

Numer postępowania: **ZP-271-44/21**

Kraków, dnia 01 września 2021 r.

WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. **"Dostawa artykułów medycznych jednorazowego użytku"**.

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 135 ust. 2, 6 w zw. art. 137 ust. 1, 2, 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami oraz informuje o dokonanych zmianach:

Pytanie nr 1:

Zadanie 12 pozycja 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie masek medycznych zakładanych na gumki do pakietu 12A. Swoją prośbę motywujemy faktem, iż proces produkcji masek medycznych zakładanych na gumki różni się znacząco od produkcji masek wiązanych na troki, co powoduje że w obecnym brzmieniu kosztorysu ofertowego pozwala na składanie ofert tylko pośrednikom. Pragniemy także zauważyć, że wydzielenie masek zakładanych na gumki do osobnego pakietu, pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie wymiernych korzyści w postaci znaczących oszczędności w wydatkowaniu środków publicznych, z uwagi na wolumen zamówienia, za sprawą umożliwienia składania ofert bezpośrednio producentom. Fakt ten, w oczywisty sposób, pozwoli na uzyskanie ofert dużo korzystniejszych cenowo z uwagi na brak kolejnych pośredników, którzy jak wiadomo do swojej oferty są zmuszeni doliczyć swoją prowizję. Ponadto chcemy zaoferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie – wewnątrz naszej maski z dodatkową warstwą węglową ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach lub ryzyko samo-infekcji. W załączeniu przesyłam zdjęcie rzeczzonego produktu.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2:

Pakiet 23, poz.1

Wnosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków do leków w opakowaniu zawierającym 75 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 5334 pełnych opakowań, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Sposób pakowania stanowi wyłącznie kwestię techniczną niemającą wpływu na wykonywane procedury medyczne. Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający w części 10 dopuści:

Jednorazowe chusteczki higieniczne, wykonane z wysokogatunkowej włókniny, mieszanka poliestru, celulozy i wiskozy kompatybilne z typowo dostępnymi w handlu środkami dezynfekcyjnymi; nie strzępią się oraz charakteryzują się doskonałą wydajnością czyszczenia i wchłaniania zanieczyszczeń oraz wody. Gramatura włókniny 70g/m², rozmiar chusteczki 300 mm x 340 mm, rolka x 100 szt. (Dry 654/5)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4:

Dotyczy umowy – prosimy do paragrafu 9 dopisać ustęp o treści:

„Ustęp 1 (pkt 1-4) paragrafu 7 obowiązuje pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia – nie posiada przeterminowanych zaległości”

(Aby wykluczyć hipotetyczną sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca nie może nie mając zapłaty za towar kontynuować dostaw) lub

o dopisanie do paragrafu 9 ustępu o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% kwoty z faktury brutto za każdy dzień opóźnienia w płatności."

Odpowiedź: Wykonawcy zawsze przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych. Brak zgody na propozycje zmiany zapisu.

Pytanie nr 5

Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów i w konsekwencji może obniżyć wartość zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6:

Pakiet 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ostrze o szerokości 4,30 cm ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7:

Pakiet 11, pozycja 5—ubrania operacyjne

Czy Zamawiający dopuści:

Ubranie operacyjne chirurgiczne jednorazowego użytku, z włókniny, składające się z bluzy i spodni, do stosowania przez personel medyczny na bloku operacyjnym. Materiał - włóknina antystatyczna, niepyląca, „oddychająca” typu SMS o gramaturze 40 g/m2. Bluza -dekolt typu V obszyty białą lamówką, 3 duże kieszonki na bluzie: 1 na klatce piersiowej i dwie na dole bluzy, wygodne wszywane rękawy, starannie podwinięte. Dół nogawek spodni starannie podwinięty, spodnie z paskiem- ze wszytymi trokami. Ubranie spełnia bezwzględnie wymagania użytkowe dla odzieży stosowanej w środowisku bloków operacyjnych, określone wg normy EN 13795:2011+A1:2013. Ubrania pakowane pojedynczo, opakowanie foliowe - sposób zapakowania umożliwiający indywidualny dobór rozmiaru, wszyta metka z rozmiarem. Komplet – 50 szt. w kartonie ;Oznakowanie zewnętrzne każdego produktu (etykieta oraz wszyte metki z rozmiarem).

Kolor: niebieski. Rozmiar kompletów od S do XXXL

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8:

Pytanie 1 – do formularza asortymentowo - cenowego (część nr 7, poz. 9 - 11)

Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z MDR 2017/745 testy chemiczne do kontroli procesów mycia, dezynfekcji i sterylizacji były wyrobami medycznymi?

Odpowiedź: Testy medyczne do kontroli procesów mycia, dezynfekcji i sterylizacji muszą spełniać wszystkie wymagania prawne i normatywne.

Pytanie nr 9:

Dotyczy § 3

W związku z panującą sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami ze względu na ograniczoną dostępność niektórych produktów, w nawiązaniu do zapisów umowy o terminu dostaw wnosimy o dodanie do umowy zapisu, iż:

„Zamawiający, pod warunkiem przedstawienia przez Wykonawcę dowodów potwierdzających brak zamawianych towarów nie z winy Wykonawcy tj. np. ze względu na brak surowców niezbędnych do produkcji, restrykcji w zakresie eksportu, ograniczone możliwości produkcyjne itp., dopuszcza wydłużenie terminu realizacji do momentu dostępności zamawianych towarów u producenta/dystrybutora.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10:

Dotyczy § 9 pkt. 1 ppkt. 1), 2), 3)

Prosimy o zmianę w zakresie § 9 pkt. 1 ppkt. 1), 2), 3)

„1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych z następujących tytułów:

1) w razie zwłoki w realizacji części dostawy, po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, o której mowa w § 7 ust. 3-4 – w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy reklamowanej za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto dostawy.

2) w razie zwłoki w dostawie – w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto dostawy.

3) w razie nieprzekazania Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §8 ust. 2 umowy w terminie wskazanym w wezwaniu – w wysokości 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11:

Dotyczy pakiet nr 2

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,20 \pm 0,02$ mm, mankiecie: $0,18 \pm 0,02$, długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max $50 \mu\text{g/g}$, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12:

Dotyczy pakiet nr 2

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikrotekturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$ mm, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $20 \mu\text{g/g}$ (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 13:

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt

anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), 5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14:

Poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz, mikroteksturowane na zewnątrz, wyrób medyczny klasy I, zgodne z EN 455-1,2,3,4, odporne dopuszczone do kontaktu z żywnością, odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F1671, poziom protein lateksowych max 50 µg/dm², AQL max 1,5, grubość ścianki: na palcu i dłoni min 0,08mm, na mankiecie min 0,07mm, op.a'100, rozmiary XS-XL?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15:

Poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz, mikroteksturowane na zewnątrz, wyrób medyczny klasy I, zgodne z EN 455-1,2,3,4, odporne dopuszczone do kontaktu z żywnością, odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F1671, poziom protein lateksowych max 50 µg/dm², AQL max 1,5, grubość ścianki: na palcu i dłoni min 0,08mm, na mankiecie min 0,07mm, op.a'100, rozmiary XS-XL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 16:

Poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści Rękawice ochronne, nitylowe, bezpudrowe, chlorowane wewnątrz, teksturowane na palcach, kształt uniwersalny, długość min 300 mm, średnia grubość na palcu min 0,14 mm, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374-1,5, EN 421, EN 420, przebadane wg EN 374-3 lub równoważnej na min 50 substancji chemicznych (wyniki badań z jednostki niezależnej), odporne przez min 240 min na min 25 cytostatyków (w tym Karmustyna, Tiotepa, Fluorouracyl, Busulfan i Melfalan); pakowane a100, rozmiary S - XL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zgodności z normą ASTM D 6978.

Pytanie nr 17:

Dotyczy pakiet nr 3

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepnią zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie:0,18±0,02, długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 50µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma,

zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18:

Dotyczy pakiet nr 3

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści Ochronne rękawice sterylne, neoprenowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet przedłużony prosto zakończony, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem i silikonem,AQL 0,65, długość min 300 mm, grubość na palcu $0,18 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,16 \pm 0,01$ mm, średnie wydłużenie przy rozdarciu przed starzeniem min. 940%, pozbawione akceleratorów chemicznych (informacja na opakowaniu), środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374-5 i EN ISO 374-1/typ A - piktogramy na opakowaniu, odporne przez min 240 min na min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978, przebadane na min 30 substancji chemicznych (bez cytostatyków), w tym izopropanol, diglukonian chlorhrksydyny, 35% formaldehyd, 30% nadtlenuk wodoru, min 5% jodopowidon- min 4 poziom odporności; pakowane parami w opakowanie foliowe, w rozmiarach 6.0-9.0?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 19:

do formularza asortymentowo - cenowego (część nr 4, poz. 1 i 2)

Prosimy o dopuszczenie papierów zgodnych z SWZ w wersji naprzemiennie przekładanej biały/zielony.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20:

do formularza asortymentowo - cenowego (część nr 7, poz. 6)

Prosimy o dopuszczenie etykiet zgodnych z SWZ kompatybilnych z metkownicą typu BLITZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21:

do formularza asortymentowo - cenowego (część nr 7, poz. 7)

Prosimy dopuszczenie rolek tuszujących zgodnych z SWZ kompatybilnych z metkownicą typu BLITZ

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22:

Pakiet nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/ w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23:

Pakiet nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop ubrania chirurgicznego smms?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ.

Pytanie nr 24:

Pakiet nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop ubrania chirurgicznego z duża kieszenią na piersi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ.

Pytanie nr 25:

Pakiet nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop spodni z trokami?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 26:

Pakiet nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop ubran chirurgicznych pakowanych razem spodnie +bluza?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27:

Pakiet nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop czepków pakowanych po 100sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28:

Pakiet nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop czepków bez napotnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 29:

Pakiet nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop czepków o gramaturze 20g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30:

Pakiet nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop maski 4 warstwowej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe warunki zgodne z SWZ.

Pytanie nr 31:

Pakiet nr 12 poz. 4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop czepków pakowanych w worek foliowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32:

Pakiet nr 12 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop czepków bez jedwabiu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 33:

Pakiet nr 12 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop czepków bez gumki tyło z troczkami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34:

Pakiet nr 12 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop czepków tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 35:

Pakiet nr 12 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop czepków tylko w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36:

Pakiet nr 12 poz. 5,6,9-13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/ w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 37:

Pakiet nr 12 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop fartuchów o gramaturze 20g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38:

Pakiet nr 12 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop fartuchów smms ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 39:

Pakiet nr 12 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop fartuchów ze wzmocnieniem 33g + 22g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40:

Pakiet nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop kombinezonu nie sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 41:

Pakiet nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop kombinezonu jako soi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 42:

Pakiet nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop kombinezonu z kapturem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43:

Pakiet nr 28 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop ochraniaczy nie sterylnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 44:

Pakiet nr 28 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop ochraniaczy jako soi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 45:

Pakiet nr 28 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/ w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 46:

Pakiet nr 12 poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu dostarczenia próbek w całych kartonikach? Tylko w ilości po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47:

Część nr 17 poz. 4-6

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 4, 5, 6 z Części nr 17 i utworzy z nich oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48:

Część nr 17 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści żel w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49:

Część nr 17 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści żel w opakowaniu 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 50:

Część nr 17 poz. 1

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje elektrody z czujnikiem węglowym, dzięki któremu elektroda staje się niewidoczna w promieniach Roentgena?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje elektrody z czujnikiem węglowym, dzięki któremu elektroda staje się niewidoczna w promieniach Roentgena

Pytanie nr 51:

Część nr 17 poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie żelu do USG o pojemności 500g z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 6000 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52:

Projekt umowy – par. 9 ust. 4 a i b

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 9 ust. 4a i b projektu umowy zamiast zwrotu „wartości umowy brutto” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 20 % całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do niezasadzonego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 53:

Projekt umowy – par. 10 ust. 1

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 24 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Prawo opcji polega na oświadczeniu Zamawiającego i nie jest wymagana zgoda Wykonawcy. Zamawiający podtrzymują zapisy SWZ.

Pytanie nr 54:

Czy zamawiający wyodrębni w części 2 rękawice nitrylowe jako osobne zadanie do ww. postępowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 55:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 1 worek stomijny w systemie 1-częściowym, przezroczysty, z jedną hydrokoloidową płytką, otwarty, zamykany na rzep, od strony pacjenta fizelinowy, docięcie 10-76 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 56:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 2 worek urostomijny, 2-częściowy, ujęcie zamykane na kurek, z możliwością podpięcia worka do zbiórki moczu, przezroczyste, z systemem antyzwrotnym, rozmiar 50 mm, od strony pacjenta pokryty fizeliną

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 57:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 2 worek urostomijny, 2-częściowy, ujęcie zamykane na kurek, z możliwością podpięcia worka do zbiórki moczu, przezroczyste, z systemem antyzwrotnym, rozmiar 60 mm, od strony pacjenta pokryty fizeliną

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 58:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 3 płytka do worków urostomijnych, hydrokoloidowa, samoprzylepna, rozmiar 50 mm, z możliwością docięcia 10-45 mm, kompatybilny z workiem z poz. 2

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 3 płytka do worków urostomijnych, hydrokoloidowa, samoprzylepna, rozmiar 60 mm, z możliwością docięcia 10-55 mm, kompatybilny z workiem z poz. 2

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 4 worki kolostomijne, dwuczęściowe, zamknięte, rozmiar 70 mm, przezroczyste lub cieliste

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 61:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 5 płytki stomijne, rozmiar 70 mm, do przycięcia 10-65 mm, samoprzylepne, kompatybilne z workiem z poz. 4

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 62:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 6 pierścień uszczelniający do worków stomijnych, antyalergiczny, hydrokolodowy, możliwy do modelowania, rozmiar 50 mm

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 63:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 7 pasta do pielęgnacji skóry wokół stomii, hydrokoloidowa, uszczelniająca oraz pielęgnująca skórę, poj. 60 g.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 64:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 8 Rękaw do irygacji, rozmiar 40 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 9 worek stomijny, przezroczysty, jednoczęściowy, rozmiar midi, opróżniany, docięcie 10-55 mm, fizelinowy od skóry pacjenta

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 66:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 10 płyn neutralizujący zapachy, 240 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 67:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 12 worki stomijne, jednoczęściowe, cieliste, z okienkiem, otwarte, zamykane na rzep, płytka z wypukłością, rozmiar 15-43 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 68:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 13 worek urostomijny, jednoczęściowy, przezroczysty, o pojemności 330 ml, płytka zapewniająca szczelność, odporna na wymywanie moczu, zapewniająca szczelność, rozmiar 10-66 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 69:

Czy Zamawiający w części 19 dopuści:

Poz. 14 worek stomijny, jenoczęściowy, przezroczysty, otwarty, z zapięciem wmotowanym, docięcie 10-55 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 70:

Prosimy o wydzielenie pozycji 15 z części 19 w celu umożliwienie zwiększenia konkurencyjności i umożliwienie przystąpienia do postępowania większej ilości oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 71:

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne, urostomijne, pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, płytki po 5 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę w zakresie części nr 19, dot. pozycji: 1, 2, 3, 4, 5, 9, 12, 13, 14

Pytanie nr 72:

Prosimy o zaaprobowanie dostawy na cito w ciągu 2 dni w przypadku części 19, ze względu iż nie jesteśmy w stanie dostarczyć szybciej dostawy ze względu na umiejscowienie magazynu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 73:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy) – co zbiega się z czasem dostawy. Jesteśmy także w stanie dostarczyć fakturę elektroniczną (format pdf) na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 74:**Część nr 2, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 75:

Część nr 2, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje jako próbki 1 pary rękawic czy opakowania 50 par?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 1 opakowania.

Pytanie nr 76:

Część nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne neoprenowe w rozmiarze od 6.0 do 9.0, długości min. 280 mm, ze specjalną warstwą antypoślizgową zapewniającą pewny chwyt?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 77:

Część nr 2, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje jako próbki 1 pary rękawic czy opakowania 50 par?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 1 opakowania.

Pytanie nr 78:

Część nr 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice a poziomem AQL=1.5?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 79:

Część nr 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe z poziomem protein $\leq 50 \mu\text{g/g}$ oraz $\text{AQL} \leq 1.5$?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 80:

Część nr 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 292 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 81:

Część nr 2, wszystkie pozycje

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, jakiego rozmiaru rękawicy oczekuje jako próbki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rozmiaru „7” rękawicy.

Pytanie nr 82:

Część nr 12, pozycja 1-2 - Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne wykonane z 3 warstw: wewnętrznej (włóknina polipropylenowa Spunbond), filtrującej (włóknina polipropylenowa Meltblown) oraz zewnętrznej (włóknina polipropylenowa Spunbond)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Pozostałe warunki zgodne z SWZ.

Pytanie nr 83:

Część nr 12, pozycja 3 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie pozycji 3 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 84:

Część nr 12, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 85:

Część nr 12, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści fartuch higieniczny o gramaturze min 25g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 86:

Część nr 12, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści fartuch higieniczny w rozmiarze L o długości 120cm i szerokości 140cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 87:

Część nr 12, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem przylepnym 6 x 8 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 88:

Część nr 12, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy jałowy fartuch urologiczny wykonany z włókniny hydrofobowej SMS o gramaturze 35 g/m2 i wzmocniony na rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej na całej długości, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze 57 g/m2 po stronie zewnętrznej. Rękaw wszyty prosto, zapewniający swobodę ruchów. Fartuch z poszerzoną konstrukcją umożliwiającą pracę w pozycji siedzącej. Szwy wykonane techniką tradycyjnego podwójnego szwu. Fartuch do procedur o podwyższonej ilości płynów, odporny na przenikanie cieczy (nie na alkohol). Rozmiar XXL.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 89:

Część nr 12, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, oddychającej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m2 wzmocniony na przedramieniu, w okolicy brzucha i klatki piersiowej, chłonnym i nieprzemakalnym laminatem o gramaturze min. 38 g/m2. Konstrukcja standardowa, fartuch do procedur o podwyższonej ilości płynów. Rękaw wszyty prosto, zapewniający swobodę ruchów. Szwy wykonane techniką tradycyjnego podwójnego szwu. Repelentny na alkohol.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 90:

Część nr 12, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści bluzę z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 91:

Część nr 14, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z 2 warstw celulozy i 1 warstwy folii?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 92:

Część nr 14, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny dwuwarstwowej polipropylen + folia PE o gramaturze 45g/m2?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 93:

Pakiet 16 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny bez środka pochłaniającego wymiociny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 94:

Pakiet 16 poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wymaga aby worek na wymiociny posiadał dodatkową precyzyjną skalę pomiarową co 10ml dla małych objętości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 95:

Pakiet 16 poz. 1, 2 - Mając na uwadze fakt, że treść żołądkowa może być materiałem zakaźnym, czy Zamawiający wymaga aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 roku w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 96:

Pakiet 17 poz. 2 - Czy Zamawiający dla zapewnienia prawidłowej pracy urządzenia i dobrej jakości wydruków wymaga oryginalnych papierów SONY?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 97:

Część nr 21, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści myjkę higieniczną w rozmiarze 20cm x 14cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 98:

Część nr 21, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści czepek z zewnętrzną warstwą polietylenową i wewnętrzną warstwą z nasączoną substancjami myjącymi oraz odżywką włókniny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 99:

Część nr 22, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści golarki 1x użytku typu Gallant o wymiarach: długość golarki: 65 mm, szerokość golarki (w najszerszym miejscu): 43 mm, długość ostrza: 1,5 mm, szerokość ostrza: 36 mm, grubość ostrza: 0,1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 100:

Część nr 23, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści wieszaki z rozstawem uchwytów 155mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 101:

Dotyczy Część nr 6: Czy Zamawiający dopuści rękawy zgrzewalne w temperaturze 120°C-150°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 102:

Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 103:

Dotyczy część 6 poz. 1-4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rękawa o następujących parametrach?:

- Tyvec typ 1059B o gramaturze 64,4 g/m²,
- Wytrzymałość na rozciąganie MD 96,25N/15mm, CD 102,75/15mm
- Laminat PET/PE 50TCH – EP; Laminowany 12µm POLIESTER i 50µm POLIPROPYLEN. Laminowanie ekologicznym, nie zawierającym rozpuszczalnika klejem do laminowania, typowa wytrzymałość na rozciąganie > 75N/15mm
- TyvekTM i Laminat PET/PE 50TCH – EP są zgrzane razem za pomocą dwu paskowego zgrzewu z każdej strony. Wskaźnik jest nadrukowany na 5mm linii bez zgrzewu, biegnącej wzdłuż środka górnego zgrzewu (jeżeli rękaw jest usytuowany w pozycji do odczytu). Średnia wytrzymałość zgrzewu wynosi ponad 2N/15mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 104:

Dotyczy część 7 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 105:

Dotyczy część 7 poz. 9

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 106:

Dotyczy część 7 poz. 9

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ norma ISO 15883 określa wymagania dla myjni-dezynfektorów, a nie testów do kontroli procesów.

Pytanie nr 107:

Dotyczy część 7 poz. 11

Czy Zamawiający zgodzi się na złożenie oferty na uchwyt bez ruchomych części, zapewniający kontrolę mycia w 4 płaszczyznach o budowie jak na zdjęciu zamieszczonym poniżej?:



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 108:

Dotyczy część 7 poz. 14

Czy Zamawiający zgodzi się na złożenie oferty na jednoelementowy przyrząd do wykrywania pozostałości białkowych na poziomie od 20 µg w czasie od 1 minuty? Stopień zmiany barwy oznacza poziom zanieczyszczenia powierzchni. Im większe zanieczyszczenie, tym szybciej następuje zmiana barwy na fioletową i jej odcień jest ciemniejszy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 109:

część 11, poz. 6 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 110:

część 11, poz. 6, Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 111:

część 12, poz. 1-2,3 czy zamawiający dopuści maskę wykonaną z trzech warstw, z włókniny polipropylenowej oraz warstwa wewnętrzna z materiału typu Meltblown?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 112:

część 12, poz. 1-2,3 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 50 szt. z przeliczeniem ilości, pakowaną w kartoniku w formie podajnika?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 113:

część 12, poz. 4-5 Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 114:

część 12, poz. 1-2,4, 7 Czy zamawiający wydzieli poz.1-2,4,7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 115:

część 12, poz. 7 czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 116:

część 12, poz. 7

czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 117:

część 12, poz. 7

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 10 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118:

część 12, poz. 4 czy zamawiający dopuści czepek o gramaturze min. 10 g/m²?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 119:

Część 14, poz. 8-9 Czy zamawiający dopuści wycenę za komplet pościeli tzn. poszewkę na kołdrę, poszewkę na poduszkę oraz prześcieradło, wszystkie elementy w jednej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 120:

Część 14, poz. 8-9 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane - 1 komplet z przeliczeniem ilości, ew. prosimy o zaktualizowanie ilości w przypadku zgody dot. wyceny za komplet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 121:

Część 14, poz. 8-9 Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 122:

Część 14, poz. 1-2,8-10 Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,8-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 123:

Część 14, poz. 1 Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 124:

Część 14, poz. 1,

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 125:

Część 14, poz. 1,

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 126:

Część 14, poz. 1,

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 127:

Część 16, poz.1 Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer., z szaszetką środka absorbującego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 128:

Część 16, poz. 2 Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 129:

Część 21, poz. 1 Czy zamawiający dopuści jednorazową gąbkę, nasączoną żelem myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hipoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkukrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm, 100% poliester, bez sztucznych konserwantów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 130:

Część 23, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 131:

Część 2, poz. 1 Czy zamawiający dopuszcza maskę, która wyróżnia się wysoką skutecznością, komfortem użytkowania oraz jakością wykonania, gwarantowaną certyfikatem, produkowana w Polsce zgodnie z europejskimi normami jakościowymi, maska złożona z pięciu warstw włókien - w tym 3 filtrujących, zgrzanych krawędziami ultradźwiękowo, maska wyposażona jest w gumki zakładane za uszy pozwalające na szczelne dopasowanie maski

do twarzy użytkownika, wyprodukowana zgodnie z normą: EN 149:2001+A1:2009, środek ochrony indywidualnej, kategorii III, spełniający wymagania Rozporządzenia 2016/425, jednostka certyfikująca i jednostka nadzorująca: Centralny Instytut Ochrony Pracy, Państwowy Instytut Badawczy w Warszawie, niniejsza maska jako środek ochrony indywidualnej, służy do ochrony dróg oddechowych przed nietrującymi cząstkami stałymi i aerozolami, może być używana tylko przez jednego użytkownika i nie nadaje się do prania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 132:

Część 2, poz. 2 Czy zamawiający dopuści maskę złożoną z pięciowarstwowej włókniny z dwuwarstwowym materiałem melt-blown i trójwarstwową włókniną typu spun-bond, z regulowaną częścią nosową i gumką na głowę, stanowi ochronę przed cząstkami występującymi w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy, mgły), maska jednorazowego użytku (maksymalnie do 8 godzin), posiada skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE): BFE > 99,8%; skuteczność filtracji cząstek stałych (PFE): śr. PFE > 99,99%; wyprodukowana zgodnie z normami: EN 149:2001+A1:2009, produkt certyfikowany: CE2163

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 133:

dotyczy Części nr 2 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych lateksowych, posiadających:

- powierzchnię zewnętrzną – rękawice teksturowane,
- pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawice silikonowane,
- pokrycie powierzchni wewnętrznej – rękawice pokryte polimerem oraz silikonowane.

Wykonawca potwierdzi zgodność z ASTM D6978 raportem z badania od producenta. Wykonawca potwierdzi zgodność z EN 374 folderem od dystrybutora oraz Deklaracją Zgodności od producenta. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 134:

dotyczy Części nr 2 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych neoprenowych, dla których Wykonawca potwierdzi zgodność z ASTM F1671 raportem od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 135:

dotyczy Części nr 2 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych winylowych posiadających AQL = 1,5. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 136:

dotyczy Części nr 2 poz. 4:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w Części 2 poz. 4 rękawic zgodnych z pierwszym opisem Zamawiającego, tj. Rękawice do badań i zabiegów, lateksowe, bezpydrowe, niesterylne, kształt uniwersalny, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość minimalna 240 mm, rozmiar S - XL, zawartość protein max. 20 µg/g (a nie mg/g), AQL 1,0. Ponadto rękawice są teksturowane na całej powierzchni, dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz posiadają na opakowaniu informację o zgodności z normą EN-374. Natomiast brak dokumentu potwierdzającego, iż rękawice pozbawione są dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 137:

dotyczy Części nr 2 poz. 6:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic dla których Wykonawca potwierdzi zgodność z ASTM D6978 raportem od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Wykonawca potwierdzi zgodność z EN 374 folderem oraz Deklaracją Zgodności od producenta. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 138:

dotyczy Części nr 3 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych posiadających mankiet rolowany z opaską samoprzylepną. Ponadto:

- powierzchnia zewnętrzna rękawic – rękawice teksturowane,
- pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawice silikonowane (brak chloru),
- pokrycie powierzchni wewnętrznej – rękawice pokryte polimerem oraz silikonowane.

Grubość w części dłoniowej 0,21 mm. Rękawice posiadają Certyfikat CE (zamiast Deklaracji CE) oraz Deklarację Zgodności. Badanie na przenikalność cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978, które Wykonawca potwierdzi raportem z badania od producenta. Wykonawca potwierdzi zgodność z EN 374 folderem od dystrybutora oraz Deklaracją Zgodności od producenta.

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 139:

dotyczy Części nr 2 poz. 1 oraz poz. 2 oraz Części 3 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga przedłożenia po 1 pudełku rękawic chirurgicznych (tj. 50 par w pudełku), czy wystarczające będzie przedłożenie 1 pary rękawic w dowolnie wybranym rozmiarze.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 1 pudełka.

Pytanie nr 140:

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 1 ust. 14 pkt 2) projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine:

w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmiana taka następować będzie automatycznie z dniem wejścia w życie właściwych przepisów. Zmiana taka dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 141:

Wnosimy o modyfikację § 1 projektu umowy poprzez dodanie ust. 17 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 formie aneksu.” 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 obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 142:

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 2 o treści: „W przypadku opóźnienia Zamawiającego w dokonaniu płatności przekraczającego 30 dni od dnia płatności określonego na fakturze, Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości przekraczających termin płatności określony na fakturze o 30 dni. W takim przypadku Zamawiający nie ma prawa naliczać kar umownych za opóźnienie w dostawie towaru.”

UZASADNIENIE: Wykonawca podkreśla, że stosownie do powszechnie obowiązujących przepisów prawa, tj.:

a) art. 8 ust. 2 ustawy z dnia 08 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2019 poz. 118, ze zm.), w brzmieniu „Termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 30 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi, a w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2-4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin ten nie może przekraczać 60 dni.”;

b) art. 490 § 1 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm.),

w brzmieniu: „Jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej,

a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia.”;

- kontrahent nie może bezpodstawnie wstrzymywać realizacji płatności i dodatkowo zobowiązywać drugą stronę do realizowania kolejnych dostaw bez wynagrodzenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 143:

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie kar umownych do wysokości:

- a) 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 1);
- b) 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 2);
- c) 5% wartości brutto umowy w pkt 3);
- d) 5% wartości niezrealizowanej części umowy w pkt 4).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 144:

Wnosimy o modyfikację § 12 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine:

„z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Informacja wprowadzona do Wzoru umowy – załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 145:

Wnosimy o wykreślenie § 13 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie jest SP ZOZ-em.

Pytanie nr 146:

Część nr 2 poz. 6

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 osobnych pakietu dla rękawic nitrylowych.

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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 147:

Część nr 2 poz. 6

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);

b) pozbawione dodatków chemicznych: tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT z odstępniem od ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone deklaracją producenta (z odstępniem od badań metodą HPLC

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 (32 substancje cytostatyczne).

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 nitrylowe bezpydrowe. 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 wymagania 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, nitrilu, 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 148:

Dotyczy Części nr 14, poz. 2 Prosimy o dopuszczenie podkładu celulozowego pokrytego warstwą nieprzemakalną o właściwościach takich jak dotychczas używane przez Zamawiającego tj. warstwa bibuły o gramaturze min. 21g/m²; folia o gramaturze min. 6g/m²? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 149:

Dotyczy Części nr 14, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści myjkę prostą wykonaną z dwóch warstw włókniny molton o gramaturze 77g bez warstwy folii PE?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 150:

Dotyczy Części nr 14, poz. 5 Prosimy o dopuszczenie podania ceny za op. a'50 szt. z przeliczeniem ilości z 5 600szt. na 112 op. a'50szt.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 151:

Dotyczy Części nr 27 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje ochraniaczy foliowych czy włókninowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje ochraniaczy foliowych.

Pytanie nr 152:

Dotyczy Części nr 27 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości 120 op. a' 100 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 153:

Pakiet 1

Poz.2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych pudrowanych o niższym (świadczącym o lepszej klasie rękawic) AQL 0,65?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 154:

Pakiet 26

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP2 o wielowarstwowej budowie z zaworem do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 10 x NDS. Maską posiada kompaktowy i anatomiczny kształt, wyposażona w taśmy zagłowia z zapinkami do regulacji długości i lepszego dopasowania. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 94\%$, cząsteczek o wielkości 0,6 μm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Opakowane jednostkowe - 50 sztuk w torebce foliowej.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 155:

Pakiet 26

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym. Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maskę posiada kompaktowy, anatomiczny kształt (maska kopułkowa) i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, uszczelkę nosową, taśmy nagłowa i zapinki taśm nagłowa do regulacji długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 99\%$), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Pakowana w torebkę foliową po 50 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Zmiana nr 1 SWZ:

Zamawiający zmienia załącznik nr 1a do SWZ dla części nr 19 poz. 15:

Było:

Łącznik do zestawu urostomijnego, umożliwiający połączenie worka urostomijnego z workiem nocnym, do worków Dansac.

Jest:

Łącznik do zestawu urostomijnego, umożliwiający połączenie worka urostomijnego z workiem nocnym, ~~do worków Dansac.~~

Zmiana nr 2 SWZ:

Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert:

Było:

Termin składania ofert: do dnia 09.09.2021 r. do godz. 11:00

Termin otwarcia ofert: w dniu 09.09.2021 r. o godz. 11:30.

Jest:

Termin składania ofert: do dnia **16.09.2021 r.** do godz. 11:00

Termin otwarcia ofert: w dniu **16.09.2021 r.** o godz. 11:30.

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.