

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 10

zestaw 1 [zam.: 06.03.2020]	2
zestaw 2 [zam.: 09.03.2020]	4
zestaw 3 [zam.: 10.03.2020]	10

1[pakiet 16, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści opatrunki w opakowaniach a`10szt. z odpowiednim przeliczeniem na 2 op. a`10szt. tj. 20 sztuk opatrunków?

Odpowiedź:

Wykonawca może wycenić przedmiot zamówienia w opakowaniu zbiorczym.

W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba sztuk była zgodna z zapisami specyfikacji.

2[pakiet 16, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści opatrunki w opakowaniach a`10szt. z odpowiednim przeliczeniem na 1 op. a`10szt. tj. 10 sztuk opatrunków?

Odpowiedź:

Wykonawca może wycenić przedmiot zamówienia w opakowaniu zbiorczym.

W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba sztuk była zgodna z zapisami specyfikacji.

3[pakiet 16, poz. 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści opatrunki w opakowaniach a`10szt. z odpowiednim przeliczeniem na 1 op. a`10szt. tj. 10 sztuk opatrunków?

Odpowiedź:

Wykonawca może wycenić przedmiot zamówienia w opakowaniu zbiorczym.

W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba sztuk była zgodna z zapisami specyfikacji.

4[pakiet 16, poz. 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści opatrunki w opakowaniach a`10szt. z odpowiednim przeliczeniem na 7 op. a`10szt. tj. 70 sztuk opatrunków?

Odpowiedź:

Wykonawca może wycenić przedmiot zamówienia w opakowaniu zbiorczym.

W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba sztuk była zgodna z zapisami specyfikacji.

5

projekt umowy

Pytanie:

Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

- 1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
- 2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.*
- 3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.*
- 4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*
- 5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.*

Odpowiedź:

Zamawiający dodaje do wzoru umowy powyższe zapisy.

6

pakiet 5

Pytanie:

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.

Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

7

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź:

Nie.

1*pakiet 1, poz. 1÷5***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe elastyczne wykonane 70 % - 80 % z przędzy poliamidowej teksturowanej (nazwa zamienna nylon, elastil, poliamid) oraz 20 % - 30 % poliuretanowej przędzy elastomerowej (nazwa zamienna lycra, spandex, elastan, dorlastan), o rozciągliwości wzdłużnej ok. 250%?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

2*pakiet 1, poz. 1÷5***Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

- Rozmiar 1 palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku
- Rozmiar 2 dłoń, palec – 10-25 mm j.w.
- Rozmiar 3 dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.
- Rozmiar 4 podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.
- Rozmiar 6 głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.
- Rozmiar 8 udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.
- Rozmiar 10 biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.
- Rozmiar 14 klatka piersiowa, brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

3*pakiet 2, poz. 4÷5***Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

4*pakiet 2, poz. 8÷10***Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

5*pakiet 2, poz. 6÷7***Pytanie:**

Czy zamawiający wydzieli poz.6-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Nie.

6*pakiet 2, poz. 4÷5***Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

7

[pakiet 2, poz. 1÷3](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Nie.

8

[pakiet 3, poz. 1÷2](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści kompresy włókninowe o gramaturze 30 g/m2?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

9

[pakiet 3, poz. 3÷4](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

10

[pakiet 22, poz. 13](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wydzieli poz.13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Nie.

11

[pakiet 22, poz. 13](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści gazę 17 nitkową?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

12

Pytanie:

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

Odpowiedź:

Nie.

13

Pytanie:

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami specyfikacji:

*Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć zamówiony **towar** w terminie 2 dni roboczych od daty zgłoszenia zamówienia (pisemnie, telefonicznie) w godzinach od godz. 9.00 do godz. 13.00 w dni robocze **do działu farmacji szpitalnej Centrum Leczenia Oparzeń w Siemianowicach Śląskich przy ul. Jana Pawła II 2.***

Do działu farmacji – czyli do pomieszczenia (bez palet).

14**Pytanie:**

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Odpowiedź:

Nie.

15*pakiet 10, poz. 1, 2, 3***Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycje: 1, 2, 3): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ?

Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź:

Nie.

16*pakiet 10, poz. 1, 2, 3***Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustawi to jako wymóg minimalny?

Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zakup tego typu produktów z pewnością spełni oczekiwania i potrzeby personelu medycznego, a także pacjentów, a długofalowo przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

17*pakiet 10, poz. 2***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycja: 2): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm?

Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

18

[pakiet 10, poz. 1, 2, 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry, EDS lub inny), który umożliwi 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.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

19

[pakiet 10, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycja: 1): złożenia oferty na pieluchomajtki o chłonności co najmniej 2400g (wg normy ISO 11948-1)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

20

[pakiet 10, poz. 2, 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycje: 2, 3): złożenia oferty na pieluchomajtki o chłonności co najmniej 2750g (wg normy ISO 11948-1)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

21

[pakiet 1, poz. 1÷5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rękawy siatkowe wykonane z 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej (elastil, nylon, poliamid) oraz 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej (lycra, spandex, elastan, dorlastan)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

22

[pakiet 2, poz. 4÷5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną tkaną o składzie: 55% bawełna, 43% poliamid, 2% spandex?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

23

[pakiet 2, poz. 6÷7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania 5-6 minut?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

24

[pakiet 2, poz. 6÷7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania 3 minuty?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

25

[pakiet 3, poz. 1÷2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe jałowe pakowane a'20szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

26

[pakiet 3, poz. 1÷2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe jałowe pakowane w blister a'2szt i opakowanie zbiorcze a'25szt (łącznie 50szt)?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

27

[pakiet 11, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści jałowy opatrunek w rozmiarze 15x20cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

28

[pakiet 20, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści sterylną folię poliuretanową w rozmiarze całkowitym 45x55cm z częścią przylepną o rozmiarze 45x49, klasy I sterylna?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

29

[pakiet 20, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści sterylną folię poliuretanową w rozmiarze całkowitym 55x55cm z częścią przylepną o rozmiarze 51x55, klasy I sterylna?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

30

[pakiet 20, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści sterylną folię poliuretanową w rozmiarze całkowitym 56x84cm z częścią przylepną o rozmiarze 56x78 klasy I sterylna?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

31

[pakiet 2, poz. 4, 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski elastycznej o długości 5m i o składzie: 60% bawełna, 36% poliamid, 4% poliuretan?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

32

[pakiet 2, poz. 6, 7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski gipsowej w opakowaniach jednostkowych a'2szt, z podaniem ceny za sztukę?

Odpowiedź:

Nie.

33

[pakiet 4, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego przezroczystego opatrunku z folii poliuretanowej z wycięciem dodatkowo wzmocnionego włókniną o współczynniku przepuszczalności pary min. 1 100 g/m²/24h zgodnie z DIN EN 13726-2?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

34[pakiet 4, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego przezroczystego opatrunku do podtrzymywania wkłuc centralnych o współczynniku przepuszczalności pary min. 1 100 g/m²/24h zgodnie z DIN EN 13726-2?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

35[pakiet 1, poz. 2](#)**Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elastycznego rękawa siatkowego w rozmiarze 3- dłoń-stopą, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

36[pakiet 13, poz. 1](#)**Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku piankowego w rozmiarze 15x20 cm, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

37[pakiet 13, poz. 5](#)**Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, przezroczystego żelu hydrokolidowego składającego się w 80% z wody, 15% glikolu propylenowego, 5% pektyny i karboksymetylocelulozy sodowej stosowanego do autolitycznego oczyszczania ran suchych, płytkich i głębokich.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

38[pakiet 13, poz. 6](#)**Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku alginianowego ze srebrem w formie 30 cm tamponady. Pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

39[pakiet 20, poz. 1÷2](#)**Pytanie:**

Prosimy o dopuszczenie folii chirurgicznej sklasyfikowanej jako wyrób medyczny klasy I sterylnej, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

40[pakiet 20, poz. 1](#)**Pytanie:**

Prosimy o dopuszczenie folii chirurgicznej w rozmiarze 45-55 cm, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

41[pakiet 20, poz. 2](#)**Pytanie:**

Prosimy o dopuszczenie folii chirurgicznej w rozmiarze 56-80 cm, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

1

[pakiet 2, poz. 6÷7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiająca wymaga zaoferowania opaski gipsowej na perforowanym tubusie z tworzywa sztucznego, ułatwiającego szybkie namaczanie opaski, który nie ulega zniszczeniu i deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku i w opakowaniu foliowym zapobiegającym zabrudzeniu i zawilgoceniu?

Odpowiedź:

Nie.

2

[pakiet 3, poz. 1÷2; pakiet 8, poz. 1÷3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby asortyment zapakowany był w opakowania typu torebka papierowo-foliowa ze zgrzewem do otwierania w kształcie "V" i wycięciem na kciuk co dodatkowo ułatwia bezpyłowe otwieranie opakowania, zaopatrzone w etykiety zawierające pełną identyfikację wyrobu i składu (zgodnie z normą EN-PN980, EN-PN 1041), posiadały dwa samoprzylepne odcinki, etykiety umożliwiające przyklejenie do dokumentacji zabiegowej – zawierające informacje: LOT lub seria, indeks identyfikacyjny, data ważności sterylności?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

3

[pakiet 3, poz. 3÷4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kompresów pakowanych w opakowaniu typu blister, na których umieszczony jest wskaźnik sterylizacji? Rozwiązanie takie stanowi dodatkowe potwierdzenie procesu sterylizacji dla bezpośredniego użytkownika.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

4

[pakiet 10, poz. 1÷3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków?

Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku.

Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnosić komfort użytkownika przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

5

[pakiet 10, poz. 1÷3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójny wskaźnik wilgotności, które pozwala na lepsze informowanie o potrzebie zmiany pieluchomajtki?

Podwójny indykator wilgotności (czarny nadruk rozpluwający się pod wpływem cieczy oraz żółty klejowy zmieniający barwę na zieloną pod wpływem cieczy) jest źródłem umożliwiającym dokładną identyfikację produktu chłonnego, wskazującym datę i godzinę produkcji, co ma znaczenie przy ustalaniu terminu ważności wyrobu oraz wszelkich kontaktach z producentem, dotyczących danego wyrobu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.