

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

**dot. postępowania na zadanie pn.:
„Sukcesywna dostawa materiałów jednorazowego użytku dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”**

(organizowanego w trybie przetargu nieograniczonego)

Zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

Pakiet 10

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 10 taśmę do leczenia nietrzymania moczu monofilamentową, polipropylenową z plastikową osłonką, niewchłanianą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość 84%, grubość taśmy 0,33mm, gramatura 48g/m², brzegi taśmy zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), wytrzymałość 68-70N/cm oraz 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej do implantacji zasłonowej

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Zamawiający uzna wymóg za spełniony.

Pakiet nr 11

Czy Zamawiający dopuści również błękit trypanu fiołka 1ml pakowany po 10 sztuk?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie taśmy do leczenia nietrzymania moczu z PVDF (polifluorek winylidenu) o wymiarach 10 mm x 500 mm?

Zgodnie z SIWZ

Pakiet 10

Prosimy o doprecyzowanie pojemności woreczków do laparoskopii. Czy Zamawiający miał na myśli pojemność 200 - 300 ml czy też 500 - 600 ml?

Pojemność 250ml, wymiary 120x150mm, rurka do trokara Ø 10mm.

Pytanie ogólne do SIWZ: W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

Ilość opakowań z pakietu, nie przeliczać.

Pakiet 15 pozycja 1,2,3,4,5,6,9,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21 – Prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty dot. poszczególnych pozycji. W przypadku brak zgody – prosimy o wydzielenie w.w pozycji do osobnego pakietu.

Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 15 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, posiadający szerokie spektrum działania. Oferowany produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i etyloheksylogliceryna). Spektrum działania: B, F, Tbc, V(adeno, noro, BVDV, Vaccinia) Oferowany produkt nie zawiera substancji barwiących oraz zapachowych. Produkt testowany dermatologicznie. Skład: Substancje czynne: propan-2-ol - 75,0 g/100 g roztworu. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500): 30 sek, chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791): 90 s. Produkt biobójczy, opakowanie 500 ml.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, posiadający szerokie spektrum działania. Oferowany produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i etyloheksylogliceryna). Spektrum działania: B, F, Tbc, V(adeno, noro, BVDV, Vaccinia) Oferowany produkt nie zawiera substancji barwiących oraz zapachowych. Produkt testowany dermatologicznie. Skład: Substancje czynne: propan-2-ol - 75,0 g/100 g roztworu. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500): 30 sek, chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791): 90 s. Produkt biobójczy, opakowanie 500 ml + pompka dozująca.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 3 – Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu alkoholowego na bazie substancji czynnych: alkohol etylowy 79 g, 2-bifenyloł 0,10 g., zawierającego substancje pomocnicze: izopropylu mirystynian, alkohol izopropylowy. Preparat bez związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny, który nie zawiera barwników i substancji zapachowych? Produkt wykazuje przedłużony efekt działania do 4 godzin, natłuszcza i nawilża skórę, nie budzi zastrzeżeń pod względem toksykologicznym, pH 6,0. Produkt działa na bakterie (w tym MRSA), mykobakterie (w tym Mycobacterium tuberculosis), grzyboby, m. in. na drożdżaki (w tym Candida albicans) i wirusobójczo na m. in. wirus zapalenia wątroby typu B, rota, adeno, HSV oraz polio. Dezynfekcja higieniczna rąk zgodnie z EN 1500: 30 sek, dezynfekcja chirurgiczna rąk zgodnie z EN 12791: 90 sek. Produkt leczniczy, opakowane 500 ml.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Skład: 100g preparatu zawiera: etanol - 45g, propan-2-ol - 30g, chlorek didecylodimetyloamoni - 0,25g. Spektrum: B, F, Tbc, V(polio, adeno, BVDV, Vaccinia, noro, rota). Wyrób medyczny, opakowanie 1L ze spryskiwaczem.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia kosmetyk myjący. Łagodna emulsja do częstego higienicznego mycia rąk oraz mycia ciała i włosów pacjenta. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych. Produkt nie zawiera mydła, nie zawiera parabenów, nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Emulsja odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej, zawiera składnik o właściwościach nawilżających i łagodzących, pH neutralne dla skóry. Produkt przebadany dermatologicznie, o pH ok 5 w 20 °C. Postać – płyn, kosmetyk, opakowanie 500 ml.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 6 – Prosimy o dookreślenie wymaganej pojemności.

500ml.

Pakiet 15 pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi wykazujący działanie dekontaminujące. Oferowany produkt zawiera w składzie octenidynę, substancje pielęgnujące np. allantoinę. Jest przyjazny dla wrażliwej skóry, posiada pH neutralne. Gotowy do użycia, niemal bezbarwny. Kosmetyk, opakowanie 500 lub 1000 ml.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej – 500ml.

Pakiet 15 pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Skład: 100g preparatu zawiera: etanol - 45g, propan-2-ol - 30g, chlorek didecylodimetyloamoni - 0,25g. Spektrum: B, F, Tbc, V(polio, adeno, BVDV, Vaccinia, noro, rota). Wyrób medyczny, opakowanie 1L ze spryskiwaczem.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wydajnego koncentrat do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i wyposażenia. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową, może być stosowany do metalu, stali szlachetnej, miedzi, mosiądzu, cynk, żelaza, aluminium, ABS, poliamid, poliwęglan, kauczuk itp. Produkt zawiera w składzie kombinacji czwartorzędowych związków amoniowych i niejonowych związków powierzchniowo czynnych, produkty reakcji z kwasem chlorooctowym. Spektrum: B – EN 13727, F (c. albicans) – EN 13624, V(Zgodnie z wytycznymi: vaccinia, rota, polioma SV40, HIV, HBV, HCV), TBC – EN 14348, w czasie do 15 minut. Możliwość rozszerzenia spektrum o adeno. Produkt można stosować w obecności pacjentów. Wyrób Medyczny, opakowanie 2L.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wydajnego koncentrat do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i wyposażenia. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową, może być stosowany do metalu, stali szlachetnej, miedzi, mosiądzu, cynk, żelaza, aluminium, ABS, poliamid, poliwęglan, kauczuk itp. Produkt zawiera w składzie kombinacji czwartorzędowych związków amoniowych i niejonowych związków powierzchniowo czynnych, produkty reakcji z kwasem chlorooctowym. Spektrum: B – EN 13727, F (c. albicans) – EN 13624, V(Zgodnie z wytycznymi: vaccinia, rota, polioma SV40, HIV, HBV, HCV), TBC – EN 14348, w czasie do 15 minut. Możliwość rozszerzenia spektrum o adeno. Produkt można stosować w obecności pacjentów. Wyrób Medyczny, opakowanie 5L z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczek do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendowane do głowic USG np.: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV - 100g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera następujące substancje czynne: 0,26g alkil (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamoni (ADBAC/BKC(C12-16)), 0,26 g chlorekdidecylodimetyloamoni (DDAC), 0,26 g alkil (C12-C14) chlorku etylobenzyloamoni (ADEBAC (C12-C14)). Spektrum potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans) V(HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV)) – 1 minuta., możliwość rozszerzenia spektrum o Tbc (m. terrae) – 15

minut. Wyrób medyczny, chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm, opakowanie typu Box zawiera 200 szt. chusteczek.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 13 – Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczek do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendowane do głowic USG np.: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV - 100g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera następujące substancje czynne: 0,26g alkil (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC(C12-16)), 0,26 g chlorek didecyloдимetyloamonu (DDAC), 0,26 g alkil (C12-C14) chlorku etylobenzyloamonu (ADEBAC (C12-C14)). Spektrum potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans) V(HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV)) – 1 minuta., możliwość rozszerzenia spektrum o Tbc (m. terrae) – 15 minut. Wyrób medyczny, chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm. Wyrób medyczny, opakowanie typu wkład a 200 szt. chusteczek.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów giętkich. Preparat na bazie aktywnego tlenu. Skład: nadwęglan sodu, >30 % związki wybielające na bazie tlenu, < 5 % niejonowe środki powierzchniowo czynne, <5 % EDTA (kwas etylenodiaminotetraoctowy) i jego sole. Spektrum działania: B – EN 14561, F – (c. albicans) – EN 14562, Tbc(m. terrae, m. avium) – EN 14563, V(polio, adeno, noro) – EN 14476, S(C. difficile, B. Subtilis, C. Perfringens) – EN 13704 – 2 % - 15 minut., F (c. albicans, a. Niger/a. brasiliensis) – 2 %- 30 minut. Możliwość kontroli aktywności preparatu paskami testowymi wliczonymi w cenę produktu. Sporządzony roztwór użytkowy preparatu wykazuje pełną skuteczność bójczą w czasie do 24 godzin. Zaleca się jednak wyminę roztworu roboczego codziennie. Wyrób medyczny Iib, opakowanie 1,5 kg z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 15 – W przypadku dopuszczenia do oceny wyżej opisanego produktu nie wymagającego użycia aktywatora – prosimy o odstąpienie od konieczności wyceny aktywatora.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści do oceny dystrybutor w postaci wiaderka do wielokrotnego użytku wykonanego z polipropylenu wyposażonego w system dozujący zapobiegający wysychaniu chusteczek. Oferowane wiaderko posiada możliwość mycia i dezynfekcji pojemników w temp. do 70°C (również w myjniach dezynfektorach)

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusteczki do nasączenia preparatami dezynfekcyjnymi. Chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni lub dezynfekcji wyrobów medycznych w obszarach, w których dezynfekcja wymagana jest ze względów sanitarnohigienicznych. Chusteczki nisko pyłowe, pakowane w rolkę po 100 szt. chusteczek, gramatura 50 g/cm³, wymiary pojedynczej chusteczki 30x30cm, nawilżenie około 2m². Wyrób medyczny. Set handlowy zawiera 6 rolek po 100 szt. (z odpowiednim przeliczeniem).

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i endoskopów giętkich m.in. firmy Olympus, Karl Storz, Pentax. Preparat na bazie aktywnego tlenu. Skład: nadwęglan sodu, tetraactelyloetylenodiamina(TAED), >30% związki wybielające na bazie tlenu, <5% niejonowe środki powierzchniowo czynne, <5% fosforany, <5% EDTA oraz jego sole, enzymy, substancje zapachowe. Spektrum działania: B – EN 14561, F(c. albicans) – EN 14562, F(c. albicans, a. brasiliensis) – EN 13624, Tbc (m. terrae, m. avium) - EN 14563, V(polio, adno, noro)- EN 14476, S(C. difficile, B. subtilis) - EN 13704 – 2% - 15 minut. Możliwość kontroli aktywności preparatu paskami testowymi wliczonymi w cenę preparatu. Stabilność roztworu min. 4 godziny roztworu używanego. Wyrób medyczny Iib, opakowanie 1,5 kg z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i endoskopów giętkich m.in. firmy Olympus, Karl Storz, Pentax. Preparat na bazie aktywnego tlenu. Skład: nadwęglan sodu, tetraactelyloetylenodiamina(TAED), >30% związki wybielające na bazie tlenu, <5% niejonowe środki powierzchniowo czynne, <5% fosforany, <5% EDTA oraz jego sole, enzymy, substancje zapachowe. Spektrum działania: B – EN 14561, F(c. albicans) – EN 14562, F(c. albicans, a. brasiliensis) – EN 13624, Tbc (m. terrae, m. avium) - EN 14563, V(polio, adno, noro)- EN 14476, S(C. difficile, B. subtilis) - EN 13704 – 2% - 15 minut. Możliwość kontroli aktywności preparatu paskami testowymi wliczonymi w cenę preparatu. Stabilność roztworu min. 4 godziny roztworu używanego. Wyrób medyczny Iib, opakowanie 6 kg z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i endoskopów giętkich m.in. firmy Olympus, Karl Storz, Pentax. Preparat na bazie aktywnego tlenu. Skład: nadwęglan sodu, tetraactelyloetylenodiamina(TAED), >30% związki wybielające na bazie tlenu, <5% niejonowe środki powierzchniowo czynne, <5% fosforany, <5% EDTA oraz jego sole, enzymy, substancje zapachowe.

Spektrum działania: B – EN 14561, F(c. albicans) – EN 14562, F(c. albicans, a. brasiliensis) – EN 13624, Tbc (m. terrae, m. avium) - EN 14563, V(polio, adno, noro)- EN 14476, S(C. difficile, B. subtilis) - EN 13704 – 2% - 15 minut. Możliwość kontroli aktywności preparatu paskami testowymi wliczonymi w cenę preparatu. Stabilność roztworu min. 4 godziny roztworu używanego. Wyrób medyczny IIb, opakowanie 6 kg z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 15 pozycja 21 - Czy Zamawiający dopuści do oceny uniwersalny chlorowy preparat na bazie dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu, dozowany w postaci tabletek do rozpuszczania. Preparat przeznaczony do przygotowania roztworu roboczego do dezynfekcji zmywalnych powierzchni i przedmiotów. Produkt aktywny wobec zanieczyszczeń organicznych. Dopuszczony do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Niezabrudzony roztwór roboczy zachowuje aktywność 24 h. Spektrum działania w warunkach wysokiego obciążenia: B- EN 13727 , F - EN 13624, Tbc(m. terrae) – EN 14348, V(polio, adeno, noro) EN – 14476 – 1000 ppm, niskie obciążenie: S(C. difficile, B. Subtilis)-EN 13704 -10 000ppm. Zawartość aktywnego chloru: min 1,5g aktywnego Cl₂ /tabletkę. Etykieta w języku polskim zawierająca: nazwę produktu, nazwę producenta produktu, datę ważności, numer serii, substancję czynną, piktogramy ostrzegawcze. Produkt biobójczy, Opakowanie handlowe zawiera 300 szt. tabletek z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 9 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w fartuchów z rozmiarze L, XL.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 9 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w fartuchów o gramaturze 20g/m².

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dotyczy pakietu nr 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 1 rękawic chirurgicznych, lateksowych, sterylnych, bezpudrowych, mankiet: rolowany, niski poziom białek lateksowych: max 50µg/g, powłoka wewnętrzna ułatwiająca zakładanie: polimeryzowana, powierzchnia zewnętrzna gładka z mikroteksturą, anatomiczny kształt- zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, AQL: max.0,65, typowa długość rękawicy 290mm, grubość na palcu 0,22±0,03mm, na dłoni 0,18±0,03mm, mankiecie 0,15±0,02mm- wymiary potwierdzone kartą danych technicznych, mediana siły zrywu przed starzeniem 14,9N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455; wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III, spełniające wymagania norm: EN 556, EN 455, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001, ASTM D3577, EN ISO 374-1 (typ B), EN 374-2,4, odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F1671, sterylizowane radiacyjnie, pakowane podwójnie, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozmiary od 5,5 do 9,0.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Wzór umowy, par. 7 ust. 1 pkt 1. Prosimy o zmianę zapisu z "(...) w wysokości 10 % łącznej wartości przedmiotu umowy brutto" na "(...) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy".

Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 6 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o karbowanym wnętrzu?

Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 6 pozycja 1

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 1 z Pakietu nr 6 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Zgodnie z SIWZ.

Czy w celu miarkowania kar umownych Kupujący dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Kupującemu kary umowne:

- 1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy brutto;
- 2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w wysokości 0,5% wartości tejże dostawy brutto, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej w realizacji części dostawy.

Zgodnie z SIWZ.

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów: „...od otrzymania reklamacji Zamawiającego...” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę...” i zapisu § 8 ust. 4 „Reklamacje Zamawiającego będą rozpatrzone w ciągu 5 dni od dnia zgłoszenia o wadzie i załatwiane przez Wykonawcę bezzwłocznie, nie później niż w ciągu 3 dni liczonych od dnia uznania reklamacji.”

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 8 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 9 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Zgodnie z SIWZ.

Zadanie 1 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych rękawic lateksowych, bezpudrowych. Wewnętrzna powłoka polimerowa. Średnia siła zrywu przed starzeniem 16.4 N, po starzeniu 15N. Opakowanie jednostkowe podwójne, hermetyczne: zewnętrzne foliowe podciśnieniowe z dodatkowym tłoczeniem w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Zadanie 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niesterylnych, bezpudrowych, nietrylowych, kolor: fioletowy, odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004, badania na uwalnianie nitrozamin). Brak akceleratorów wykrywalnych w badaniach. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

DYREKTOR
SP ZOZ MSWiA W OPOLU
Jacek B. Bieszczycki

