|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |

**Szczecin, dnia 23 września 2022r**

**ZP/220/65/22**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn**: „**Dostawa kaniul obwodowych oraz rękawic chirurgicznych**”

**Wyjaśnienia 1**

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 135 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.2019 t.j. z dnia 2019.10.24 Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Wykonawca I**

**Zadania 2.1 – opis przedmiotu zamówienia**

Pkt.14 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o grubości na palcu 0,22-0,24mm?

Pkt.15 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o długości min.285mm dla wszystkich rozmiarów?

Pkt.23 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania zbiorczego: kartonu zwierającego 8 małych kartoników (50 par rękawic) tj.400 par

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadania 2.2 - opis przedmiotu zamówienia**

Pkt.12 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej sterylizowanej tlenkiem etylenu (EO)?

Pkt.20 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o długości min.285mm dla wszystkich rozmiarów?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadania 3.1- opis przedmiotu zamówienia**

Pkt.20 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o grubości na palcu 0,22-0,24mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadania 4.1- opis przedmiotu zamówienia**

Pkt.5 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej obustronnie silikonowanej, zewnętrznie chlorowana, z wewnętrzną warstwą polimerową?

Pkt.18 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o poziomie protein ≤30µg/g?

Pkt.19 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej, gdzie typowa grubość na palcu jest 0,19mm?

Pkt.20 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o typowej długości 302mm bez względu na rozmiar?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadania 4.2 - opis przedmiotu zamówienia**

Pkt.1,2, 5 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej z wewnętrzną warstwą polimerową, obustronnie silikonowanej, niechlorowane?

Pkt.20 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o poziomie protein ≤30µg/g?

Pkt.21 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o typowej długości 302mm bez względu na rozmiar?

Pkt.22 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej, gdzie typowa grubość na palcu wynosi0,25mm?

Pkt.23 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o typowej sile zrywu przed starzeniem 17N?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytania do wzoru umowy**

1) Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie ust. 7 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. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawca, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacji zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1 ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobarczonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.” (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021).

2) Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 1 lit. a) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

3) Wnosimy o modyfikację § 14 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Wykonawca II**

**Zadanie 2 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o długości min.260-280mm w zależności od rozmiaru. Siła zrywania przed starzeniem min. 14N. Opakowanie jednostkowe 70 par rękawic. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 2 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy**

**Zadanie 2 poz.1**

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy rękawice mają być sterylizowane tlenkiem etylenu czy radiacyjnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza jeden i drugi sposób sterylizacji.**

**Zadanie 2 poz.1**

W związku z tym, że rękawice należące do kategorii III dodatkowo dzielą się na typy (A, B, C) prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy wymaga rękawic oznakowanych jako środek ochrony osobistej Kategorii III, typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu? Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

**Odpowiedź**

**Zamawiający NIE ma namyśli takiego rozwiązania ale dopuszcza takie rozwiązanie.**

**Część 2 poz. 1**

W związku z tym, że Zamawiający wymaga rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z powłoką wewnętrzną ułatwiającą zakładanie to czy Zamawiający ma na myśli rękawice z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci zapewniającą najlepsze nakładanie na suche i wilgotne dłonie? To innowacyjne rozwiązanie odnosi się do produktów, w szczególności rękawicy, które składają się z elastycznej gumy lateksowej i/lub produktów syntetycznych, mających co najmniej jedną część powierzchni, która bezpośrednio styka się lub pokrywa ludzką skórę, posiadających w części wewnętrznej powłokę ułatwiająca zakładanie. Unikalna powłoka ułatwiająca zakładanie składa się z materiału polimerowego i przynajmniej częściowo ma powtarzające się odchylenia kształtu powierzchni, które są zagłębione w stosunku do uniesionej, siatkowej struktury.

**Odpowiedź**

**Zamawiający NIE ma namyśli takiego rozwiązania ale dopuszcza takie rozwiązanie.**

**Część 2 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaszła omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia i Zamawiający oczekuje aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidulanej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu? Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu? Pragniemy nadmienić, iż podwójne oznakowanie umożliwia legalne stosowanie rękawic medycznych w zastosowaniach nie związanych z kontaktem z pacjentem lub materiałem biologicznym (np. dezynfekcja powierzchni, narzędzi), gdzie przepisy BHP nakładają na pracodawcę obowiązek zapewnienia pracownikowi właściwego środka ochrony osobistej. Nadmieniamy, że rękawice medyczne mieszczące się w kategorii II dla ŚOI chronią jedynie przed czynnikami średniego zakażenia i nie zapewniają ochrony przed zakażeniami w relacji pacjent-użytkownik wynikającej z występowania czynników biologicznych wskazanych jako zagrożenia właściwe dla kategorii III ŚOI zgodnie z załącznikiem I do rozporządzenia UE 2016/425.

**Odpowiedź**

**Zamawiający popełnił omyłkę pisarską i rzeczywiście wymaga kategorii III a nie II.**

**Zamawiający wymaga aby rękawice były sklasyfikowane jako ŚOI kategorii III, natomiast nie wymaga pozostałych opisów pytającego (np. oznakowań na opakowaniu) ale je dopuszcza.**

**Zadanie 2 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych o długości rękawic min.260-285mm w dopasowana do rozmiaru. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 2 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezzpudrowych o zawartości protein <50 ug/g zgodnie z normą EN 455-2. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 2 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

**Odpowiedź**

**Zamawiający NIE oczekuje ale dopuszcza**

**Zadanie 2 poz. 2**

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy rękawice mają być sterylizowane tlenkiem etylenu czy radiacyjnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza rękawice sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjnie.**

**Zadanie 2 poz. 2**

W związku z tym, że rękawice należące do kategorii III dodatkowo dzielą się na typy (A, B, C) prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy wymaga rękawic oznakowanych jako środek ochrony osobistej Kategorii III, typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu? Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie określa typu, dopuszcza każdy**

**Zadanie 2 poz. 2**

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

**Odpowiedź**

**Zamawiający Nie oczekuje.**

**Część 2, poz. 2**

W związku z tym, że Zamawiający wymaga rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z powłoką wewnętrzną ułatwiającą zakładanie to czy Zamawiający ma na myśli rękawice z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci zapewniającą najlepsze nakładanie na suche i wilgotne dłonie? To innowacyjne rozwiązanie odnosi się do produktów, w szczególności rękawicy, które składają się z elastycznej gumy lateksowej i/lub produktów syntetycznych, mających co najmniej jedną część powierzchni, która bezpośrednio styka się lub pokrywa ludzką skórę, posiadających w części wewnętrznej powłokę ułatwiająca zakładanie. Unikalna powłoka ułatwiająca zakładanie składa się z materiału polimerowego i przynajmniej częściowo ma powtarzające się odchylenia kształtu powierzchni, które są zagłębione w stosunku do uniesionej, siatkowej struktury.

**Odpowiedź**

**Zamawiający Nie ma na myśli ale dopuszcza takie rozwiązanie**

**Zadanie 3 poz.1**

 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych wewnętrznie polimeryzowanych, o długości rękawic min.260-285mm w dopasowana do rozmiaru. Grubość na palcu min. 0,24 mm. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza,**

**Zadanie 3 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

**Odpowiedź**

**Zamawiający NIE oczekuje ale dopuszcza takie rozwiązanie**

**Zadanie 3 poz.1**

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy rękawice mają być sterylizowane tlenkiem etylenu czy radiacyjnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zarówno jeden i drugi sposób sterylizacji**

**Zadanie 3 poz.1**

W związku z tym, że rękawice należące do kategorii III dodatkowo dzielą się na typy (A, B, C) prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy wymaga rękawic oznakowanych jako środek ochrony osobistej Kategorii III, typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu? Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie określa typu, dopuszcza każdy.**

**Zadanie 3 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych o sile zrywania przed starzeniem min. 11,6 N. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Zadanie 3 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych o sile zrywania przed starzeniem min. 11 N, grubość na palcu min. 0,17 mm. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Zadanie 3 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) ,rozmiar oraz nazwa rękawicy nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

**Odpowiedź**

**Zamawiający NIE wymaga ale dopuszcza**

**Zadanie 3 poz.2**

Rękawice chirurgiczne syntetyczne przeznaczone są do procedur wysokiego ryzyka, zatem bardzo istotna jest barierowość tych rękawic przed substancjami zawartymi w liście normy ISO 374-1, groźnymi dla zdrowia i życia personelu medycznego. W związku z tym, że rękawice należące do kategorii III dodatkowo dzielą się na typ A, B lub C, prosimy Zamawiającego o odpowiedź, do którego typu mają należeć zaoferowane rękawice? Typ A oznacza najwyższą ochronę przed substancjami chemicznymi, typ B wysoką ochronę przed substancjami chemicznymi, typ C to podstawowy poziom ochrony przed substancjami chemicznymi.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie określa typu, dopuszcza każdy**

**Zadanie 3 poz.2**

W związku z tym, że rękawice chirurgiczne sterylne syntetyczne cechują się wysoką odpornością na penetrację substancji chemicznych oraz znajdują zastosowanie w aptekach szpitalnych przygotowujących leki cytostatyczne oraz na oddziałach onkologicznych, prosimy o odpowiedź na ile minimum cytostatyków, zgodnie z normą ASTM D6978-05 mają być przebadane zaoferowane rękawice?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie określa ilości substancji**

**Zadanie 4, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych o zewnętrznej warstwie mikrotekturowanej, wewnętrzna warstwa nitrylowa smarowana za pomocą CPC, smaru Darvan L i silikonu. Mankiet rolowany ze wzmocnieniami wzdłużnymi i poprzecznymi. Poziom protein < 50 ug/g. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

**Zadanie 4, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych o zewnętrznej warstwie mikrotekturowanej, wewnętrzna warstwa nitrylowa smarowana za pomocą CPC, smaru Darvan L i silikonu. Mankiet rolowany ze wzmocnieniami wzdłużnymi i poprzecznymi. Poziom protein < 50 ug/g. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

**Zadanie 4, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych o zewnętrznej warstwie mikrotekturowanej, wewnętrzna warstwa i poliakrylanem i surfaktantem. Poziom protein < 50 ug/g. Grubość na palcu max. 0,20 mm. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 4, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych z wewnętrzną warstwą polimeryzowaną o strukturze sieci, mankiet z równomiernie rolowanym brzegiem, bez opaski samoprzylepnej.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 4, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych z wewnętrzną warstwą nitrylową. Smarowanie za pomocą CPC (chlorek cetylopirydyniowy), smaru Darvan L i silikonu, mankiet z równomiernie rolowanym brzegiem ze wzmocnieniami wzdłużnymi i poprzecznymi. Długość dla rozmiaru 5,5-6,5 280 mm, rozmiar 7,0-9,0 295 mm. Grubość na palcu min. 0,25 mm. Zawartość protein < 50 ug/g. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 4, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych z wewnętrzną warstwą nitrylową. Smarowanie za pomocą CPC (chlorek cetylopirydyniowy), smaru Darvan L i silikonu, mankiet z równomiernie rolowanym brzegiem ze wzmocnieniami wzdłużnymi i poprzecznymi. Długość dla rozmiaru 5,5-6,5 280 mm, rozmiar 7,0-9,0 292 mm. Grubość na palcu min. 0,19 mm. Zawartość protein < 50 ug/g. SIła zrywania przed starzeniem min. 17N. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 5, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych z wewnętrzną warstwą polimeryzowaną o strukturze sieci, zewnętrzna warstwa mikroteksturowana. Grubość na palcu 0,24 mm, długość min. 260-285 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 16N. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 5, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych z wewnętrzną warstwą polimerową, zewnętrzna warstwa mikroteksturowana. Długość min. 289 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 17,9 N. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 5, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

**Odpowiedź**

**Zamawiający NIE oczekuje ale dopuszcza takie rozwiązanie**

**Zadanie 5, poz. 1**

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

**Odpowiedź**

**Zamawiający NIE oczekuje**

**Zadanie 5, poz. 1**

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy rękawice mają być sterylizowane tlenkiem etylenu czy radiacyjnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza oba sposoby sterylizacji**

**Zadanie 5, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych syntetycznych bezpudrowych wykonanych z syntetycznego polichloroprenu o wewnętrznej warstwie polimerowej E-Z Glide ułatwiającej nakładanie z poliakrylem i surfaktantem. Grubość na dłoni min. 0,19 mm. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 5, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych syntetycznych bezpudrowych poliizoprenowych o wewnętrznej warstwie polimerowej o strukturze sieci zapewniającą najlepsze nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Kolor kremowy. Grubość na palcu max. 0,27 mm, na mankiecie 0,21 mm. Długość w zależności od rozmiaru min. 270-285 mm. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 5, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przez określenie „rękawice syntetyczne” Zamawiający miał na myśli rękawice o właściwościach umożliwiających swobodną pracę bez obciążenia dłoni, nie sztywne, o Modulus 50% nie większym niż 0,5 N/mm2?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale go nie wymaga**

**Zadanie 5, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą nitrylową., smarowanie za pomocą CPC (chlorek cetylopirydyniowy), smaru Darvan L i silikonu, zewnętrznie mikroteksturowane. Grubość na mankiecie min. 0,14 mm. Kolor jasnobrązowy. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 5, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą syntetyczną powłoka polimerowa E-Z Glide jako wewnętrzna technologia wielowarstwowego ułatwiania nakładania z poliakrylem i surfaktantem, zewnętrznie mikroteksturowane. Grubość na palcu min. 0,20 mm, na dłoni min. 0,18 mm, mankiecie min. 0,17 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 14,9 N. Kolor jasnobrązowy. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 5, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych syntetycznych neoprenowych, syntetyczna powłoka polimerowa E-Z Glide, ułatwiania nakładania z poliakrylem i surfaktantem. Grubość na dłoni min. 0,16 mm, mankiecie min. 0,14 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 11,6 N. Rękawice składane na pół. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 5, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych syntetycznych neoprenowych z wewnętrzną warstwą nitrylową. Smarowanie za pomocą CPC (chlorek cetylopirydyniowy), smaru Darvan L i silikonu. Grubość na palcu 0,17 mm, dłoni min. 0,14 mm, mankiecie min. 0,14 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 11 N. Rękawice składane na pół. Pozostałość zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 5, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) ,rozmiar oraz nazwa rękawicy nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

**Odpowiedź**

**Zamawiający NIE oczekuje ale dopuszcza**

**Zadanie 5, poz. 4**

Rękawice chirurgiczne syntetyczne przeznaczone są do procedur wysokiego ryzyka, zatem bardzo istotna jest barierowość tych rękawic przed substancjami zawartymi w liście normy ISO 374-1, groźnymi dla zdrowia i życia personelu medycznego. W związku z tym, że rękawice należące do kategorii III dodatkowo dzielą się na typ A, B lub C, prosimy Zamawiającego o odpowiedź, do którego typu mają należeć zaoferowane rękawice? Typ A oznacza najwyższą ochronę przed substancjami chemicznymi, typ B wysoką ochronę przed substancjami chemicznymi, typ C to podstawowy poziom ochrony przed substancjami chemicznymi.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie określa typu, dopuszcza każdy.**

**Zadanie 5, poz. 4**

W związku z tym, że rękawice chirurgiczne sterylne syntetyczne cechują się wysoką odpornością na penetrację substancji chemicznych oraz znajdują zastosowanie w aptekach szpitalnych przygotowujących leki cytostatyczne oraz na oddziałach onkologicznych, prosimy o odpowiedź na ile minimum cytostatyków, zgodnie z normą ASTM D6978-05 mają być przebadane zaoferowane rękawice?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie określa minimum**

**Zadanie 1**

**Poz. 1**

|  |
| --- |
| 1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli pediatrycznej o poniższych parametrach  |
| **FUNKCJA/PARAMETR** |
| Sterylna, apyrogenna, nietoksyczna, przeźroczysta. |
| Wykonana z biozgodnego PTFE , jakość i nieinwazyjność materiału potwierdzona badaniami laboratoryjnymi zgodnie ze standardem ISO 10993 |
| Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych.  |
| Dostępne dwa rozmiary: 24G (0,7x19mm),przepływ 13ml/min oraz 26G (0,6x19mm) przepływ 13ml/min. |
| Bez dodatkowego portu górnego. |
| Posiadająca wyjmowany uchwyt ze schowanymi skrzydełkami kaniuli, ułatwiającymi kaniulację naczynia. |
| Widoczna w USG (bez pasków radiocieniujących). |
| Bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły  |
| Kod barwny oznaczający rozmiar |
| Nie zawierająca w swoim składzie ftalanów ani lateksu. |
| Opakowanie jednostkowe typu blister, zabezpieczające przed utratą jałowości. |
| Opakowanie jednostkowe kartonikowe zawierający 50 pojedynczo pakowanych sterylnych kaniul. |
| Opakowanie zbiorcze karton oryginalny producenta zawierający maksymalnie 10 opakowań jednostkowych. |
| Każde opakowanie jednostkowe i zbiorcze oznakowane minimum: producent, nazwa, rozmiar, nr katalogowy, nr serii, data ważności. |
| Wymagane próbki – 1 kartonik (box) 24G |

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli pediatrycznej o poniższych parametrach

|  |  |
| --- | --- |
| **LP.** | **FUNKCJA/PARAMETR** |
| 1 | Sterylna, apyrogenna, nietoksyczna, przeźroczysta. |
| 2 | Wykonana z biokompatybilnego poliuretanu |
| 3 | Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych.  |
| 4 | Dostępne dwa rozmiary: 24G (0,7x19mm),przepływ 16ml/min oraz 26G (0,6x19mm) przepływ 12ml/min. |
| 5 | Bez dodatkowego portu górnego. |
| 6 | Bez wyjmowanego uchwytu ze schowanymi skrzydełkami kaniuli, ułatwiającymi kaniulację naczynia. |
| 7 | Widoczna w promieniach RTG (4 wtopione paski radiocieniujące). |
| 8 | Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji  |
| 9 | Kod barwny oznaczający rozmiar |
| 10 | Nie zawierająca w swoim składzie ftalanów ani lateksu |
| 11 | Opakowanie jednostkowe typu blister, zabezpieczające przed utratą jałowości. |
| 12 | Opakowanie jednostkowe kartonikowe zawierający 50 pojedynczo pakowanych sterylnych kaniul. |
| 13 | Opakowanie zbiorcze karton oryginalny producenta zawierający maksymalnie 10 opakowań jednostkowych. |
| 14 | Każde opakowanie jednostkowe i zbiorcze oznakowane minimum: producent, nazwa, rozmiar, nr katalogowy, nr serii, data ważności. |
| 15 | Wymagane próbki – 1 kartonik (box) 24G |

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych parametrach

|  |  |
| --- | --- |
| **LP.** | **FUNKCJA/PARAMETR** |
| 1 | Sterylna, apyrogenna, nietoksyczna, przeźroczysta. |
| 2 | Bezpieczna kaniula dożylna (igła kaniuli zaopatrzona w automatyczny zatrzask zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem personelu). |
| 3 | Wykonana z biokompatybilnego PTFE |
| 4 | Posiadająca dodatkowy samodomykający się port do wstrzyknięć. |
| 5 | Posiadająca fiktr hydrofobowy zapobiegający wypływowi krwi, zgodny z normą ISO 10555-5. |
| 6 | Kod barwny oznaczający rozmiar. |
| 7 | Na całej długości kaniuli inkorporowane minimum cztery paski kontrastujące w promieniach RTG  |
| 8 | Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilarnym zapobiegającym zachlapaniu krwią. |
| 9 | Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. |
| 10 | Dostępne rozmiary: 0,8-0,9x25mm (22G) prędkość przepływu 36-/min; 1,0-1,1x32mm (20G) prędkość przepływu 607ml/min, 1,2-1,3x33mm (18G) prędkość przepływu 90ml/min, 1,4-1,5x45mm (17G) prędkość przepływu 125ml/min, 1,7-1,8x45mm (16G) prędkość przepływu 180ml/min, 2,0-2,1x45mm (14G) prędkość przepływu 270/min |
| 11 | Ostrze igły umożliwiające łatwe wprowadzenie kaniuli, redukujące ryzyko uszkodzenia żyły. |
| 12 | Kaniula ze skrzydełkami ułatwiającymi manewrowanie. |
| 13 | Po założeniu możliwość płynnego usunięcia mandrylu z kaniuli. |
| 14 | Łatwo ściągający się koreczek luer-lock z komory wypływu zwrotnego przy użyciu jednej ręki. |
| 15 | Możliwość wielokrotnego podawania iniekcji strzykawką podczas trwającego wlewu dożylnego. |
| 16 | Nie powodująca odczynów. |
| 17 | Opakowanie jednostkowe typu blister, sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości. |
| 18 | Opakowanie jednostkowe kartonikowe zawierający 50 pojedynczo pakowanych sterylnych kaniul. |
| 19 | Opakowanie zbiorcze karton oryginalny producenta zawierający maksymalnie 10 opakowań jednostkowych. |
| 20 | Każde opakowanie jednostkowe i zbiorcze oznakowane minimum: producent, nazwa, rozmiar, nr katalogowy, nr serii, data ważności. |
| 21 | Wymagane próbki 1 kartonik (box) 18G |

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Wykonawca III**

**Pakiet 3 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor natulanego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,25±0,03 mm, na dłoni 0,21±0,02 mm, mankiecie 0,17±0,02, typowa długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 30µg/g, mediana siły zrywu przed starzeniem 21N, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III,  pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z 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 jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 3 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepną 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. 280mm, 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**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 3 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści  Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie: 0,14mm, typowa 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, przebadane na przenikalność mikroorganizmów (wirusów) zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, 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**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 4 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści  Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, gładkie, kolor brązowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,19 mm, na dłoni 0,19mm, mankiecie: 0,16 mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 13N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 µg/g, pozbawione alergenów lateksowych: Hev b1, hev b3, hev b5, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5, ASTM F1671, EN 556,ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pakiet 4 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści  Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03, mankiecie: 0,15±0,03 mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65-badania z jednostki niezaleznej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 µg/g -badania z jednostki niezależnej wg EN 455-3, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon- wyniki badań z jednostki niezależnej, 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, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pakiet 4 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści  Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor natulanego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,25±0,03 mm, na dłoni 0,21±0,02 mm, mankiecie 0,17±0,02, typowa długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 30µg/g, mediana siły zrywu przed starzeniem 21N, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III,  pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z 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 jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 4 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepną 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. 280mm, 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**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 5 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści  Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03, mankiecie: 0,15±0,03 mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65-badania z jednostki niezaleznej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 µg/g -badania z jednostki niezależnej wg EN 455-3, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon- wyniki badań z jednostki niezależnej, 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, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 5 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor natulanego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,25±0,03 mm, na dłoni 0,21±0,02 mm, mankiecie 0,17±0,02, typowa długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 30µg/g, mediana siły zrywu przed starzeniem 21N, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III,  pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z 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 jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 5 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, testurowane, kolor biały/naturalny, kształt anatomiczny, ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm, mankiecie:0,16mm,typowa długość min. 300mm,  AQL max 0,65, mediana siły zrywu przed starzeniem min 15 N ( raport z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-2), Odporne przez min 30 min na min 5 substancji ( wyniki badań z jednostki niezależnej wg EN ISO 374), sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, pozbawione akceleratora DPG, 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**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 5 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści  Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, z mikroteksturowanym wykończeniem na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03, mankiecie: 0,15±0,03 mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65-badania z jednostki niezaleznej wg EN 455-1, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10 µg/g -badania z jednostki niezależnej wg EN 455-3, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, przebadane na min 12 substancji chemicznych wg EN ISO 374-1, w tym izopropanol, 70% etanol, 10% jodopowidon- wyniki badań z jednostki niezależnej, 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, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 5 poz.4**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie: 0,14mm, typowa 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, przebadane na przenikalność mikroorganizmów (wirusów) zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, 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**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Wykonawca IV**

**Zadanie 5, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na dłoni 0,20mm+/-0,02, na mankiecie 0,14mm+/-0,02?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 5, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na dłoni 0,18mm+/-0,02, na mankiecie 0,16mm+/-0,02?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca V**

1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**2) Dotyczy projektu umowy**

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.**

**3) Dot. wymogu próbek**

Czy w przypadku zaoferowania więcej niż jednego nr katalogowego produktu w pozycji formularza cenowego, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednej próbki z dowolnego rozmiaru a nie ze wszystkich?

**Odpowiedź**

**Zamawiający podał w swz jasne wymagania co do ilości próbek.**

4) Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu waloryzacyjnego (tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych,) do wzoru umowy:

„1. W przypadku zmiany (zwiększenia lub zmniejszenia) kosztów związanych z realizacją umowy, spowodowanej czynnikami obiektywnymi o charakterze rynkowym, w przypadku, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem przekroczy 15%, każda ze Stron może żądać zmiany wysokości Wynagrodzenia udokumentowując wysokość i wpływ zmian na wykonanie przedmiotu umowy. Zmiana wysokości Wynagrodzenia następować będzie nie częściej niż raz na 6 miesięcy, po raz pierwszy nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, o wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, przy czym wartość zmiany wynagrodzenia nie przekroczy wartości zmiany udokumentowanych kosztów związanych z realizacją umowy, wykazanej przez Wykonawcę oraz dotyczyć będzie tylko wynagrodzenia dotychczas niewypłaconego Wykonawcy. O każdej planowanej zmianie ceny, Wykonawca obowiązany jest zawiadomić Zamawiającego na piśmie wraz z udokumentowaniem wpływu zmian kosztów na zmianę kosztów wykonania zamówienia przez Wykonawcę oraz na cenę w zawartej umowie o dostawy, zaś zmiana cen odbywa się na podstawie Aneksu do umowy.

2. Waloryzacja wynagrodzenia o której mowa nie może służyć do poprawiania błędów Wykonawcy dokonanych w trakcie kalkulacji ceny oferty. Nie mogą one prowadzić, do zmniejszenia ryzyka związanego z niedoszacowaniem oferty przez Wykonawcę, ani do wzbogacenia się Wykonawcy, czyli wzrostu jego wynagrodzenia.”

3. W okresie obowiązywania umowy, zmiana (zwiększenie lub zmniejszenie) wysokości wynagrodzenia, określone w …………….., nie może łącznie przekroczyć dwadzieścia pięć [25] % wysokości wynagrodzenia Wykonawcy liczonego wg stanu na dzień zawarcia umowy.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowana zmianę.**

 ***Z poważaniem***

 ***Dyrektor SPSK-2***

 ***/podpis w oryginale/***

***Sprawę prowadzi:***

***Przemysław Frączek***

***Tel. 91 466 1087***