

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
w Węgrowie
ul. Kościuszki 15
07-100 Węgrów

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt 1) ustawy Prawo zamówień publicznych na dostawę rękawiczek medycznych, Znak: ZP/RM/3/23 (BZP z dnia 14.03.2023 r. nr 2023/BZP 00134927/01)

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgrowie informuje, że wpłynęły następujące zapytania od Wykonawców:

Dotyczy zapisów SWZ

Przedmiotowe środki dowodowe

Czy w miejsce raportów testowych Zamawiający dopuści przedstawieni kart danych technicznych potwierdzających wymagane parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga raportów testowych zgodnie z zapisami SWZ

Dot. pak. 4, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o możliwość przedstawienia raportów z badań na substancje chemiczne za pomocą specyfikacji danych produktu zawierającej pełne dane dotyczące wykonanych badań tj. daty wykonania badania, metody, nazwy jednostki niezależnej wykonującej badania oraz wyników badań.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawienia raportów z badań na substancje chemiczne za pomocą specyfikacji danych produktu

Dot. pak. 4, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty raportów testowych.

W zamian za raport prosimy o zgodę na dołączenie do oferty specyfikacji danych produktu, która zawiera typowe wyniki z raportów badań producenta potwierdzające wszystkie wymagane parametry, dotyczące każdej wyprodukowanej serii rękawic danej marki. Specyfikacja ta jest więc rzetelnym odzwierciedleniem parametrów danej rękawicy dla każdej wyprodukowanej partii.

W trakcie realizacji umowy będą dostarczane różne serie rękawic, więc przedstawienie specyfikacji danych produktu w zamian za przedstawienie raportu testowego jest bardziej uzasadnione i wiarygodne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty raportów testowych

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy

Pakiet 1

Poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie czy opisując w formularzu cenowym grubości rękawic: grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm oraz na mankiecie 0,14 mm ma na myśli minimalne grubości jakie mają spełniać rękawice? W cyklu produkcyjnym nie jest możliwe wyprodukowanie wszystkich rękawic o tych samych grubościach?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm oraz na mankiecie 0,14 mm zgodnie z zapisami SWZ

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 90 µg/g i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (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 wew. papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby wymagany poziom protein tj. < 10 µg/g rękawicy, był potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 2

Poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie czy opisując w formularzu cenowym grubości rękawic: grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm oraz na mankiecie 0,14 mm ma na myśli minimalne grubości jakie mają spełniać rękawice? W cyklu produkcyjnym nie jest możliwe wyprodukowanie wszystkich rękawic o tych samych grubościach?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm oraz na mankiecie 0,14 mm zgodnie z zapisami SWZ.

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiety rolowane, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiet 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 µg/g. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). 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 wew. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiet 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, 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 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiety rolowane. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiet 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po

starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kremowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje 1000 kompletów (pakowane w 1kpl dwie pary rękawic o różnej barwie) rękawic czy 1000 par rękawic pakowanych osobno (500par zielonych i 500par kremowych)

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania 1000 kompletów (w komplecie - dwie pary rękawic o różnej barwie)

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki chirurgiczne do zabiegów o podwyższonym ryzyku, wykonane z lateksu, bezpudrowe obustronnie pokryte poliuretanem, j.u., jałowe (sterylizowane radiacyjnie) mikroteksturowane, szczelnie pakowane w komplecie po dwie odpowiednio dopasowane pary (zewnętrzne opakowanie foliowe), wewnętrzne rękawice w intensywnym zielonym kolorze, zewnętrzne o stonowanej barwie (lekko brązowe) nie wywołujące zjawiska odbłasku i refleksu, Grubość wewnętrznej rękawicy w części dłoniowej 0,18 +/- 0,02 mm, min dł. 280 mm. Grubość

zewewnętrznej rękawicy w części dłoniowej 0,22 +/- 0,02 mm, min. dł.295 mm, poziom protein<40µg/g, szczelność AQL≤0,65. Mankiet wykończony równomiernie rolowanym rantem, rękawice o anatomicznym kształcie (zróżnicowane na prawa i lewą rękę). Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671, przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1, - cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12. Wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej Kategorii III/Typ B. Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa i adres producenta oraz znak CE, w rozmiarach 6,0;6,5;7,0;7,5;8,0;8,5;9,0

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, w systemie podwójnego rękawiczowania, bezpudrowe, polimerowane. Dwie pary rękawic w opakowaniu: rękawica spodnia w kolorze zielonym z wewnętrzną warstwą nawilżającą - aloesową i rękawica wierzchnia w kolorze naturalnego lateksu, mankiet rolowany, zewnętrzna powierzchnia rękawicy wierzchniej antypoślizgowa, rękawicy spodniej – gładka. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość ścianki rękawic: palec - rękawica spodnia 0,18±0,03mm, rękawica wierzchnia 0,21 ±0,02mm, dłoń - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,17 ±0,02mm, mankiet - rękawica spodnia min 0,10mm, rękawica wierzchnia 0,16 ±0,02mm, długość min 280 mm. Siła zrywu przed starzeniem min 11N, po starzeniu min 10N – dla obu rękawic, AQL: 0,65, niski poziom białek lateksowych: max 30µg/g dla obu par rękawic - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z wymaganiami EN 455, ASTM F1671. Zgodne z EN 374-1,2,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie; rękawice spodnie pół rozmiaru większe od rozmiaru na opakowaniu; opakowania wewnętrzne papierowe dla każdej pary oddzielne, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni oraz oznaczeniem kolejności nakładania rękawic, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,5-8,5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki

notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 25 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 3

Poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy wymagana ilość 20 opakowań dotyczy rękawic w opakowaniach a'100 sztuk czy a'200 sztuk.

Odpowiedź:

Wymagana ilość 20 opakowań dotyczy rękawic w opakowaniach a'200 szt. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania a' 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości.

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na odporność min. 12 substancji chemicznych, w tym na substancje stosowane do dezynfekcji (z odstępniem od wymogu odporności na gotowe preparaty dezynfekcyjne)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstępniem od wymogu odporności na gotowe preparaty dezynfekcyjne

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o grubości na palcu min. 0,08 mm, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4 (min. 14 substancji chemicznych), odporność na min. 2 alkohole stosowane w środkach dezynfekcyjnych, tj, 70% izopropanol oraz 20% etanol na 6 poziomie zgodnie z EN 16523-1, odporność na cytostatyki potwierdzona badaniami zgodnie z ASTM D6978 (min. 15 substancji cytostatycznych).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 4

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawiczki diagnostyczne z winylu, niejałowe, bezpudrowe, AQL $\leq 1,5$; rękawice o min. długości 240mm, siła zrywania min. 3,6 N w całym okresie przechowywania, pozbawione ftalanów DOP oraz DEHP, materiał odporny na uszkodzenia - grubość pojedynczej ścianki palce min.0,08mm i dłoń min. 0,05mm, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, nazwa producenta/firmy i adres wytwórcy, wskazanie, że wyrób jest jednorazowego użytku, wszystkie napisy w języku polskim, oznaczenie za zgodność z normą EN 455-1,2,3,4 - wszystkie części normy, rozmiar XS, S, M, L, XL - wybór ilości rozmiarów należy do Zamawiającego, opak. a'100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo personelu użytkującego rękawice winylowe, Zamawiający wymaga aby rękawice były oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz Środek ochrony indywidualnej kat III typ B i były przebadane na min. 3 substancje chemiczne z załącznika A normy EN 374-1 na poziomie min. 5 oraz przebadane na wirusy zgodnie z EN 374-5, wszystkie wymagania potwierdzone certyfikatem CE?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby rękawice były oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz Środek ochrony indywidualnej kat III typ B

Poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby wszystkie napisy na opakowaniu były w języku polskim i wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w opakowaniach posiadających zarówno informacje w języku polskim jak i dodatkowe informacje w języku angielskim oraz w postaci znormalizowanych symboli – zgodnie z obowiązującymi regulacjami dotyczącymi oznakowania wyrobów medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od powyższego wymogu

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm+/-0,02, na dłoni 0,08mm+/-0,02, oznaczone na opakowaniu za zgodność EN 455 (bez wskazania poszczególnych części, jednakże wskazanie normy EN 455 oznacza zgodność ze wszystkimi jej częściami)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowego użytku rękawic diagnostycznych i ochronnych wykonanych z polichlorku winylu (PVC), powierzchnia gładka. Pasujące na obie dłonie, z rolowanym mankietem zapobiegającym samo zwijaniu się rękawicy. Rękawice pakowane są w sposób umożliwiający łatwe wyciąganie pojedynczych sztuk. Średnia grubość na palcach i dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, AQL 1,5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 5. Rękawice przebadane na działanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 oraz przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowego użytku rękawic diagnostycznych, winylowe, bezpudrowe, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji

chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Nie podrażniające i nie uczulające, potwierdzone wynikami testów. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne nitylowe jednorazowego użytku, niesterylne, o dł. min 240mm. Siła zerwania przed starzeniem min 6 N. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. AQL $\leq 1,0$, grubości na palcu min. 0,07mm, na dłoni min. 0,05mm, zgodnie z normą EN 455 oraz EN ISO 21420 i EN 374-1 typ B. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodne z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodne z normą ASTM F1670 - potwierdzone raportem z badań laboratorium dołączonym do oferty. Przebadane na: 40% wodorotlenek sodu – poziom min. 6, 30% nadtlenuk wodoru na poziomie min. 2, oraz 37% roztwór formaldehydu na poziomie min. 3 - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością w rozm.: XS, S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne bezpydrowe nitylowe niejałowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII, Typ B, zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, rękawice o długości min. 240 mm. Przebadane i odporne na 13 - 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, przebadane wg EN 16523 - 1 na min 8 substancji (zasady, nadtlenuki, aldehydy, alkohole i sole), w tym, 70% isopropanolu - min 25 min. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy. Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL według zapotrzebowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice: siła zrywania przed starzeniem min. 7N; AQL $\leq 1,5$. Grubość pojedynczej ścianki: palec min. 0,07mm, dłoń min. 0,06mm- zgodne z ISO EN 374-5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice: siła zrywania przed starzeniem min. 6N; AQL $\leq 1,5$. Grubość pojedynczej ścianki: palec min. 0,05mm, dłoń min. 0,05mm- zgodne z ISO EN 374-5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne bezpudrowe nitrylowe niejałowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i SOI KATIII, Typ B, zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana z teksturą na opuszkach palców, rękawice o długości min. 240 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 6N; AQL 1.0. Grubość pojedynczej ścianki: palec – 0,09mm, dłoń – 0,06mm, zgodnie z ISO EN 374-5. Przebadane i odporne na 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, przebadane wg EN 16523 - 1 na min 2 kwasy – poziom min. 1, oraz odporne na min. 2 gotowe preparaty dezynfekcyjne zgodnie z EN 16523-1 – jeden na bazie etanolu a drugi na bazie izopropanolu. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy. Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL według zapotrzebowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz.2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 7,1N?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,07mm+/-0,01?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane wg EN 16523-1 na min. 2 kwasy – poziom 1 oraz 70% stężenie etanolu – min. 21 min. i 70% isopropanolu – min. 25 min.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz.2

Czy Zamawiający dopuści rękawice oznaczone na opakowaniu za zgodność EN 455 (bez wskazania poszczególnych części, jednakże wskazanie normy EN 455 oznacza zgodność ze wszystkimi jej częściami)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6 N. 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, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu

na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowe, nitrylowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Cienkie (grubość max. 0,10 mm), co gwarantujące najlepsze czucie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Wysokoodporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: Izopropanol 70%, Etanol 20% na najwyższym poziomie odporności - poziom 6. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Odporne na penetrację min. 15 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 14 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina. Przebadane na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 5

Poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice niejałowe diagnostyczne bezpudrowe nitrylowe, do podwyższonego ryzyka, długi mankiet - z miękkiego elastycznego nitrylu, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII Typ B. Zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności. Zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana plus tekstura na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankiem, rękawice o min. długości 275 mm, siła zrywania min. 13N przed i po procesie starzenia, AQL $\leq 1,0$. Grubość pojedynczej ścianki: palce - min. 0,17mm, dłonie - min. 0,12mm, mankiet - min. 0,08mm. Przebadane na wirusy krwiopochodne zgodnie z ASTM F 1671, posiadające badania wg. EN 16523 -1 na min 12 substancji chemicznych (bez cytostatyków) - w tym

między innymi 1 kwas, dwa alkohole: 70% izopropanol oraz 1,5% metanol w wodzie, posiadające badania wg ASTM D 6978 na min. 15 cytostatyków. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, nazwa producenta/ adres wytwórcy, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy. Uniwersalny kształt: pasujący na lewą i prawą dłoń, rozmiar S, M, L, XL - wybór ilości rozmiarów należy do Zamawiającego, opak. a'100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice niejałowe diagnostyczne bezpudrowe nitrylowe, do podwyższonego ryzyka, długi mankiet - z miękkiego elastycznego nitrylu, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII Typ C. Zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności. Zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana plus tekstura na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankiem, rękawice o min. długości 300 mm, siła zrywania min. 7N przed i po procesie starzenia, AQL ≤ 1,0. Grubość pojedynczej ścianki: palce - min. 0,12mm, dłoń - min. 0,08mm, mankiet - min. 0,06mm. Przebadane na wirusy krwiopochodne zgodnie z ASTM F 1671, posiadające badania wg EN 16523 -1 na min 14 substancji chemicznych (bez cytostatyków) - w tym między innymi 3 kwasy (jeden na 6 poziomie), dwa alkohole: izopropanol i metanol w wodzie, posiadające badania wg ASTM D 6978 na min. 15 cytostatyków. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, nazwa producenta/ adres wytwórcy, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy. Uniwersalny kształt: pasujący na lewą i prawą dłoń, rozmiar S, M, L, XL - wybór ilości rozmiarów należy do Zamawiającego, opak. a'100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o 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±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, 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?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankiem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL ≤1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm,

na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 7

Poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o sile zrywu przed starzeniem min. 6N wg EN 455 – potwierdzone wynikami badań producenta przedstawionymi w specyfikacji danych produktu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, pasującymi do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 200 szt.- wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości zamawianych opakowań. Pozostałe parametry zgodne z wymogami SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0. 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. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporne na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków 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. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiety, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę

Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, niesterylnych nitrylowych, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej w kolorze jasnozielonym. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Grubość zgodnie z EN 455-2, mierzona podwójnie: palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,09 mm, mankiet 0,08 mm, długość min 240 mm, AQL 1.0. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. Odporne przez min. 120 min. na przenikanie min. 7 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 (raport z niezależnego laboratorium) lub równoważną oraz przebadane na penetrację cytostatyków, min. 30 substancji, zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium. Odporne na penetrację wirusów w zgodzie z EN 374-5. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych potwierdzonych badaniami. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie maks. 250 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu

Pakiet 8

Poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, wewnątrz chlorowane, teksturowane, mankiet rolowany. AQL 1.0, grubość ścianki: na palcu 0,36mm, na dłoni 0,33mm, na mankiecie 0,25mm, długość min 300mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone wynikami badań producenta wg EN 455 przedstawionymi w specyfikacji danych produktu. Zawartość protein lateksowych poniżej 15µg/g -- potwierdzone wynikami badań producenta wg EN 455 przedstawionymi w specyfikacji danych produktu. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ B. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 9 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 12 cytostatyków na min 3 poziomie wg ASTM D 6978, izopropanol stosowany w dezynfekcji o stężeniu min 70% i 37% formaldehydu- poziom 6– potwierdzone raportem z badań wg EN ISO 374 – 1 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, ZMBI, ZDMC, DPTU, ZPMC, ZDBC - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie powyższego produktu

Dotyczy Załącznika nr 5 – Projekt umowy

§9

Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie ust. 8 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku



zmiana umowy nastąpi w drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy

Podpisał:

Dyrektor SPZOZ w Węgrowie

Lek. med. Artur Skóra