



Opole, 26.03.2025r.

Nr sprawy : **NZP.2800.13.1.2025-TP.AK**

## WYJAŚNIENIA

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym zgodnie z art. 275 pkt 1 PZP, którego przedmiot stanowi : „**Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SPZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu**” Nr postępowania **NZP.2800.13.2025-TP**

Działając w oparciu o art. 284 i art. 286 z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U 2024 poz. 1320 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień oraz dokonuje modyfikacji w zakresie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia i jej załączników.

### Pytania I

#### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 1 lusterek laryngologicznych pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w zadaniu 1 lusterka laryngologiczne pakowane po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytania II

#### Pytanie nr 1

**Pakiet 4, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 szt. tacka spełniająca funkcję pojemników 3 KOMOROWA - 10X20 GŁ. 4 CM

5 szt. Tupfer z gazy 17N 20cm x 20cm

3 szt. Patyczek do wymazów plastikowa z wacikiem, dł. 15cm

1 szt. KLESZCZYK PLAST OKIENKOWY 24CM

Opakowanie: torebka papierowo-foliowa ze zgrzewem prostym, ze wskaźnikiem sterylizacji.

Na opakowaniu etykieta wyposażona w min. 2 wklejki typu TAG do umieszczenia w dokumentacji medycznej, z informacjami o numerze katalogowym zestawu, numerze serii, dacie przydatności do użycia, dane producenta, kod kreskowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zestaw o ww. składzie, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 2

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

#### 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złagodzenie kar umownych w § 6. KARY UMOWNE na proponowane:

Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

- a) w wysokości 0,5% od wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie
- b) w wysokości 0,5% od wartości asortymentu wadliwego lub niezgodnego z umową/zamówieniem na wolny od wad również w okresie rękojmi i gwarancji za każdy dzień zwłoki,



lub na inne złagodzenie kary umownej w § 6 ust. 1 pkt a), b)?

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.”

c) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5% kwoty wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 4 ust. 1, umowy.”?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapisy Zał. nr 3 Projektu Umowy w § 6 ust. 1 pkt a) i b), które otrzymuje następujące brzmienie: „Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

- a) w wysokości 2% 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie,
- b) w wysokości 2% 1% wartości asortymentu wadliwego lub niezgodnego z umową/zamówieniem na wolny od wad również w okresie rękojmi i gwarancji za każdy dzień zwłoki,”

### Pytanie nr 3

#### 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację treści w § 9 ust. 8 na treść proponowaną:

Maksymalna wysokość zmiany wynagrodzenia objętego Umową jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zmian ww. wskaźnika wynosi do 10% wartości brutto Wynagrodzenia Wykonawcy w całym okresie jej realizacji

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z Projektem Umowy.

## Pytania III

### Pytanie nr 1

zadanie 7 jednorazowe ostrza do strzygarki

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych innych niż opisanych przez Zamawiającego w przypadku bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy.

Zaproponowane ostrza o szerokości ostrza 36 mm pasują do strzygarki, która posiada trzyszakresową obrotową głowicę: 45°w lewo, 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegolwiek uszkodzenie skóry, ostrza są wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blisterów/ pudełko

W przypadku dopuszczenia powyższego rozwiązania prosimy o podanie potrzebnej ilości strzygarek, które użyczymy bezpłatnie na czas trwania umowy

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i Załącznikami.

## Pytania IV

### Pytanie nr 1

#### Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rękawice o grubości na palcu 0,10mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 2

#### Zadanie 1, pozycja 1

ul. Katowicka 66a

45-061 Opole

NIP 754-25-57-814

REGON 531420768

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

OPOLSKIE CENTRUM ONKOLOGII

im. prof. Tadeusza Koszarowskiego w Opolu.

tel. 77 441 60 01

sekretariat@onkologia.opole.pl

onkologia.opole.pl



Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na przenikanie min. 18 substancji chemicznych, w tym: min. 9 substancji na 6 poziomie odporności (>480min) oraz alkohole: 10% etanol na 6 poziomie odporności, 70% izopropanol na min. 2 poziomie odporności i 90% izopropanol na min. 1 poziomie odporności- zgodnie z normą EN 16523-1?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rękawice przebadane na przenikanie min. 18 substancji chemicznych, w tym: min. 9 substancji na 6 poziomie odporności (>480min) oraz alkohole: 10% etanol na 6 poziomie odporności, 70% izopropanol na min. 2 poziomie odporności i 90% izopropanol na min. 1 poziomie odporności- zgodnie z normą EN 16523-1, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 3

#### Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie nr 4

#### Zadanie 1, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1-2 opakowań dowolnego rozmiaru, gdyż próbki nie służą do oceny jakości, a jedynie do potwierdzenia cech oferowanego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia ilości wymaganych próbek.

### Pytanie nr 5

#### Zadanie 2, pozycja 1

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 6

#### Zadanie 2, pozycja 1

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 7

#### Zadanie 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie handlowe z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie handlowe z przeliczeniem zamawianej ilości, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 8

#### Zadanie 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanego w SWZ, podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm  $\pm$  2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>. Waga całkowita podkładu 280 g  $\pm$  5g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.

ul. Katowicka 66a

45-061 Opole

NIP 754-25-57-814

REGON 531420768

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

OPOLSKIE CENTRUM ONKOLOGII

im. prof. Tadeusza Koszarowskiego w Opolu.

tel. 77 441 60 01

sekretariat@onkologia.opole.pl

onkologia.opole.pl



**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 9

##### Zadanie 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanego w SWZ, podkład chłonny oddychający na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225 cm z wkładem chłonnym 60 x 203cm  $\pm$ 2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 36 g, dwóch warstw celulozy 33,25 g, pulpy celulozowej 249,3 g z superabsorbentem SAP 30,45 g, warstwa zewnętrzna (spodnia) 117 g. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli. Podkład umożliwia przenoszenie pacjenta do 230 kg. Waga całkowita podkładu 470 g  $\pm$ 5g, chłonność 5267,5g; opakowanie 5 szt. Opakowanie posiada uchwyt umożliwiający przenoszenie.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 10

##### Zadanie 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bakteriobójczą folię poliuretanową o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym 2% roztwór jodyny, co zapewnia szerokie spectrum działania antybakteryjnego podczas procedury operacyjnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza bakteriobójczą folię poliuretanową o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym 2% roztwór jodyny, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 11

##### Zadanie 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni 42x42cm, część lepna 42x36-42cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza folię o powierzchni 42x42cm, część lepna 42x36-42cm, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 12

##### Zadanie 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw laryngologiczny jednorazowego użytku, zawierający w swoim składzie:

1. **wziernik nosowy** z wysokiej jakości tworzywa sztucznego, posiada metalową sprężynkę oraz ergonomiczne, wyprofilowane rękojeści ułatwiające przeprowadzenie procedury diagnostycznej personelowi medycznemu. Zmatowione końcówki rękojeści umożliwiają pewny chwyt.
2. **wziernik uszny koloru czarnego**, o matowej powierzchni wewnętrznej i średnicy 2mm dla rozmiaru M i 4 mm dla rozmiaru L
3. **szpatułkę laryngologiczną białego** koloru z elastycznego plastiku?



**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie nr 13



#### Zadanie 14, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wzierniki uszne w rozmiarach 2,5mm i 4mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wzierniki uszne w rozmiarach 2,5mm i 4mm, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 14

##### Zadanie 14, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wzierniki uszne pakowane a'250 szt. w uchylnym pudełku i wycenę za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do 2 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 15

##### Zadanie 14, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wzierniki uszne pakowane w torebce foliowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytania V

#### Pytanie nr 1

Zadanie 13, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek chirurgiczny typu „beret” wykonany z włókniny polipropylenowej min. 16 g/m<sup>2</sup>, ściągany lekką nie uciskającą gumką, średnica po rozciągnięciu ok. 53cm. Pakowany po 100 szt. w kartonik w formie podajnika/ dyspensera lub w opakowanie foliowe z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki, gwarantujący higieniczne przechowywanie. Każde opakowanie jednostkowe powinno zawierać: termin przydatności do użycia, informacje identyfikujące producenta, nr katalogowy. Kolor zielony lub niebieski, produkt niejadalowy. 1 op=100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie nr 2

Zadanie 13, poz. 2-3

Czy zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia raportu z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą 146; natomiast dopuści inny dokument potwierdzający wymagane parametry produktu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie nr 3

Zadanie 13, poz. 4

Czy zamawiający dopuści czepek głęboki w kształcie furazěrki z trokami do mocowania, wykonany w całości z włókniny PP, nieperforowanej o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup> zapewniającej oddychalność. Wymiary: głębokość 13 cm; denko o wymiarze 21 cm x ok. 13 cm; długość otoku – 60 cm (+/- 2cm) bez możliwości wywinięcia, warstwa pochłaniająca pot w przedniej części około 33 cm (+/- 2 cm), szerokość 4,5 cm; gramatura warstwy pochłaniającej pot 50 g/m<sup>2</sup>; wykonana z włókniny typu SPUNLACE; opakowanie = 100szt.; opakowanie foliowe z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki, gwarantujący higieniczne przechowywanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytania VI

#### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w zadaniu 10, pozycji 5 dopuści hak monopolarny o średnicy 5mm i długości 330mm z końcówką w kształcie L pakowane w opakowaniu po 10 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.





## Pytania VII

### Pytanie nr 1

#### Zadanie 13, poz. 1

Proszę o dopuszczenie czepków chirurgicznych typu beret w kolorze niebieskim. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza czepki chirurgiczne typu beret w kolorze niebieskim, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 2

#### Zadanie 13, poz. 2

Proszę o dopuszczenie masek medycznych zgodnych z opisem:

- jednorazowego użytku
- hypoalergiczna (nie powodująca uczuleń i podrażnień), nie zawiera włókien szklanych oraz metali ciężkich
- wykonana z trzech warstw włókniny (odporna na przesiąkanie), 25 g/m<sup>2</sup> +25 g/m<sup>2</sup> +25 g/m<sup>2</sup>
- ciśnienie różnicowe Pa/cm<sup>2</sup> < 40 Pa/cm<sup>2</sup>
- pełnobarierowa, skuteczność filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683 (TYPE II)
- z wkładką modelującą na nos, posiada w części środkowej zakładkę umożliwiającą dopasowanie do twarzy
- bezzapachowa
- wyprodukowana z zachowaniem czystości bakteryjnej, zgodnie z normą EN 14683:2019+ AC:2019 Annex D I EN ISO 11737-1:2018
- zakładana na gumkę
- wymiary 17,5 cm x 9,5 cm
- sztywnik do formowania na nosie ok. 11 cm.
- czystość mikrobiologiczna 4,1 cfu/g
- Kolor: niebieski
- pakowana w kartonik w formie podajnika po 50 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza maski medyczne o ww. opisie, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 3

#### Zadanie 13, poz. 3

Proszę o dopuszczenie masek chirurgicznych zgodnych z opisem:

- jednorazowego użytku
- hypoalergiczna (nie powodująca uczuleń i podrażnień), nie zawiera włókien szklanych oraz metali ciężkich
- wykonana z trzech warstw włókniny (odporna na przesiąkanie), 25 g/m<sup>2</sup> +25 g/m<sup>2</sup> +25 g/m<sup>2</sup>
- ciśnienie różnicowe Pa/cm<sup>2</sup> < 40 Pa/cm<sup>2</sup>
- pełnobarierowa, skuteczność filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683 (TYPE II)
- z wkładką modelującą na nos, posiada w części środkowej zakładkę umożliwiającą dopasowanie do twarzy
- bezzapachowa
- wyprodukowana z zachowaniem czystości bakteryjnej, zgodnie z normą EN 14683:2019+ AC:2019 Annex D I EN ISO 11737-1:2018
- wiązana na troki o długości około 38 cm
- wymiary 17,5 cm x 9,5 cm
- sztywnik do formowania na nosie ok. 11 cm.



- czystość mikrobiologiczna 4,1 cfu/g
- dostępna w kolorach: niebieski
- pakowana w kartonik w formie podajnika po 50 szt

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza maski medyczne o ww. opisie, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 4

##### Zadanie 13, poz. 4

Proszę o dopuszczenie czepków w kształcie furażerki na troki zgodnych z opisem:

- Czepek w kształcie furażerki, wiązany w tylnej części na troki
- Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim
- Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m<sup>2</sup> w kolorze białym
- Łatwo dopasowuje się do rozmiaru głowy
- Część przednia wydłużona z możliwością wywiniecia
- Wysokość czepka w części czołowej 13 cm
- szerokość troków około 2 cm.
- Wymiary denka 24cmx15 cm
- Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza czepki o ww. opisie, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytania VIII

#### Pytanie nr 1

##### Zadanie nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści niejałowy podkład higieniczny o wymiarach 102x152cm z wkładem chłonnym 51x129cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza niejałowy podkład higieniczny o wymiarach 102x152cm z wkładem chłonnym 51x129cm, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 2

##### Zadanie nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 2588ml na sztukę?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza podkład o chłonności 2588ml na sztukę, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 3

##### Zadanie nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład zbudowany z 5 warstw: biała włóknina (18g/m<sup>2</sup>), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m<sup>2</sup>), pulpa celulozowa (28g/szt.), superabsorbent SAP (25g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m<sup>2</sup>)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza podkład zbudowany z 5 warstw: biała włóknina (18g/m<sup>2</sup>), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m<sup>2</sup>), pulpa celulozowa (28g/szt.), superabsorbent SAP (25g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m<sup>2</sup>), przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.



#### Pytanie nr 4

##### Zadanie nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 4130ml na sztukę?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza podkład o chłonności 4130ml na sztukę, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 5

##### Zadanie nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład zbudowany z 5 warstw: biała włóknina (18g/m<sup>2</sup>), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m<sup>2</sup>), pulpa celulozowa (84g/szt.), superabsorbent SAP (30g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m<sup>2</sup>)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza podkład zbudowany z 5 warstw: biała włóknina (18g/m<sup>2</sup>), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m<sup>2</sup>), pulpa celulozowa (84g/szt.), superabsorbent SAP (30g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m<sup>2</sup>), przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

#### Pytanie nr 6

##### Zadanie nr 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu trwałego zatrzymania bakterii MRSA, e.COLI?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza brak wymogu trwałego zatrzymania bakterii MRSA, e.COLI pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ i Załączników

### Pytania IX

#### Zadanie 1

##### Pytanie nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych i ochronnych, nitrylowych, bezpudrowych, długość min 240 mm wg nory EN 455-2, grubości: na palcu 0,10 +/-0,02mm, na mankcie 0,06 +/- 0,02 mm, teksturowane na końcach palców, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, zgodne z EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5 lub równoważny - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Przebadane na przenikanie 18 substancji chemicznych, w tym: 8 substancji na 6 poziomie odporności (>480min) oraz dwa alkohole: 70% etanol i 70% izopropanol na min. 1 poziomie odporności - zgodnie z normą EN 16523-1. Odporne przez min. 240 min na min. 27 cytostatyków – potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej wg ASTM D6978. Zawierający jedynie ZDBC, ZDEC – potwierdzone informacją na opakowaniu. Proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485. Pakowane mechanicznie w sposób uporządkowany. Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu. 1 op. = 100 sztuk, rozm. XS -XL do wyboru podczas zamawiania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i Załącznikami.

##### Pytanie nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych i ochronnych, nitrylowych, bezpudrowych, długość min 240 mm wg nory EN 455-2, grubości: na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/-0,02mm, na mankcie 0,06 +/- 0,02 mm, teksturowane na końcach palców, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat.





III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, zgodne z EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5 lub równoważny - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Przebadane na przenikanie 10 substancji chemicznych, w tym: 7 substancji na 6 poziomie odporności (>480min) oraz alkohol: 35% etanol na min. 1 poziomie odporności - zgodnie z normą EN 16523-1. Odporne przez min. 240 min na min. 10 cytostatyków – potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej wg ASTM D6978. Pozbawione BHA, BHT, MBT, TMTD – potwierdzone wynikami badań HPLC z jednostki niezależnej. Proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Pakowane mechanicznie w sposób uporządkowany, naprzemiennie każda sztuka (palce-mankiet). Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu. 1 op. = 200 sztuk, rozm. XS -XL do wyboru podczas zamawiania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie nr 3

Czy w celu poprawy komfortu użytkowania i ograniczenia zużycia rękawic Zamawiający oczekuje, aby rękawice były pakowane w całości zautomatyzowanym procesie (potwierdzone piktogramem na opakowaniu) w sposób naprzemienny (każda sztuka), płasko warstwami (rękawice układane jedna po drugiej w przeciwnym kierunku - palce - mankiety) co zapewnia pobieranie za każdym razem pojedynczych rękawic chwytych zawsze w obszarze dłoni, a co za tym idzie zmniejszenie strat związanych z wypadaniem rękawic z opakowania

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje takiego sposobu pakowania rękawic.

### Pytanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu?

**Odpowiedź:** : Zamawiający nie wymaga instrukcji zakładania i zdejmowania rękawic umieszczonej bezpośrednio na opakowaniu.

## Pytania X

### Pytanie nr 1

#### Pakiet 2 poz. 2 (dopuszczenie)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety ochronnej na stół operacyjny o lepszej chłonności tj. 4546 ml/m<sup>2</sup> oraz o odstąpienie wymogu grubości folii polietylenowej w przypadku jej pełnobarierowości. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 2

#### Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby serwetka ochronna na stół operacyjny charakteryzowała się odprowadzaniem wilgoci na poziomie min. 65 mm w czasie 1 minuty zgodnie z normą ISO 9073-6?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza chłonność na w/ wymienionym poziomie, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 3

#### Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby podkład był paroprzepuszczalny, a WVTR wynosiło min. 3600 g/m<sup>2</sup>/24godz?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ wraz z Załącznikami.

### Pytanie nr 4

#### Pakiet 7



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu. Pakowane pojedynczo w blister następnie po 50 sztuk w pudełko zbiorcze.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ i Załącznikami.

**Zamawiający modyfikuje terminy wskazane w SWZ i Ogłoszeniu poprzez:**

- 1) zmianę w SWZ
- 2) zmianę Załącznika nr 3 Projekt umowy
- 3) zmianę Ogłoszenia

**Zamawiający modyfikuje:**

**Termin składania ofert: na 31.03.2025 r. godz. 09:00**

**Termin otwarcia ofert: na 31.03.2025 r. godz. 09:05**

**Termin związania wykonawcy ofertą upływa w dniu: 29.04.2024 r.**

Opracowały:

E. Dyktyńska  
H. Barchańska  
A. Kraj  
K. Wojdyła  
A. Kubów

Zatwierdził:

Marek Staszewski  
Dyrektor

**Opolskiego Centrum Onkologii w Opolu**  
/dokument podpisany elektronicznie/