1,2 & 3, odpornych na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, odpornych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 z przedstawieniem badań na te właśnie normy?
23. **Pakiet nr X poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji rękawic o grubości w strefie palców $0,08 \pm 0,02$ mm?
24. **Pakiet nr X poz. 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji rękawic o długości 240 mm?
25. **Pakiet nr X poz. 3, 4** Prosimy o dopuszczenie rękawic medycznych zarejestrowanych tylko jako wyrób medyczny. Żadne obowiązujące w Polsce ustawy i rozporządzenia nie nakładają obowiązku aby rękawice posiadały podwójną rejestrację.
26. **Pakiet nr XV poz. 14-16** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tych pozycjach serwet sterylizowanych tlenkiem etylenu?
27. **Pakiet nr XV poz. 14** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji serwet a' 2 szt.?
28. **Pakiet nr XV poz. 4-19** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tych pozycjach produktów bez trójdzielnej etykiety z 2 naklejkami?
29. **Pakiet nr XXI** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji wosku kostnego składającego się z: 70% wosk pszczeli i 30 %wazelina?
30. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyeliminowanie wymogu potwierdzenia w Pakiecie XVIII poz. 1-3 działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami klinicznymi oraz wyeliminowanie wymogu udokumentowania badaniami klinicznymi całkowitego czasu wchłaniania 7-14 dni, dobrej tolerancji tkankowej o pH 2,5-3,5, bowiem stawianie ww. wymogu stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 Pzp , art. 29 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych (dalej „Pzp”) i art. 25 ust. 1 pkt. 2 Pzp w związku z brzmieniem § 5 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2009 Nr 226, poz. 1817), **przez bezpodstawne żądanie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia w sposób wskazujący na naruszenie zasady równego traktowania wykonawców oraz zasady uczciwej konkurencji.**
31. Czy Zamawiający w trosce o ochronę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu XVIII pozycji 3** do osobnego pakietu?
32. Czy Zamawiający zmniejszy wysokość kar umownych określonych w § 4 pkt. 3 do wysokości 0,5% wartości niewykonanej części dostawy, za każdy dzień zwłoki?
33. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 1 dopuści wyroby medyczne jałowe wysterylizowane metodą radiacyjną?
34. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 4, pozycji nr 9 dopuści ligninę bieloną?
35. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 4, pozycjach od nr 1 do nr 5 dopuści opaski gipsowe z zawartością gipsu 88%, nawiniętych na krzyżak z tworzywa sztucznego oraz pakowanych a'1 sztuka, reszta parametrów bez zmian?
36. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 5, pozycjach od nr 1 do nr 2 dopuści przylepce na tkaninie wiskozowej pokryte klejem z syntetycznego kauczuku?
37. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 5, pozycjach od nr 1 do nr 6 dopuści przylepce o długości 9 metrów bieżących?
38. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 5, pozycji nr 11 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 2,5 x 3 cm, reszta parametrów bez zmian?
39. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 5, pozycji nr 12 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 2,5 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian?

40. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 5, pozycji nr 13 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 5 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian?
41. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 5, pozycji nr 14 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 10 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian?
42. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 5, pozycji nr 15 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 15 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian?
43. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 5, pozycji nr 16 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 20 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian?
44. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 5, pozycji nr 17 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 30 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian?
45. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 7, pozycji nr 1 dopuści rękawice chirurgiczne z lateksu (zawartość protein nie więcej niż 80µg/g), lekko pudrowane mączką kukurydzianą, jednorazowego użytku, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), mikroteksturowane, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, elastyczne odporne na rozciąganie, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, grubość rękawicy w części dłoniowej 0,20mm +/-0,02mm, w strefie palców 0,21mm +/-0,02mm, dł.: 285mm +/- 5mm, AQL≤1,0, rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3 oraz przebadane wg normy EN 374-1,2,3, na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: data sterylizacji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, pakowane po 50 par, rozmiary: 6,0, 6,5, 7,0, 7,5, 8,0, 8,5, 9,0?
46. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 7, pozycji nr 2 dopuści rękawice położnicze z lateksu (zawartość protein nie więcej niż 30µg/g), bezpudrowe, jednorazowego użytku, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), mikroteksturowane, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, elastyczne, odporne na rozciąganie, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, grubość rękawicy na mankietcie 0,18 mm +/- 0,01 mm, na palcu 0,27 mm +/- 0,01 mm dł.: 484mm - 500mm, AQL ≤1,5, rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3, na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: data sterylizacji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, pakowane po 25 par, rozmiary: S, M, L?
47. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 7, pozycji nr 3 dopuści rękawice chirurgiczne z lateksu (zawartość protein nie więcej niż 30µg/g), bezpudrowe, sterylizowane radiacyjnie, mikrotekstrowane z równomiernie rolowanym rantem, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, elastyczne, odporne na rozciąganie, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, grubość rękawicy w części dłoniowej 0,22mm +/- 0,02mm, min. dł.: 285-295mm, AQL ≤ 1,0, rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3 oraz przebadane wg normy EN 374-1,3, na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, pakowane po 50 par, rozmiary: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5,9,0?
48. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 7, pozycji nr 3 dopuści rękawice chirurgiczne z lateksu (zawartość protein nie więcej niż 30µg/g), bezpudrowe, sterylizowane radiacyjnie, mikrotekstrowane z równomiernie rolowanym rantem, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, elastyczne, odporne na rozciąganie, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, grubość rękawicy w części dłoniowej 0,22mm +/- 0,02mm, min. dł.: 285-295mm, AQL ≤ 1,0, rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3 oraz przebadane wg normy EN 374-1,2,3, na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, pakowane po 50 par, rozmiary: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5,9,0?
49. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 7, pozycji nr 4 dopuści rękawice chirurgiczne bezlateksowe, wykonane z neoprenu, bezpudrowe, pokryte poliuretanem, sterylizowane radiacyjnie, mikroteksturowane, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, elastyczne, odporne na rozciąganie,

o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne, grubość rękawicy w części dłoniowej 0,21mm +/- 0,02mm, min dł.: 290-305mm. AQL ≤1,0, rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3 oraz przebadane wg normy EN 374-1,2,3, na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, pakowane po 50 par, rozmiary: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5,9,0?

50. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 10, pozycji nr 2 dopuści rękawice diagnostyczne z winylu, bezpudrowe, jednorazowego użytku, niesterylne; bezwonne, odporne na uszkodzenia mechaniczne; pasujące na prawą i lewą rękę. AQL 1,5, grubość rękawicy w części dłoniowej 0,08mm +/- 0,02mm, w strefie palców 0,12mm +/- 0,02mm, na opakowaniu powinny być umieszczone: termin ważności, nr serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, pakowane po 100 szt., rozmiary: XS, S, M, L, XL, rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3?
51. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 10, pozycji nr 3 dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, pasujące na prawą i lewą dłoń, brzeg mankietu rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, grubość na palcu 0,155mm +/- 0,03mm, na dłoni 0,12mm +/- 0,03mm, minimalna długość rękawicy dla każdego rozmiaru 300mm, AQL 1,5, rozmiary : XS, S, M, L, XL, pakowane po 100szt, na opakowaniu powinny być umieszczone: termin ważności, nr serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, rękawice oznakowane jako produkt medyczny, zgodne z normami EN 455-1,2,3, EN 374-1,2,3, ASTM F1671, badanie na przenikalność cytostatyków zgodnie z EN 374-3?
52. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr: 10, pozycji nr 4 dopuści rękawice diagnostyczne z nitylu, bezpudrowe, niesterylne, pasujące na prawą i lewą rękę, końcówki palców lub cała powierzchnia lekko teksturowana (zapewniająca dobrą chwytność), bez zgrubień i pęcherzy, rant mankietu równomiernie zrolowany, wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne. AQL mniejszy lub równy 1,5, grubość rękawicy w części dłoniowej 0,07mm +/- 0,02mm, na palcach 0,11mm +/- 0,02mm odpowiadające normom EN 455 1-2-3, EN 374-1,2,3, rękawice oznakowane jako produkt medyczny i środek ochrony indywidualnej (Medical 93/42/EEC i PPE 89/686), na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, pakowane po 200szt, z przeliczeniem zamawianych ilości, rozmiary : XS, S, M, L, XL?
53. **dotyczy § 4 ust. 3 w zorzum umowy:** Wnosimy o zmniejszenie kary umownej do 0,1% za każdy dzień zwłoki. Naszym zdaniem zastrzeżenie kary tak wysokiej jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego w rozumieniu art. 58 §2 K.c., jak i art. 3531 K.c. Należy również podnieść, że wysokość proponowanych kar umownych określonych we wzorze umowy wypełnia dyspozycję art.484 § 2 k.c.
54. **Dotyczy Pakietu III poz.4-7** – Czy Zamawiający dopuści w tych pozycjach opaski 5m?
55. **Dotyczy Pakietu XXIV poz.1-3** – Czy Zamawiający dopuści kompresy włóknikowe 30-sto gramowe?
56. **Dotyczy Pakietu X** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 1 rękawic lateksowych o zawartości protein <112ug,zgodnych z normą EN 455.
57. **Dotyczy Pakietu X** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 2 rękawic winylowych o grubości na dłoni i palcu 0,08mm
58. **Dotyczy Pakietu X** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 3 i 4 rękawic nitylowych jak wyrób medyczny zgodnych z EN 455 i EN 374.
59. **Dotyczy Pakietu XIV poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków do zamykania ran o wymiarach 6mm x 76mm x 3 paski?
60. **Dotyczy Pakietu XIV poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków do zamykania ran o wymiarach 12mm x 101mm x 6 pasków?
61. **Dotyczy Pakietu XV poz. 1, 2, 14, 15, 16** – Czy Zamawiający dopuści możliwość wyłączenia tych pozycji z całości pakietu i utworzenia z nich odrębnego przedmiotu zamówienia?
62. **Dotyczy Pakietu XV poz. 14, 15, 16** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet gazowych jałowych pakowanych w torebkę papierowo-foliową oraz jako opakowanie transportowe karton i posiadających jedną samoprzylepną etykietę służącą do wklejenia do dokumentacji medycznej pacjenta?

63. **Dotyczy Pakietu XXIV poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów włókninowych jałowych 30g/m² 10cm x 10cm pakowanych a` 2 szt?
64. **Dotyczy Pakietu XXIV poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów włókninowych jałowych 30g/m² 5cm x 5cm pakowanych a` 2 szt?
65. **Dotyczy Pakietu XXIV poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów włókninowych jałowych 4 – warstwowych 30g/m² 10cm x 10cm pakowanych a` 2 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?
66. **Dotyczy Pakietu III poz. 1-3** – Czy nie nastąpiła omyłka, dotycząca dołączenia dokumentu potwierdzającego gramaturę do pozycji 1-3? Pragniemy poinformować, że w poz. 1-3 mowa jest o kompresach gazowych, a nie kompresach włókninowych.
67. **Dotyczy Pakietu IV poz. 1-5** – Czy można zaoferować opaski gipsowe nawinięte na rolkę z tworzywa sztucznego z perforacją?
68. **Dotyczy Pakietu IV poz. 9** – Czy można zaoferować watę celulozową bieloną?
69. **Dotyczy Pakietu V poz. 13** - Czy można zaoferować włókninowy opatrunek wyspowy w rozmiarze 10x8cm?
70. **Dotyczy Pakietu V poz. 14** - Czy można zaoferować włókninowy opatrunek wyspowy w rozmiarze 8x15cm?
71. **Dotyczy Pakietu VI poz. 3** - Czy można zaoferować folie operacyjną jałową, samoprzylepną o powierzchni całkowitej 28x45cm lub 55,45cm?
72. **Dotyczy Pakietu XV poz. 3-16** - Czy Zamawiający miał na myśli wyroby w poz. 3-16 (nie 4-19) zapakowane w torebkę papierowo-foliową i dodatkowo w torebkę foliową jako opakowanie transportowe? Pozostałe zapisy bez zmian.
73. **Dotyczy Pakietu XV poz. 1-9** - Czy Zamawiający miał na myśli wymóg kompresów z podwójnie podwijanymi brzegami typu ES w poz. 1-9? Pragniemy zwrócić uwagę iż pozycje 10, 11, 12 nie dotyczą kompresów gazowych.
74. **Dotyczy Pakietu XXIV poz. 1-3** - Czy Zamawiający wymaga kompresy sterylizowane w parze wodnej?
75. **Dotyczy Pakietu XXIV poz. 1-3** - Czy Zamawiający wymaga dostarczenie dokumentu (nie oświadczenia) potwierdzającego gramaturę kompresów?
76. **Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ** – Zamawiający wymaga oferowania wyrobów z gazy wykonanych z przędzy min 15 TEX. W myśl obowiązujących przepisów dotyczących produkcji wyrobów z gazy w tym normy PN-EN 14079 „Nieaktywne wyroby medyczne – Wymagania funkcjonalne i metody badań dotyczące gazy higroskopijnej z bawełny i mieszanek bawełny z wiskozą”, fizyczne właściwości dotyczące gazy bawełnianej podawane są w g/m². Przędza z jakiej wykonana jest gaza nie świadczy o jej jakości i chłonności, parametrem który jednoznacznie określa jakość gazy jest gramatura. W związku z tym im większa gramatura tym większa chłonność wyrobu. Szpital na etapie postępowania przetargowego nie jest w stanie określić przędzy z jakiej jest wykonana gaza w jednostkach TEX, natomiast jest w stanie zweryfikować gramaturę przy pomocy zwykłej wagi aptecznej. Dla wymaganych przez Państwa wyrobów z gazy 17-nitkowej zgodnie z normą PN-EN 14079 pkt 4.5 tabela 1 wymagana jest masa 23g/m². Przepisy określające przędzę w jednostkach TEX były zawarte przed laty w Farmakopei Polskiej, natomiast aktualna obowiązująca Farmakopea Polska nie reguluje wymagań dotyczących wyrobów z gazy, gdyż ustala to norma PN-EN 14079. W związku z tym prosimy o wykreślenie zapisu określającego przędzę w jednostce TEX i ewentualne określenie Państwa wymagań w g/m² zgodnie z normą dotyczącą wyrobów medycznych wykonanych z gazy.
77. **Dotyczy Pakietu VIII poz. 1** – Prosimy o dopuszczenie rękawic lateksowych (zawartość protein nie więcej niż 10mg), bezpudrowych, sterylnych, mikroteksturowanych przeznaczonych do kontaktu z cytostatykami, mankiet rolowany, ściśle przylegający do nadgarstka, elastyczne, odporne na rozciąganie. Grubość rękawic na palcach 0,27mm, na dłoni 0,20-0,24mm, długość 270-285 zależnie od rozmiaru. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone: data sterylizacji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE, sterylizacja rękawic radiacyjna. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny, zgodne z normami EN 455 1, 2, 3. Badane na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM F i EN 374-3 (badania dla 15 najczęściej stosowanych leków). Pakowane po 50 par.
78. **Dotyczy Pakietu VI poz. 1** – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu powierzchni całkowitej, ponieważ wartość użytkową stanowi jedynie powierzchnia lepna a w przypadku braku zgody prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o rozmiarze powierzchni całkowitej 15x36,5cm, spełniającej pozostałe warunki SIWZ.
79. **Dotyczy Pakietu VI poz. 2** – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu powierzchni całkowitej, ponieważ wartość użytkową stanowi jedynie powierzchnia lepna a w przypadku braku zgody prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o rozmiarze powierzchni całkowitej 28x38,5cm, spełniającej pozostałe warunki SIWZ.
80. **Dotyczy Pakietu VI poz. 3** – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu powierzchni całkowitej, ponieważ wartość użytkową stanowi jedynie powierzchnia lepna a w przypadku braku zgody prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o rozmiarze powierzchni całkowitej 40x50,5cm, spełniającej pozostałe warunki SIWZ.

81. **Dotyczy Pakietu XII poz. 1** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gąbki żelatynowej w rozmiarze 7x5x0,15cm, spełniającej pozostałe warunki SIWZ.
82. **Dotyczy Pakietu XII poz. 2** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gąbki żelatynowej w rozmiarze 7x5x0,5cm, spełniającej pozostałe warunki SIWZ.
83. **Dotyczy Pakietu XIV poz. 1** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasków konfekcjonowanych po 6 pasków, spełniających pozostałe warunki SIWZ z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.
84. **Dotyczy Pakietu XIV poz. 2** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasków konfekcjonowanych po 10 pasków, spełniających pozostałe warunki SIWZ z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.
85. **Dotyczy Pakietu XXIII poz. 1-3** – Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 1-3 z Pakietu XXIII i utworzenie nowego pakietu, np. XXIII A.
86. **Dotyczy Pakietu XXIII poz. 6** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku 10cm x 30cm, spełniającego pozostałe warunki SIWZ.
87. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w paragrafie 1 ustęp 4 zapisu: „Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień umowy, w stosunku do treści oferty Wykonawcy, pod warunkiem, że zmiany te są konieczne do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia w szczególności Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień umowy w sytuacji:
- Istotnej zmiany kursów walutowych, jeżeli wpływa to na koszty dostawy,
 - Istotnej zmiany stawek celnych, stawek podatkowych lub innych obowiązkowych obciążeń publicznoprawnych – w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmiana następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę bez konieczności sporządzania aneksu do umowy,
 - Zmiana cen urzędowych lub wiążąco ustalanych przez właściwe władze,
 - Zaprzestania produkcji lub dystrybucji produktów będących przedmiotem dostawy, wycofania tych produktów z obrotu (w szczególności na podstawie decyzji właściwych władz), jak również braku możliwości pozyskania produktów będących przedmiotem dostawy wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, nawet przy zachowaniu należytej ostrożności.
88. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w paragrafie 3 zapisu „dostarczenia” na „wystawienia”?
89. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie paragrafu 6?
90. **Pytanie, dotyczy Pakietu VII, poz. 1 – 3** - W pozycjach 1 – 3 Pakietu VII Zamawiający wymaga rękawic chirurgicznych, czyli medycznych dla których właściwą normą określającą wymogi jest EN 455 1-2-3-4. Natomiast norma EN 374-3 jest stosowana do rękawic ochronnych lub do określenia metody według, której przeprowadzane są badania na przenikanie substancji chemicznych. Jednak rękawic chirurgicznych (sterylnych) z zasady producenci nie badają na przenikanie substancji chemicznych, ponieważ biorąc pod uwagę ich przeznaczenie i miejsce stosowania nie istnieje prawdopodobieństwo kontaktu ze stężonymi substancjami chemicznymi. Bardziej zasadne przy tego typu rękawicach jest wymaganie badań na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 – podczas operacji chirurgicznych i innych zabiegów wymagających użycia rękawic sterylnych istnieje realne ryzyko kontaktu z zakażonym materiałem. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 374 – 1-2-3 dla rękawic w pozycjach 1 – 3 Pakietu VII.
91. **Pytanie dotyczy Pakietu VII poz. 4** - W pozycji 4 Pakietu VII Zamawiający wymaga rękawic chirurgicznych syntetycznych, wykonanych z neoprenu, czyli medycznych dla których właściwą normą określającą wymogi jest EN 455 1-2-3-4. Natomiast norma EN 374-3 jest stosowana do rękawic ochronnych lub do określenia metody według, której przeprowadzane są badania na przenikanie substancji chemicznych. Rękawice chirurgiczne syntetyczne z zasady badane są tylko na przenikanie płynnych leków cytostatycznych, gdyż bywają one wykorzystane do przygotowania cytostatyków w łożu laminarnej. Bardziej zasadne dla rękawic chirurgicznych jest wymaganie badań na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 – podczas operacji chirurgicznych i innych zabiegów wymagających użycia rękawic sterylnych istnieje realne ryzyko kontaktu z zakażonym materiałem. Dlatego zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 374 – 1-2-3 dla rękawic w pozycji 4 Pakietu VII. Jeżeli rękawice opisane w poz. 4 przeznaczone są do kontaktu z cytostatykami prosimy o dopuszczenie raportu z badań potwierdzających odporność na przenikanie cytostatyków.
92. **Pytanie dotyczy Pakietu VII poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 Pakietu VII rękawice pakowane po 50 par?
93. **Pytanie dotyczy Pakietu IX** - W pozycji 1 Pakietu IX Zamawiający wymaga rękawic chirurgicznych, czyli medycznych dla których właściwą normą określającą wymogi jest EN 455 1-2-3-4. Natomiast norma EN 374-3 jest stosowana do rękawic ochronnych lub do określenia metody według, której przeprowadzane są badania na przenikanie substancji chemicznych. Jednak rękawic chirurgicznych (sterylnych) z zasady producenci nie badają na przenikanie substancji chemicznych, ponieważ biorąc pod uwagę ich przeznaczenie i miejsce stosowania nie istnieje prawdopodobieństwo kontaktu ze stężonymi substancjami chemicznymi.

Bardziej zasadne przy tego typu rękawicach, zwłaszcza stosowanych do procedur o podwyższonym ryzyku jest wymaganie badań na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 – podczas operacji chirurgicznych i innych zabiegów wymagających użycia rękawic sterylnych istnieje realne ryzyko kontaktu z zakażonym materiałem. Dlatego zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 374 – 1-2-3 dla rękawic w pozycji 1 Pakietu IX i zastąpienie go wymogiem badań na przenikanie wirusów i załączenia stosownego raportu do oferty.

94. **Pytanie dotyczy Pakietu X poz.1** - Czy Zamawiający w poz. 1 Pakietu X dopuści rękawice diagnostyczne, lateksowe, lekko pudrowane mączką kukurydzianą, z gładką powierzchnią, o grubości pojedynczej ścianki na palcach 0,12 – 0,14mm, w strefie dłoni 0,11- 0,13mm, na mankiecie 0,09 – 0,11mm, minimalna długość rękawicy 240mm, o poziomie AQL1,5, z poziomem protein nie więcej niż 135µg/g, zgodne z normą właściwą dla rękawic medycznych EN 455 część 1, 2, 3?
95. **Pytanie dotyczy Pakietu X poz.1** - Czy Zamawiający w poz. 1 Pakietu X odstąpi od wymogu zgodności z normami właściwymi dla rękawic ochronnych, zastępując go wymogiem posiadania i załączenia do oferty niezależnych badań na przenikanie wirusów?
96. **Pytanie dotyczy Pakietu X poz.2** - Czy Zamawiający w poz. 2 Pakietu X dopuści rękawice diagnostyczne z winylu, bezpudrowe, o grubości pojedynczej ścianki na palcach 0,08mm – 0,10mm, w strefie dłoni 0,08mm - 0,10mm, minimalna długość rękawicy 240mm, o poziomie AQL 1,5, zgodne z normą właściwą dla rękawic medycznych EN 455 część 1, 2, 3?
97. **Pytanie dotyczy Pakietu X poz.3** - Zwracamy się z prośbą o wyłączenie poz. 3 z Pakietu X i utworzenie osobnego Pakietu bądź połączenia go ze sterylnymi rękawicami do kontaktu z cytostatykami, co pozwoli na złożenie oferty w Pakiecie X większej ilości oferentów.
98. **Pytanie dotyczy Pakietu X poz.4** - W przypadku braku zgody na jakiegokolwiek modyfikacje w Pakiecie X w poz. 1, 2 i 3 zwracamy się z prośbą o wyłączenie poz. 4 z Pakietu X i utworzenie osobnego Pakietu, co pozwoli większej ilości oferentów na złożenie oferty na wysokiej jakości rękawice z nitrilu, spełniającej wymogi siwz. Pozycja 4 Pakietu X jest na tyle duża, że wyłączenie jej i utworzenie oddzielnego Pakietu jest zasadne.

Odpowiadamy:

1. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w tej pozycji gazy pakowanej a' 100mb z jednoczesnym przeliczeniem ilości i podaniem ceny za opakowanie.
2. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
3. Tak, Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w tej pozycji waty celulozowej pakowanej a' 5 kg z jednoczesnym przeliczeniem ilości i podaniem ceny za opakowanie.
4. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
5. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
6. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
7. Zgodnie z SIWZ.
8. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Pakiecie V poz. 1-2 plastrów o długości 5 m z jednoczesnym przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnych sztuk.
9. Zamawiający w poz. 4 wymaga plastra o szerokości 1,25cm (125mm jest omyłką pisarską).
10. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
11. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
12. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 3,0 x7,0 cm.
13. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5 x 6 cm.
14. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5,0 x 10,0 cm.
15. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5,0 x 15,0 cm.
16. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5,0 x 20,0 cm.
17. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w tej pozycji opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 5,0 x 30,0 cm.
18. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
19. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
20. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
21. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
22. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
23. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
24. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
25. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
26. Zgodnie z SIWZ.
27. Zgodnie z SIWZ.
28. Zgodnie z SIWZ w poz. 4-16.
29. Zgodnie z SIWZ.
30. Zamawiający odstępuje od wymogu udokumentowania działania bakteriobójczego badaniami klinicznymi ale wymaga dołączenia innego dokumentu (katalog, instrukcja, ulotka) potwierdzającego zakres działania bakteriobójczego i czas wchłaniania oraz wartości ph.
31. Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu XVIII poz. 3 do osobnego Pakietu XVIIIa. Pakiety w załączeniu.
32. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
33. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
34. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
35. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

36. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
37. Tak, Zamawiający wyraża zgodę po odpowiednim przeliczeniu zamawianych ilości.
38. Zgodnie z SIWZ.
39. Zgodnie z SIWZ.
40. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 5, pozycji nr 13 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 5 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian.
41. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 5, pozycji nr 14 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 10 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian.
42. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 5, pozycji nr 15 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 15 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian.
43. Tak, Zamawiający w pakiecie nr: 5, pozycji nr 16 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 20 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian.
44. Tak, Zamawiający w pakiecie nr: 5, pozycji nr 17 dopuści włókninowy opatrunek wyspowy z rozmiarem warstwy chłonnej 30 x 5 cm, reszta parametrów bez zmian.
45. Tak, Zamawiający dopuszcza.
46. Tak, Zamawiający dopuszcza.
47. Tak, Zamawiający dopuszcza.
48. Tak, Zamawiający dopuszcza.
49. Tak, Zamawiający dopuszcza.
50. Tak, Zamawiający dopuszcza.
51. Zgodnie z SIWZ.
52. Tak, Zamawiający dopuszcza.
53. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
54. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
55. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
56. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
57. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
58. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
59. Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania pasków do zamykania ran o wymiarach 6mm x 76mm x 3 paski.
60. Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania pasków do zamykania ran o wymiarach 12mm x 101mm x 6 pasków.
61. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji 1, 2, 14, 15, 16 z całości pakietu i utworzenia z nich odrębnego przedmiotu zamówienia.
62. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
63. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
64. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
65. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
66. Zamawiający nie wymaga dołączenia dokumentów potwierdzających gramaturę w poz. 1-3 natomiast wymaga dokumentu rejestracji w klasie IIA reguła 7 (material opatrunkowy inwazyjny do poz. 1-3).
67. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
68. Zgodnie z SIWZ.
69. Zgodnie z SIWZ.
70. Zgodnie z SIWZ.
71. Zgodnie z SIWZ.
72. Zamawiający wymaga – Wszystkie oferowane wyroby w pakiecie XV muszą być jałowe, wysterylizowane w parze wodnej, a w poz. 3-16 zapakowane w torebkę papierowo-foliową i dodatkowo w torebkę foliową jako opakowanie transportowe oraz posiadać dużą czytelną podwójnie perforowaną trójdzielną etykietę z dwoma naklejkami służącymi do prowadzenia dokumentacji medycznej pacjenta. Po zużyciu dwóch naklejek etykieta główna pozostaje na opakowaniu. Zamawiający wymaga dołączenia dokumentu procesu walidacji sterylizacji – raport.
73. Zamawiający wymaga w poz. 1-9 kompresów z podwójnie podwijanymi brzegami typu ES.
74. Zamawiający wymaga aby wszystkie kompresy były wysterylizowane w parze wodnej.
75. Zamawiający wymaga dołączenia dokumentu potwierdzającego gramaturę kompresów włókninowych.
76. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
77. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
78. Zgodnie z SIWZ.
79. Zgodnie z SIWZ.
80. Zgodnie z SIWZ.
81. Zgodnie z SIWZ.
82. Zgodnie z SIWZ.
83. Tak, Zamawiający wyraża zgodę za zaofiarowanie pasków konfekcjonowanych po 6 szt, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.
84. Tak, Zamawiający wyraża zgodę za zaofiarowanie pasków konfekcjonowanych po 10 szt, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.
85. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
86. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
87. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
88. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę w paragrafie 3 zapisu „dostarczenia” na „wystawienia”.
89. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie paragrafu 6.
90. Zamawiający odstępuje od wymogu zgodności i przebadania rękawic chirurgicznych zgodnie z normą EN 374 1,2,3 w Pakiecie VII poz. 1-3.
91. Zamawiający odstępuje od wymogu w Pakiecie VIII poz. 4 zgodności rękawic chirurgicznych z normą EN 374 1,2,3.
92. Zamawiający dopuszcza w pozycji 4 Pakietu VII rękawice pakowane po 50 par po odpowiednim przeliczeniu.

93. Zamawiający odstępuje w Pakiecie IX od wymogu zgodności rękawic chirurgicznych do zabiegów o podwyższonym ryzyku z normą EN 374 1,2,3 ale wymagamy zgodności tych rękawic z normą ASTM F 1671 potwierdzoną dołączeniem badań na przenikanie wirusów.
94. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
95. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.
96. Tak, Zamawiający w poz. 2 Pakietu X dopuści rękawice diagnostyczne z winylu, bezpudrowe, o grubości pojedynczej ścianki na palcach 0,08mm – 0,10mm, w strefie dłoni 0,08mm - 0,10mm, minimalna długość rękawicy 240mm, o poziomie AQL 1,5, zgodne z normą właściwą dla rękawic medycznych EN 455 część 1, 2, 3.
97. Zgodnie z SIWZ.
98. Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z Pakietu X poz. 4 i utworzenie nowego Pakietu XA. Pakiety w załączeniu.

Pakiet XVIII

Hemostatyki wchłaniające wykonane z oksydowanej regenerowanej celulozy o działaniu bakteriobójczym wobec MRSA i MRSE, VRE i PRSP całkowitym czasie wchłaniania 7-14 dni, dobrej tolerancji tkankowej o pH 2,5-3,5

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nr Św.Rej/atestu lub zgłoszenia	Nazwa handlowa wyrobu, numer identyfikacyjny i/lub index sprzedażowy	Ilość próbek
1	Gaza 5 x 7,5 cm x 12 szt.	op.	2							1szt.
2	Gaza 1,25 x 5 cm x 12 szt.	op.	2							1szt.
Razem										

Wymagania

Katalog lub ulotka z opakowania handlowego i instrukcja użytkowania potwierdzające zgodność z opisem przedmiotu zamówienia

Całkowita wartość netto zamówienia rocznego w *Pakiecie XVIII* wynosizłotych

słownie

Wartość brutto zamówienia rocznego w *Pakiecie XVIII* wynosi złotych

słownie

Termin płatności wynosidni od daty otrzymania faktury

Pakiet XVIII A

Hemostatyki wchłaniające wykonane z oksydowanej regenerowanej celulozy o działaniu bakteriobójczym wobec MRSA i MRSE, VRE i PRSP całkowitym czasie wchłaniania 7-14 dni, dobrej tolerancji tkankowej o pH 2,5-3,5

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nr Św. Rej/atestu lub zgłoszenia	Nazwa handlowa wyrobu, numer identyfikacyjny i/lub index sprzedażowy	Ilość próbek
1	Struktura nieutkanej włókniny 10,2 x 5,2 cm x 10 szt.	op.	2							1szt.
Razem										

Wymagania

Katalog lub ulotka z opakowania handlowego i instrukcja użytkowania potwierdzające zgodność z opisem przedmiotu zamówienia

Całkowita wartość netto zamówienia rocznego w *Pakiecie XVIII A* wynosizłotych

słownie

Wartość brutto zamówienia rocznego w *Pakiecie XVIII A* wynosi złotych

słownie

Termin płatności wynosidni od daty otrzymania faktury

Pakiet X

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nr Św. Rej/atestu lub zgłoszenia	Nazwa handlowa wyrobu, numer identyfikacyjny i/lub index sprzedażowy	Ilość próbek
1	Rękawice diagnostyczne z lateksu o obniżonej zawartości protein (nie więcej niż 90µg/g), lekko pudrowane, niesterylne, pasujące na prawą i lewą dłoń. Powierzchnia rękawic teksturowana bez zgrubień i pęcherzy, mankiet równomiernie zrolowany. Dobra elastyczność i rozciągliwość, wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne. AQL 1,5. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,10mm +/- 0,02mm, na palcach 0,12mm +/- 0,02mm. Min długość rękawicy 240 mm. Na opakowaniu powinny być umieszczone: termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL. Rękawice zgodne z normami EN 455 część 1,2,3, EN - 420:2003, EN- 374-1,2.	op.	9000							2 op. (S, M)
2	Rękawice diagnostyczne z winylu, bezpudrowe, jednorazowego użytku, niesterylne; bezwonne, odporne na uszkodzenia mechaniczne; pasujące na prawą i lewą rękę. AQL 1,5. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,08mm +/- 0,02mm, w strefie palców 0,14mm +/- 0,02mm. Na opakowaniu powinny być umieszczone: termin ważności, nr serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE. Pakowane po 100 szt. Rozmiary:XS, S, M, L, XL Rękawice zgodne z normami EN 455-1,2,3.	op.	2000							1 op. (M)
3	Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, pasujące na prawą i lewą dłoń, brzeg mankietu zrolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Grubość na palcu 0,155mm +/- 0,03mm, na dłoni 0,12mm +/- 0,03mm. Minimalna długość rękawicy dla każdego rozmiaru 300mm, AQL 1,5. Rozmiary : XS,S,M,L,XL. Pakowane po 100szt.Na opakowaniu powinny być umieszczone: termin ważności, nr serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE. Rękawice oznakowane jako produkt medyczny i środek ochrony indywidualnej(Medical 93/42/EEC i PPE 89/686 kat. I) zgodne z normami EN 455-1,2,3, EN 374-1,2,3,ASTM F1671, badanie na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05.	op.	200							1 op. (S)
Razem										

Wymagania:

1. Deklaracja zgodności CE
2. Karty katalogowe bądź dane techniczne potwierdzające zgodność parametrów oferowanych rękawic z opisem SIWZ
3. Badania potwierdzające poziom protein (producenta lub niezależne) z 2011r.

4. Badanie na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374 (co najmniej drugi poziom odporności na przenikanie podczas badania z użyciem minimum 3 substancji chemicznych)

5. Próbki rękawic w opakowaniach handlowych wyprodukowane od 2010r

Całkowita wartość netto zamówienia rocznego w *Pakiecie X* wynosizłotych

słownie

Wartość brutto zamówienia rocznego w *Pakiecie X* wynosi złotych

słownie

Termin płatności wynosidni od daty otrzymania faktury

Pakiet XA

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nr Św. Rej/atestu lub zgłoszenia	Nazwa handlowa wyrobu, numer identyfikacyjny i/lub index sprzedażowy	Ilość próbek
4	Rękawice diagnostyczne z nitylu, bezpydrowe, niesterylne, pasujące na prawą i lewą rękę. Końcówki palców lub cała powierzchnia lekko teksturowana (zapewniająca dobrą chwytność), bez zgrubień i pęcherzy, rant mankietu równomiernie zrolowany. Wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne. AQL mniejszy lub równy 1,5. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,07mm +/- 0,02mm, na palcach 0,11mm +/- 0,02mm odpowiadające normom EN 455 1-2-3, op. EN 374-1,2,3. Rękawice oznakowane jako produkt medyczny i środek ochrony indywidualnej (Medical 93/42/EEC i PPE 89/686). Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE. Pakowane po 100szt. Rozmiary : XS, S, M, L, XL		13000							1 op. (M)
Razem										

Wymagania:

1. Deklaracja zgodności CE
2. Karty katalogowe bądź dane techniczne potwierdzające zgodność parametrów oferowanych rękawic z opisem SIWZ
3. Badania potwierdzające poziom protein (producenta lub niezależne) z 2011r.
4. Badanie na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374 (co najmniej drugi poziom odporności na przenikanie podczas badania z użyciem minimum 3 substancji chemicznych)
5. Próbkki rękawic w opakowaniach handlowych wyprodukowane od 2010r

Całkowita wartość netto zamówienia rocznego w *Pakiecie XA* wynosizłotych

słownie

Wartość brutto zamówienia rocznego w *Pakiecie XA* wynosi złotych

słownie

Termin płatności wynosidni od daty otrzymania faktury