

Stalowa Wola, dnia 04 lutego 2022r.

Zakład Pielęgnacyjno-Opiekuńczy  
SPZOZ w Stalowej Woli  
ul. J. Dąbrowskiego 5,  
37-464 Stalowa Wola

**WSZYSCY WYKONAWCY  
ubiegający się o zamówienie publiczne**

Numer sprawy: **ZPO/PN/343-1/2022**

**WYJAŚNIENIA Nr 1 do SWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym pn. *„Dostawa pielucho-majtek i wkładów chłonnych dla dorosłych, jednorazowego sprzętu medycznego oraz materiałów opatrunkowych i dezynfekcyjnych do Zakładu Pielęgnacyjno-Opiekuńczego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Stalowej Woli”*.

Zamawiający, Zakład Pielęgnacyjno-Opiekuńczy Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Stalowej Woli, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129, 1598, 2054, 2269, z 2022r. poz. 25), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwaney dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie 1**

Część II, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik Ch18 z balonem 30 ml? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Wyjaśnienie 1**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 2**

Część II, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietami zakończonymi elastyczną gumką?

**Wyjaśnienie 2**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 3**

Część II, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 25g/m<sup>2</sup>?

**Wyjaśnienie 3**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 4**

Część II, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, spełniający pozostałe wymagania?

**Wyjaśnienie 4**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 5**

Część II, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 0,9x25mm (niebieska)?

**Wyjaśnienie 5**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 6**

Część II, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 1,1x32mm (różowa)?

**Wyjaśnienie 6**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 7**

Część II, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści opatrunek włókninowy do kaniul w rozmiarze 7,6 cm x 5,1 cm?

**Wyjaśnienie 7**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8**

Część II, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w opakowaniach a'100 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Wyjaśnienie 8**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 9**

Część II, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści plastry z opatrunkiem wodoodporne 18 szt. w opakowaniu?

### **Wyjaśnienie 9**

Zgodnie ze SWZ.

### **Pytanie 10**

Część II, pozycja 39

Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 40 m z przeliczeniem zamawianych ilości (20 rolek)? Podkład spełnia pozostałe wymagania.

### **Wyjaśnienie 10**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 11**

Część II, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników do badania moczu za opak. a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

### **Wyjaśnienie 11**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 12**

Część II, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści pojemniki do badania moczu o pojemności 150ml?

### **Wyjaśnienie 12**

Zamawiający nie dopuszcza.

### **Pytanie 13**

Część II, pozycja 48-50

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu  $0,16\pm 0,02$ , na dłoni  $0,14\pm 0,02$ , mankiecie  $0,12\pm 0,02$ ; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 90  $\mu\text{g/g}$  i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

### **Wyjaśnienie 13**

Zgodnie ze SWZ.

#### **Pytanie 14**

Część II, pozycja 48-50

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu  $0,16\pm 0,02$ , na dłoni  $0,14\pm 0,02$ , mankiecie  $0,12\pm 0,02$ ; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 90  $\mu\text{g/g}$  i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

#### **Wyjaśnienie 14**

Zgodnie ze SWZ.

#### **Pytanie 15**

Część II, pozycja 51-52

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poniższych parametrach:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankiem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu  $0,16\pm 0,02\text{mm}$ , na dłoni  $0,09\pm 0,02\text{mm}$ , na mankiecie  $0,08\pm 0,02\text{mm}$ , długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

#### **Wyjaśnienie 15**

Zgodnie ze SWZ.

#### **Pytanie 16**

Część II, pozycja 57

Czy Zamawiający dopuści stazy automatyczne wielorazowego użytku o następującym sposobie czyszczenia i dezynfekcji:

- Przed użyciem u kolejnego pacjenta wyrób należy umyć i zdezynfekować zgodnie z przyjętymi procedurami wewnętrznymi jednostki. Zaleca się dezynfekcję poprzez zanurzenie w dostępnym preparacie myjąco-dezynfekcyjnym przez czas określony przez producenta środka dezynfekcyjnego?

**Wyjaśnienie 16**

Zgodnie ze SWZ.

**Pytanie 17****Część II, pozycja 57**

Czy Zamawiający dopuści stazy automatyczne wielorazowego użytku o długości 480 mm +/- 10mm?

**Wyjaśnienie 17**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 18****Część II, pozycja 61**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml pakowanych w opak. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Wyjaśnienie 18**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 19****Część II, pozycja 63**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych w opak. a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Wyjaśnienie 19**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 20****Część II, pozycja 65**

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na odpady medyczne pakowanych w opak. a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Wyjaśnienie 20**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 21****Część II, pozycja 66**

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na odpady medyczne pakowanych w opak. a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Wyjaśnienie 21**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 22**

**Część II, pozycja 71-82**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Wyjaśnienie 22**

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dyrektor ZPO SPZOZ

z up. **Iwona Golarz**

/podpisano kwalifikowanym podpisem  
elektronicznym/