



Kup, dn. 19 lipca 2021 r.

Nr sprawy ZP/8/2021

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, którego przedmiotem jest: **Dostawa wyrobów medycznych i artykułów jednorazowego użytku w zestawach od 1 do 10.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Pakiet nr 4 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha o gramaturze 30g?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
2. Pakiet nr 4 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha jako soi?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
3. Pakiet nr 4 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha pakowanego na rolce po 150 sztuk?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
4. Pakiet nr 4 poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha z rękawami zakończonymi gumką?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
5. Pakiet nr 4 poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha podfoliowanego o gramaturze 19g+13g?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
6. Pakiet nr 4 poz. 4,5 - Czy zamawiający wymaga masek medycznych typu i według aktualnej norm pn en 14683:2019 zgodnie z wytycznymi krajowego konsultanta w dziedzinie chorób zakaźnych umieszczonymi na stronie Ministerstwa Zdrowia?
Odp. Zamawiający dopuszcza.
7. Pakiet nr 4 poz. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka tylko w kolorze niebieskim?
Odp. Zamawiający dopuszcza inne kolory czepków.
8. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny (fizeliny) o gramaturze min. 20g/m²?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
9. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny (fizeliny) o gramaturze min. 30g/m²?
Odp.: Zamawiający wyraża zgodę
10. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny (fizeliny) podfoliowanej PP+PE?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę

11. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2, 6, 7 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 100 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości 10 op. a' 100 szt.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

12. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 4 i 5 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości 20 op. a' 50 szt.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

13. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści czepek w jednym kolorze tj. zielonym?

Odp. Zamawiający dopuszcza inne kolory czepków

14. Pakiet nr 1 - Zgodnie z prawem uczciwej konkurencji prosimy o wydzielenie z pakietu pozycji 2,3,9,10,11 wskazujące na jednego producenta i blokujące możliwość złożenia ofert przez innych oferentów.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

15. Pakiet nr 1 - Zgodnie z prawem uczciwej konkurencji prosimy o dopuszczenie w poz.12-16 innych wielkości opakowań zbiorczych sumarycznie wypełniających zapotrzebowanie Zamawiającego.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

16. Pakiet nr 1 - W nawiązaniu do prawa do uczciwej konkurencji prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 14, 15, 16 jednorazowych kleszczy biopsyjnych powlekanych teflonem, z markerami sygnalizującymi lub bez (do wyboru przez Zamawiającego), łyżeczki typu owalne, owalne z igłą, aligator, aligator z igłą (do wyboru przez Zamawiającego, średnica osłonki 2.3 mm, szerokość otwarcia szczęk 7,5 mm ;długość szczęk 0,43 cm ;pojemność łyżeczek 10 mm³ ; długość szczęk wraz z obudową 11mm.Długość robocza 160, 180, 230 cm. Kleszcze zabezpieczone gumową nasadką ochronną.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

17. Pakiet nr 1 - W nawiązaniu do prawa do uczciwej konkurencji prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 17, 18 jednorazowych szczoteczek dwustronnych do czyszczenia kanałów endoskopów. Średnica osłonki 1.7 mm, długość robocza 230 cm oraz 300 cm . Średnice szczoteczek : 5/5; 6/6; 7/7; 5/10, 6/10,mm. Różne kolory osłonki w zależności od średnicy szczoteczki, dla szybkiej identyfikacji produktu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

18. Zestaw 4, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 30g/m²?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

19. Zestaw 4, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny foliowanej o gramaturze 35g/m²?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

20. Zestaw 4, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wiązany na troki w pasie, oraz dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

21. Zestaw 4, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści czepek dostępny w kolorach niebieskim lub zielonym?

Odp. Zamawiający dopuszcza inne kolory czepków.

22. Zestaw 4, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
23. Zestaw 4, pozycja 4, 5 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
24. Zestaw 4, pozycja 2, 6, 7 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
25. Zestaw 6, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści śliniak w rozmiarze 38x49cm z kieszenią 17,5cm?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
26. Zestaw 6, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
27. Zestaw 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 60x180cm z wkładem chłonnym 60x90cm z superabsorbentem, wykonany w całości z włókniny, chłonność min 1600ml?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
28. Zestaw 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści nieprzemakalny podkład w rozmiarze 80x210cm o składzie papier (23g/m²) + folia PE (17g/m²)?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
29. Zestaw 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
30. Zestaw 6, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
31. Zestaw 6, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład składający się z 50szt odcinków na roli z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
32. Zestaw 6, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład występujący w kolorze niebieskim i białym?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
33. Zestaw 6, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści podkład perforowany co 37,5cm?
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.
34. Zestaw 6, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści podkład dostępny tylko w kolorze białym?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
35. Zestaw 6, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z papieru laminowanego folią?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
36. Zestaw 6, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład występujący w kolorze białym z motywami dziecięcymi?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

37. Zestaw 6, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm x 50m (perforacja co 38cm), z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
38. Zestaw 6, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
39. Zestaw 6, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład perforowany co 38cm?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
40. Zestaw 6, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści koc w rozmiarze 110x210cm?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
41. Zestaw 6, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści koc wykonany z włókniny PP 25g/m²?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
42. Zestaw 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem samoprzylepnym o średnicy 6x8cm?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
43. Zestaw 7, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 75 cm, z otworem samoprzylepnym o średnicy 7 cm?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.
44. Zestaw 7, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści serwetę przylepną w rozmiarze 50 x 75 cm?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
45. Zestaw 7, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 75 cm?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
46. Zestaw 7, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m² (włóknina polipropylenowa + folia PE)?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
47. Zestaw 7, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na przenikanie cieczy 120cm H₂O oraz chłonności 600%?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
48. Zestaw 7, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o kroju prostym, zapewniającym swobodę ruchów?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
49. Zestaw 7, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z oznaczeniem rozmiarów w postaci kolorowej lamówki, adekwatnej do rozmiaru oraz nadruku z rozmiarówką?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
50. Zestaw 7, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z ręcznikami w rozmiarze 30x30cm?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
51. Zestaw 7, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z 4 etykietami do archiwizacji danych na opakowaniu?
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.
52. Zestaw 7, pozycja 4 - Czy Zamawiający wymaga aby fartuchy były zgodne z jedyną, aktualną normą EN 13795-1:2019? Pozostałe wydania normy przestały obowiązywać w październiku 2019, w związku z tym oferowanie produktów zgodnych z normą EN 13795:2013 lub EN 13795:2010 jest niezgodne z aktualnymi wymogami prawnymi. Jeżeli tak, to czy Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego spełnianie normy EN 13795-1:2019?
Odp. Zamawiający wymaga.

53. Zestaw 9, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu $0,11\pm 0,02\text{mm}$, na dłoni $0,10\pm 0,02\text{mm}$ na mankiecie $0,07\pm 0,02\text{mm}$, długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki notyfikowanej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

54. Zestaw 9, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor różowy/malinowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu $0,10\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,07\pm 0,01\text{mm}$, mankiecie $0,06\pm 0,01\text{mm}$, AQL 1,5, siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F1671 oraz przebadane na min. 12 cytotatyków z min. 10 na 5 poziomie odporności wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

55. Zestaw 9, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,17\pm 0,02\text{mm}$, na dłoni $0,14 \pm 0,02\text{mm}$, na mankiecie $0,10\pm 0,02\text{mm}$, długość min 290 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N - 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 i min 5 cytotatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3 – potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

56. Zestaw 9, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,02$ 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?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

57. Zestaw 9, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22 \pm 0,02$ mm, dłoni $0,19 \pm 0,01$ mm, mankiecie $0,17 \pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33 \mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

58. Zestaw 9, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,21 \text{ mm} (+/-0,02)$, dłoni $0,18 \text{ mm} (+/-0,01)$, mankiecie $0,17 \text{ mm} (+/-0,01)$, długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max $10 \mu\text{g/g}$ - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

59. Zestaw 9, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, obustronnie chlorowane, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, średnia grubość ścianki: na palcu 0,40mm, na dłoni 0,30mm, na mankiecie 0,20mm, długość min 290mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 25µg/g- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% i 4% formaldehydu- poziom min 2- potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

60. Zestaw 9, pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe jedynie w rozmiarze M oraz L do wyboru przez Zamawiającego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

61. Zestaw 4 Poz. 1 czy zamawiający dopuści fartuch o gram. 20 g/m²?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

62. Zestaw 4 Poz. 1 czy zamawiający dopuści fartuch o gram. 35 g/m²?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

63. Zestaw 4 Poz. 7 czy zamawiający dopuści czepki typu берет z gumką włókninowe w kolorze niebieskim?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

64. Zestaw 6 Czy zamawiający wydzielili do osobnego zestawu poz. 1?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

65. Zestaw 6 Czy zamawiający wydzielili do osobnego zestawu poz. 3,4,5,6?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

66. Zestaw 6 Poz. 4 Czy zamawiający dopuści rolki 50 szt – odcinków ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

67. Zestaw 6 Poz. 5 czy zamawiający dopuści rolki papierowe 50 cm x 46 m, perf. co 34 cm, białe?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

68. Zestaw 6 Poz. 6 czy zamawiający dopuści rolki z nadrukami z motywem dziecięcym 51 cm x 50 cm, 80 szt odcinków w rolce?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

69. Zestaw 6 Poz. 8 czy zamawiający dopuści 210 x 130 cm prześcieradło w kolorze niebieskim?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

70. Dotyczy pakietu nr 8 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 20ml w 35ml pojemniku, pakowanym po 32szt. w opakowaniu?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

71. Dotyczy pakietu nr 8 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuszcza przeliczenie ilości opakowań, które składają się z 32 sztuk produktu do ilość wymaganych przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

72. Dotyczy Zestawu nr 5, pozycja nr 4: Czy w miejsce torebek o wymiarze 100x230mm Zamawiający dopuści torebki 90x230mm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

73. Dotyczy Zestawu nr 5, pozycja nr 5: Czy w miejsce torebek o wymiarze 200x330mm Zamawiający dopuści torebki 190x330mm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

74. Dotyczy Zestawu nr 5, pozycja nr 6: Czy Zamawiający dopuści etykiety z paskiem w kolorze pomarańczowym?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

75. Dotyczy Zestawu nr 5, pozycja nr 8: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

76. Pakiet 4 - Pozycja 1 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania fartucha o gramaturze 35 g/m².

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

77. Pakiet 4 - Pozycja 1 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania : Fartuch medyczny, niejałowy, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 30g/m². Rękawy zakończone elastyczną gumką, wiązany z tyłu na troki, krój prosty, rozmiar uniwersalny. Wyrób medyczny, klasa I (zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG). Pakowany w opakowanie foliowe po 22 szt., następnie zbiorczo w karton po 88 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

78. Pakiet 4 - Pozycja 3 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania : Fartuch medyczny, niejałowy, podfoliowany (polipropylen, polietylen) o gramaturze 30g/m². Rękawy zakończone elastyczną gumką, wiązany z tyłu na troki, krój prosty, rozmiar uniwersalny. Wyrób medyczny, klasa I (zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG). Pakowany w opakowanie foliowe po. 24szt., następnie zbiorczo w karton po 96 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

79. Pakiet 4 - Pozycja 7 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania czepka w kolorze białym. Reszta zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza czepki w innych kolorach.

80. Pakiet 9 - Pozycja 1 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej

4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

81. Pakiet 9 - Pozycja 2 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

82. Pakiet 9 - Pozycja 3 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 \geq 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Dokсорubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Zgodność z EN 420, EN 455, EN ISO 374-1, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

83. Pakiet 9 - Pozycja 4 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

84. Pakiet 9 - Pozycja 5 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

85. Pakiet 9 - Pozycja 6 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna chwytana co najmniej mikroteksturowana, zgodne z normą EN 455-1,2,3,4 grubość maks.: na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein alergicznych ≤ 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany. Badania na przenikalność min. 16 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Siła zrywania min. 16 N przed i po starzeniu. Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Certyfikat CE dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485, rozm. 5,5 – 9,0, nazwa rękawicy, strona i rozmiar nadrukowane bezpośrednio na rękawicy. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

86. Pakiet 9 - Pozycja 7 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

87. Pakiet 9 - Pozycja 7 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne bezpudrowe lateksowe do specjalnego przeznaczenia, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, kształt anatomiczny, grubość na palcu 0,27 mm, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawice. Długość min. 270 mm - 285 mm w zależności od rozmiaru. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

88. Pakiet 10 - Pozycja 1 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania strzykawki trzyczęściowej, 3 ml, skalowana co 0,1 ml j.u., bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki (w kolorze niebieskim dla łatwej identyfikacji strzykawki bezpiecznej), czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

89. Pakiet 10 - Pozycja 2 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania strzykawki trzyczęściowej 5 ml, skalowana co 0,2 ml j.u., bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

90. Pakiet 10 - Pozycja 3 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania strzykawki trzyczęściowej 10 ml, skalowana co 0,2 ml j.u., bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

91. Pakiet 10 - Pozycja 4 - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania strzykawki trzyczęściowej 20 ml, skalowana co 1 ml j.u., bezpieczna, z końcówką luer-lock, wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylne. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 50 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

92. Dot. Zestawu nr 1 poz. 14 - czy Zamawiający dopuści szczypce biopsyjne z bolczykiem, jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem, krawędzie gładkie; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; rozwarcie łyżeczek 6,5mm; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1550 mm, maksymalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

93. Dot. Zestawu nr 1 poz. 16 - w celu poszerzenia możliwości terapeutycznych prosimy o dopuszczenie (obok wymaganych) szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku; łyżeczki owalne o powiększonej objętości; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych, wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,45mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

94. Dot. Zestawu nr 1 poz. 17 - czy Zamawiający dopuści zaoferowanie uniwersalnej jednorazowej dwustronnej szczoteczki do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych; szczoteczka posiada plastikową końcówkę zapobiegającą zarysowaniu kanałów endoskopowych; produkt niesterylny; pasuje do kanałów endoskopów o średnicach 2,0mm-3,2mm; długość robocza 950mm (50 sztuk w opakowaniu)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

95. Dot. Zestawu nr 1 poz. 18 - czy Zamawiający dopuści zaoferowanie uniwersalnej jednorazowej dwustronnej szczoteczki do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych; szczoteczka posiada plastikową końcówkę zapobiegającą zarysowaniu kanałów endoskopowych; produkt niesterylny; długość robocza 2200mm; pasuje do kanałów endoskopów o średnicach 2,0mm-4,2mm (50 sztuk w opakowaniu).

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

96. Pakiet 6 poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowania handlowego 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 34 pełne opakowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

97. Dot. SIWZ ROZDZIAŁ V pkt. 10 - Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do maksymalnie 5 dni roboczych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

98. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §5 ust. 6 - Zawracamy się z prośbą o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

99. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §5 ust. 8, 9 - Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ww. zapisu z treści umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

100. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §5 ust. 9 - W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

„9. Wykonawca zobowiązany będzie pokryć Zamawiającemu szkodę poniesioną w związku z wykonaniem zastępczym, to jest zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty stanowiącej różnicę pomiędzy ceną asortymentu, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy gdyby ten dostarczyłby zamówiony asortyment w terminie i należytej jakości, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany był zapłacić w związku z wykonaniem zastępczym. Różnica w cenie zakupu towaru u innych dostawców nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Obowiązek ten zostanie spełniony przez Wykonawcę w terminie 14 dni kalendarzowych liczonych od dnia doręczenia wezwania do zapłaty. Zamawiający zobowiązany będzie udokumentować Wykonawcy koszt zakupu towaru w trybie wykonania zastępczego.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

101. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §9 ust. 1 pkt. 1) - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

102. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §9 ust. 1 pkt. 2) - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 1% wartości tej dostawy brutto.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

103. Dot. Załącznik nr 7 – Projekt umowy §9 ust. 3 - Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

3. Zapłata kar umownych zostanie dokonana w terminie 14 dni liczonych od dnia wystąpienia z żądaniem jej zapłaty.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

108. Dot. wzoru umowy - Zwracamy się z prośbą o dodanie poniższych zapisów do treści istotnych warunków umowy:

SILA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne 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. Do 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. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.

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 ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 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.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

Dotyczy treści SWZ

109. W związku z krótkim czasem na skompletowanie oferty oraz sezonem urlopowym prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu składania ofert do dnia 20.07.2021r. – **termin składania ofert został wcześniej przedłużony do dnia 21.07.2021 r.**

110. Dot. Pakietu nr 6, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści śliniaki ochronne jednorazowego użytku, wzmocniony białą folią, wiązany, z kieszenią o rozmiarach 40cm x 60 cm z kieszenią?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

111. Dot. Pakietu nr 6, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści rozmiar podkładu 90x170 cm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

112. Dot. Pakietu nr 6, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści podkłady bibułowo-foliowe o rozmiarze 51cm x 50cm (80 odcinków) 40 metrów?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

113. Dot. Pakietu nr 6, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści podkłady bibułowo-foliowe o rozmiarze 51cm x 80cm (25 odcinków) 20 metrów?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

114. Dot. Pakietu nr 6, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści serwety z włókniny polipropylenowa o gramaturze 35 g/m² w rozmiarze 210x160?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

115. Dot. Pakietu nr 6, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z włókniny, białe o wymiarach 200 x150 cm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

116.Dot. Pakietu nr 7, poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści serwety składające się z 2 warstw (folia PE oraz warstwa chłonna) o łącznej gramaturze 56g/m².

- chłonność min. 570 % wg. PN-EN ISO 9073-6

- wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 75 N, rozciąganie na mokro min. 80 N wg PN-EN 29073-3

- wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 150 kPa , wypychanie na mokro min. 150 kPa. wg PN-EN ISO 13938-1

- czystość mikrobiologiczna max 29 cfu/dm² wg. PN-EN ISO 11737-1

- odporność na przenikanie cieczy min. 250 cmH₂O wg. PN-EN 20811

- pylenie max. 1,3 log₁₀ wg PN-EN ISO 9073-10.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

117.Dot. Pakietu nr 7, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwety o rozmiarze 50 x 60 cm i otworze 5 cm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

118.Dot. Pakietu nr 7, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści serwety o rozmiarze 50 x 60 cm i otworze 8x6 cm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

119.Dot. Pakietu nr 7, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści serwety o rozmiarze 45x75 cm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

120.Dot. Pakietu nr 7, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści serwety bez przylepca?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

121.Dot. Pakietu nr 7, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35g/m², rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155. Termin ważności 5 lat.

Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log₁₀; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143kPa, na mokro 121kPa – parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Wersja z ręcznikami – fartuch pakowany z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

122.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych na następujące:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 3,00% całkowitego wynagrodzenia wykonawcy brutto określonego w postanowieniu § 7 ust. 1;

2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 0,5% wartości tej dostawy brutto;

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

123. Zestaw nr 9 poz. 3 - Ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na wybrane pozycje bądź utworzenie odrębnego pakietu. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki oraz ograniczona dostępność rękawic. Państwa zgoda da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, co przedłoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych. Brak takiej zgody silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w Pakiecie, stawiając ich w uprzywilejowanej pozycji co narusza dyscyplinę finansów publicznych art. 17.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

124. Zestaw nr 9 poz. 3 - Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

a) poziom szczelności AQL 1,5; jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu;

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

b) grubość na palcu 0,09 – 0,11 mm, na dłoni 0,05 – 0,06 mm, na mankiecie 0,05 mm; są stosunkowo cienkie, jednocześnie zapewniają odpowiednią ochronę dla personelu szpitala, pacjenta oraz dobre czucie w palcach podczas użytkowania, różnica pomiędzy grubością wymaganą przez Zamawiającego a naszymi parametrami jest niewyczuwalna dla użytkownika, nie umniejsza również funkcji ochronnych naszego produktu, nie powinno to dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

c) odporne na przenikanie trzech substancji chemicznych: – wodorotlenek sodu 40% z czasem ochrony na poziomie 6 – formaldehyd 37% z czasem ochrony na poziomie 6 – nadtlenuk wodoru 30% z czasem ochrony na poziomie 2; Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B. Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM D 6978 (31 substancji cytostatycznych).

Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilości złożonych ofert (tzw. procedura zamknięta).

art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób: 1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców; 2) ...”

Opisując przedmiot zamówienia w sposób otwarty – np. „Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe. Uniwersalne, pasujące na lewą i prawą dłoń. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, dopuszczone do kontaktu z żywnością” – w odpowiedzi na tak ogłoszone postępowanie przetargowe, przystąpi większa ilość wykonawców, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania. Nie naruszając przepisów ustawy PZP. Dokonując w powyższy sposób opisu przedmiotu zamówienia, Zamawiający zapewnia również skuteczną ochronę dla personelu jednostki leczniczej, pacjenta, jak i przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja powierzchni, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym.

Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1 Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z:

- a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami;
- b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu;
- c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi;
- d) promieniowaniem jonizującym;
- e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100 °C;
- f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej – 50 °C lub niższej;
- g) upadkiem z wysokości;
- h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem;
- i) utonięciem;
- j) przecięciami przez przenośną pilarkę łańcuchową;
- k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem;
- l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem;
- m) szkodliwym hałasem;

Rękawice diagnostyczne w kategorii III stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic np. grubości rękawic oraz zawyżania cech które są dopuszczone zgodnie z europejskimi normami dot. wyrobów medycznych.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego.

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitrylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG. Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

125. Pakiet 6 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład z warstwą chłonną o rozmiar 60 x 90 cm + skrzydła boczne do podłożenia pod materac całkowity wymiar: 60 x 177 cm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

126. Pakiet 6 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 67 pełnych opakowań?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

127. Zestaw nr 9 poz. 1 - Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

128. Zestaw nr 9 poz. 1, 2, 3, 4 - W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) w sprawie wyrobów medycznych zastępującego obowiązującą Dyrektywę 93/42/EWG o wyrobach medycznych (MDD) prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów zgodnych z aktualnymi regulacjami prawnymi.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

*Prezes Zarządu
/-/ Marek Drobik*