



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna dn. 22.04.2020

Do wszystkich
uczestników postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej 214.000 euro** którego przedmiotem jest **Dostawa wyrobów medycznych, jednorazowych (rękawice, kaniule)** Ogłoszenie nr 2020/S 067-158959; data zamieszczenia: **03.04.2020 r. Znak sprawy – PN 27/2020**
Do Działu Handlowego wpłynęły złożone przez uczestników (Wykonawców) w/w postępowania n/w pytania z prośbą o wyjaśnienie, zgodnie z art.38 ust. 1 ustawy z dnia 24 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych:

Pytanie 1 Pakiet 13

Pozycje 1,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,22,23,24,33,34,35

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 13, wydzieli pozycje 1,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,22,23,24,33,34,35 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 2 Pakiet 13

Pozycja 32

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF czujnika tlenu.

Odpowiedź: Aespire S/5 7100i.

Pytanie 3 Pakiet 13

Pozycja 32

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji do jakiego urządzenia ma pasować czujnik tlenu.

Odpowiedź: Aespire S/5 7100i.

Pytanie 4

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 ?

Odpowiedź : Tak.

Pytanie 5- formularz ofertowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na pozostawienie w formularzu ofertowym i formularzu cenowym tylko tych pozycji (Pakietów), na które Wykonawca składa ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6- dot. zapisów Umowy § 3 ust. 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 7- dot. zapisów Umowy § 6

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 8- Pakiet 1

Pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki w rozmiarach CH24-36 z nieprzezroczystymi łącznikami, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9- Pakiet 15

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule w rozmiarze 20Gx33mm – 6 l/ml/min, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10- Pakiet 2

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 1,0L z okrągłym otworem wrzutowym o średnicy 60 mm wyposażony w wycięcia do zdejmowania igieł i skalpeli, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ?

Otwór wrzutowy o średnicy 60 mm jest w pełni wystarczający do bezpiecznego przeprowadzenia procedury, tj. usunięcia odpadu szpitalnego. Pojemniki o małych pojemnościach, tj. od 0,2L do 2,0L przeznaczone są do gromadzenia małych odpadów medycznych, głównie zużytych igieł i ostrzy, dlatego wymóg tak dużego otworu wrzutowego wydaje się niczym nieuzasadniony i wskazuje na konkretne pojemniki jednego z producentów, co stanowi nieuprawnione ograniczenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Nadto dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu.

W razie odmowy na powyższe, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 11- Pakiet 2

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2,0L z okrągłym otworem wrzutowym o średnicy 70 mm wyposażony w wycięcia do zdejmowania igieł i skalpeli, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ?

Otwór wrzutowy o średnicy 70 mm jest w pełni wystarczający do bezpiecznego przeprowadzenia procedury, tj. usunięcia odpadu szpitalnego. Pojemniki o małych pojemnościach, tj. od 0,2L do 2,0L przeznaczone są do gromadzenia małych odpadów medycznych, głównie zużytych igieł i ostrzy, dlatego wymóg tak dużego otworu wrzutowego wydaje się niczym nieuzasadniony i wskazuje na konkretne pojemniki jednego z producentów, co stanowi nieuprawnione ograniczenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Nadto dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu.

W razie odmowy na powyższe, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 12- Pakiet 2

Pozycja 5

Zwracamy się z prośbą o uściślenie ilości oraz pojemności pojemników na materia do bada histopatologicznych, które Zamawiający zamierza zamówić. Różnice w cenie pomiędzy poszczególnymi pojemnikami wymienionymi przez Zamawiającego ww. pozycji sięgają nawet kilkudziesięciu procent, co uniemożliwia przeprowadzenie poprawnej wyceny.

Nadto, podział pozycji 5 na przykładowo pozycje: 5a – dla pojemności 30 ml, 5b – dla pojemności 500 ml oraz 5c – dla pojemności 1000 ml pozwoli na złożenie poprawnej i konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 13

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?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14- Pakiet 1

Pozycja 29

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr. 29 z pakietu 1 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej

pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 15- Pakiet 1

Pozycja 1, 5, 11

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 16- Pakiet 1

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu wyposażonego w filtr air stop oraz filtr hydrofobowy, zabezpieczenie na kolec, zaciskacz rolkowy wyposażony w zaczep na dren, elastyczna komora kroplowa, dwuczęściowa, przyrząd przystosowany do infuzji grawitacyjnej, długość drenu: 180cm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 17- Pakiet 1

Pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu typu mini-spike z filtrem bakteryjnym 1,2um bez samodomykającego się portu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 18- Pakiet 1

Pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu typu mini-spike z filtrem bakteryjnym 0,2um i filtrem cząsteczkowym 5um bez samodomykającego się portu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 19- Pakiet 12

Pozycja 1, 3, 4, 5

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 20- Pakiet 12

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego, którego mały rozmiar i przezroczysta obudowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, objętość wypełnienia 0,085ml, kompatybilny z końcówkami luer i luer lock, możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść, przepływ na poziomie 312ml/h, zawór nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami, możliwość podawania krwi, tłuszczu i chemioterapeutyków, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 4BA.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 21- Pakiet 12

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby w/w zawór był tego samego producenta co kaniule.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 22- Pakiet 12

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w igły tylko w rozmiarze 1,2x40mm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 23- Pakiet 12

Pozycja 3, 4

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koloru opakowań igieł.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 24- Pakiet 12

Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w igieł sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 25- Pakiet 12

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, POSIADA DWA PASKI RADIOCIENIUJĄCE ORAZ SAMODOMYKAJĄCY SIĘ KORECZEK PORTU BOCZNEGO, zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zatrzasku, wyposażona w filtr hydrofobowy oraz elastyczne skrzydełka, sterylizowana tlenkiem etylenu, parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 X 32	90 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 26- Pakiet 12

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedstawienia badań klinicznych dot. w/w kaniuli bezpiecznej.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 27- Pakiet 15

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażona w 4 paski radiocieniujące, posiada samodomykający się koreczek portu bocznego oraz zastawkę antyzwrotną, ponad to kaniula jest wyposażona w elastyczne skrzydełka, port położony w osi skrzydełek, bez nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na kaniuli. Parametry przedstawiają się następująco:

-16GX45MM-200ML/MIN

-17GX45MM- 140ML/MIN

-18GX45MM-100ML/MIN

-18GX38MM-105ML/MIN

-20GX32MM-64ML/MIN

-22GX25MM-38ML/MIN.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 28- Pakiet 16

Pozycja 1

Czy zamawiający dopuści rękawice z teksturą na czubkach palców?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29- Pakiet 3

Pozycja 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów.

Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych) o śr.8,5mm: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki port do pobierania próbek. Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra(oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory.

Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, bez PCV i dyspenserów. Wkłady wykonane z polietylenu, częściowo sprasowane, wymiana wkładów po odłączeniu drenu ssania z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania, zawartość żelu(w postaci saszetki) w 1 litrowym wkładzie-20g, w 2 litrowym wkładzie-40g. Wkłady oraz kanistry są okrągłe, o pojemności 1000ml,2000ml,3000ml. Kanistry z przezroczystego tworzywa, kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową co 100ml, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antibakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy

bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 30- Pakiet 3

Pozycja 1, 2, 3

Czy zamawiający oczekuje, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 31- Pakiet 3

Pozycja 5

W oferowanym systemie występuje łącznik prosty, prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 32- Pakiet 7

Pozycja 1,3

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny

- Prostokątna ściereczka nasączona środkiem myjącym
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 12 x 20 cm
- Gramatura 100 g/m²
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 24 sztuki

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 33- Pakiet 7

Pozycja 1, 3

Czy zamawiający dopuści produkt o grubości 0,5 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 34- Pakiet 7

Pozycja 2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny

- Myjka nasączona środkiem myjącym
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 17cm x 24,5 cm
- Gramatura 100 g/m² (część przednia pokryta mydłem, 70 g/m² (część tylna bez mydła,
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 35- Pakiet 7

Pozycja 1-3

Czy zamawiający odstąpi od parametru „Raport Bezpieczeństwa Produktu Kosmetycznego dla żelu myjącego oraz badania

dermatologiczne aplikacyjne przeprowadzone na minimum 30 osobach „?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 36- zapisy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowych zapisów w umowie regulujących skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)

Pytanie 37- Pakiet 3

Pozycja 6

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 3 poz. nr 6 dla rozmiaru zestawu 10 CH końcówki Yankauer z kontrolą siły ssania, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38- Pakiet 3

Pozycja 6, 7

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 3 poz. nr 6, 7 dla rozmiaru zestawu 12 CH drenu o średnicy 5mm i końcówki Yankauer bez kontroli siły ssania, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39- zapisy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż 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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie

od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 40- Pakiet 1

Pozycja 5,9-10,12-14,17,23-26,29

Czy zamawiający wydzieli poz. 5,9-10,12-14,17,23-26,29 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 41- Pakiet 1

Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 42- Pakiet 1

Pozycja 5

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 43- Pakiet 1

Pozycja 9-10

Czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 44- Pakiet 1

Pozycja 9

Czy zamawiający dopuści cewnik typu wąsy – w kolorze zielony przezroczysty?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 45- Pakiet 1

Pozycja 26

Czy zamawiający wymaga opakowania papier folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46- Pakiet 2

Pozycja 2-3

Czy zamawiający dopuści otwór wrzutowy o średnicy 6 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 47- Pakiet 4

Pozycja 2-3

Czy zamawiający wydzieli poz.2-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 48- Pakiet 4

Pozycja 2

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 49- Pakiet 4

Pozycja 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 50- Pakiet 4

Pozycja 3

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 51- Pakiet 4

Pozycja 3

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 52- Pakiet 4

Pozycja 3

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 53- Pakiet 1

Pozycja 4, 7, 8, 16

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie wyżej wymienionych pakietów, co pozwoli na złożenie nam bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 54- Pakiet 1

Pozycja 9

Czy zamawiający dopuści „wąsy tlenowe” w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 55- Pakiet 1

Pozycja 11

Czy zamawiający dopuści przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych o długości igły biorczej 20 mm, średnica zewnętrzna igły 4,3 mm, średnica wewnętrzna 4,0 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 56- Pakiet 1

Pozycja 14

Czy zamawiający dopuści golarkę medyczną jednorazowego użytku o wymiarach ostrza 0,8x3,6x0,01 cm pokrytego chromem?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 57- Pakiet 1

Pozycja 27

Czy zamawiający dopuści igłę do aseptycznego transferu jałowych płynów pomiędzy pojemnikami z możliwą zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 58- Pakiet 1

Pozycja 19

Czy zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe ze znacznikami głębokości na 450, 550, 650, 750 mm od końca dystalnego zamiast cyfrowej podziałki głębokości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 59- Pakiet 2

Pozycja 1

Czy zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 0,7L z otworem wrzutowym 40 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 60- Pakiet 2

Pozycja 2

Czy zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 1,0 L z otworem wrzutowym 90 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 61- Pakiet 2

Pozycja 3

Czy zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 2,0 L z otworem wrzutowym 90 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 62- Pakiet 2

Pozycja 4

Czy zamawiający dopuści pojemnik na odpady ostre, jednakże bez wyraźnego potwierdzenia, iż jest on odporny na działanie

chemikaliów?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 63- Pakiet 7

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z gąbki poliuretanowej o gramaturze 200g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 64- Pakiet 7

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną a'20 szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65- Pakiet 7

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 20cm x 20cm, o gramaturze 100g/m² ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 66- Pakiet 7

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 12cm x 20 cm, o gramaturze 90g/m² ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 67- Pakiet 7

Pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści badania dermatologiczne aplikacyjne przeprowadzone na 25 osobach?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 68- Pakiet 10

Pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 69- Pakiet 10

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koc w rozmiarze 110x210cm wykonany z 2x włóknina polipropylenowa 25g/m² + wypełnienie poliester 80g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 70- Pakiet 14

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wzmocniony fartuch chirurgiczny pełnobarierowy z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², ze wzmocnieniem o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 71- Pakiet 14

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 66 cmH₂O i wytrzymałości na wypychanie na sucho 210kPa?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 72- Pakiet 14

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch zapinany u góry za pomocą standardowego rzepu, pod szyją kolorowa lamówka w zależności od rozmiaru fartucha + nadruk pozwalający na szybką identyfikację rodzaju fartucha w zależności od typu wzmocnienia lub jego braku. Fartuch posiada 4 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 73- Pakiet 14

Pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy ASTM F 1671M:2013? Proponowany przez nas fartuch spełnia wysokie wymagania normy PN EN 13795 (odporność na przenikanie drobnoustrojów na mokro IB=6 wg ISO EN 22610).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 74- Pakiet 14

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wzmocniony fartuch chirurgiczny pełnobarierowy z miękkiej, oddychającej włókniny typu spunlace o

gramaturze 68g/m2, ze wzmocnieniem z laminatu o gramaturze 40g/m2. Szwy wykonane techniką tradycyjnego, podwójnego szwu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 75- Pakiet 14

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 246,2cmH₂O i wytrzymałości na wypychanie na sucho 288,9kPa?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 76- Pakiet 13

Zwracamy uwagę, iż w pakiecie nr 13 znajdują się zarówno produkty stanowiące wyroby medyczne, jak również części serwisowe, które nie są objęte przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W związku z powyższym czy Zamawiający potwierdza, iż wymóg dostarczenia dokumentów, potwierdzających dopuszczenie do obrotu i używania oraz oznakowania znakiem CE dotyczy tylko pozycji zarejestrowanych na rynku polskim jako wyroby medyczne?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 77- Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści akcesoria i części zużywalne, spełniające wymagania określone w SIWZ, kompatybilne z posiadany aparatem, ale z nr katalogowymi innymi niż podane w Załączniku nr 1? Numery katalogowe asortymentu, znajdującego się w naszej ofercie handlowej, ulegają modyfikacjom, ze względu na zmiany poddostawców lub drobne zmiany konstrukcyjne, nie wpływające na kompatybilność z dedykowanym urządzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78- Załącznik nr 3, par. 2 ust. 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu realizacji zamówień wskazanych w ust. 4 w ciągu 1 dnia roboczego, dla asortymentu z zakresu pakietu 13. Oferowane w ramach wskazanego pakietu produkty w większości nie są wyrobami jednorazowego użytku i mogą być wykorzystywane ponownie, zatem utrzymanie wymogu realizacji dostaw z terminem realizacji 1 dzień w przypadku tychże produktów jest bezzasadne.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)

Pytanie 79- Załącznik nr 3

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenieniem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodanie do wzoru umowy paragrafu o następującej treści:

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.
2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.
3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należyście wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer>).

Pytanie 80- Pakiet 14

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze 35 g/m², z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykietach) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony polietylenem w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma rącznikami 30x39cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości.

Dla obszaru krytycznego i niekrytycznego penetracja wody odpowiednio min. 46 cmH₂O i min. 175 cmH₂O ; Palność Klasa 1 wg CFR1610 oraz penetracja lasera klasa P4 i pierwotny zapłon klasa I1 wg EN 810. Dostępny w rozmiarach S/M, L, XLL, 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla producenta produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 81- Pakiet 16

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych, bezpudrowych o powierzchni mikroteksturowanej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82- Pakiet 16

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w których procesie produkcji rękawic zastosowano akceleratory, jednakże, zgodnie z wynikami badań w produkcie gotowym timoczniki, benzotiazole nie występuje lub ich stężenie jest poniżej limitu wykrywania normalizowanych metod badawczych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83- Pakiet 16

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych, bezpudrowych przebadanych na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 1 poziomie, w tym kwasy na min. 2 poziomie i aldehydy na min. 1 poziomie odporności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84- Pakiet 16

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych, bezpudrowych o grubości na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,08 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85- Pakiet 16

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych, bezpudrowych przebadanych na przenikanie min. 12 substancji chemicznych na min. 1 poziomie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 86- Pakiet 16

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych bezpudrowych, polimeryzowanych, oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kat. III. Zewnętrzna warstwa mikroteksturowana z dodatkową teksturą na palcach. Rękawice zakończone rolowanym mankietem. Długość rękawiczki min. 240 mm, siła zrywania min. 7,05 N. Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,07 mm. AQL 1,0. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1 na min. 20 substancji chemicznych. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978. Rękawice zgodne z normami: EN 455, EN 420, ASTM D 6978- fabryczna informacja na opakowaniu. Odporne na działanie substancji chemicznych zgodnie z ISO 374-1 – typ B. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed dekontaminacją. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87- Pakiet 16

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o ustosunkowanie się, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały dopuszczenie do kontaktu z żywnością zgodnie z ISO 22000 (fabryczna informacja na opakowaniu), bądź było potwierdzone certyfikatem jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88- Pakiet 16

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o ustosunkowanie się, czy Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu była określona odporność dla min. 3 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89- Pakiet 16

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby otwór opakowania wyposażony był w folię dekontaminacyjną zabezpieczającą przed zanieczyszczeniami środowiska?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90- Pakiet 16

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych, bezpudrowych mikroteksturowanych na całej powierzchni dodatkowo teksturowanych na końcach palców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91- Pakiet 16

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych, bezpudrowych pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92- Pakiet 16

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych, bezpudrowych posiadających badania wg EN 374-3 lub EN 16523-1 na co najmniej 13 substancji na co najmniej 5 poziomach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93- Pakiet 16

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94- Pakiet 16

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, winylowych, bezpudrowych o grubości na palcu i na dłoni min. 0,10 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95- Pakiet 16

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, winylowych, bezpudrowych o grubości na palcu min. 0,05 mm, na dłoni min. 0,07 mm, na mankiecie min 0,04 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96- Pakiet 16

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, winylowych, bezpudrowych o grubości na palcu min. 0,06 mm, na dłoni min. 0,08 mm, na mankiecie min 0,05 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97- Pakiet 17

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, niesterylnych z przedłużonym mankietem o korzystniejszym poziomie AQL < 1,5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98- Pakiet 17

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, niesterylnych z przedłużonym mankietem o grubości na palcu min. 0,12 mm, na dłoni min. 0,08 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99- Pakiet 17

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o ustosunkowanie się, czy Zamawiający wymaga, aby poziom protein dla rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych wynosił < 10 ug/g i był potwierdzony przez badania jednostki niezależnej z nazwą rękawicy nie starszymi niż z 2016 roku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100- Pakiet 17

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpydrowych o długości min. 260-285 mm w zależności od rozmiaru, poziom AQL max. 1,0. Kod EAN na opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101- Pakiet 19

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek chirurgicznych jałowych bezpydrowych o korzystniejszym poziomie AQL ≤ 0,65.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102- Pakiet 19

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o ustosunkowanie się, czy Zamawiający wymaga, aby poziom protein dla rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych wynosił < 10 ug/g i był potwierdzony przez badania jednostki niezależnej z nazwą rękawicy nie starszymi niż z 2016 roku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103- Pakiet 16, 18, 20

Dnia 9 marca 2016 roku zostało wprowadzone rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej, zastępujące Dyrektywę Rady 89/686/EWG. W wyniku zmiany rozporządzenia, po zakończeniu okresu przejściowego trwającego od 21.04. 2018 r. do 20.04 2019 r., od 21.04.2019 r. obowiązują wymagania zgodnie z nowym rozporządzeniem 2016/425. Normę dotyczącą badania przenikania substancji chemicznych zmieniono na normę równoważną EN 16523-1. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie powyższego zgodnie z nowym rozporządzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104- Pakiet 20

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o korzystniejszym poziomie AQL ≤ 0,65.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105- Pakiet 1

Pozycja 1

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu (igły do penów), co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie oferentów. Prosimy Zamawiającego również o ustalenie kwoty wadium dla wydzielonej pozycji.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 106- Pakiet 8

Pozycja 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę igieł do akupunktury w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 107- Pakiet 8

Pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły do akupunktury w rozmiarze 0,20 x 15mm lub 0,18 x 13mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na igły do akupunktury w rozmiarze 0,18 x 13mm.

Pytanie 108- wzór umowy

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wymaganego terminu przydatności do 8 miesięcy. Okres obowiązywania umowy to 12 miesięcy, dostawy odbywają się sukcesywnie, wg bieżących potrzeb Zamawiającego, nieuzasadnione jest zatem wymaganie 24 miesięcznego terminu przydatności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę (modyfikacja SIWZ dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)

Pytanie 109- wzór umowy

Prosimy o dodanie do umowy adresów mailowych do osób odpowiedzialnych za realizację zamówień zarówno po stronie wykonawcy jak i zamawiającego. Pozwoli to przyspieszyć kontakt.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)

Pytanie 110- Pakiet 4

Pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie poszwy wykonanej z włókniny w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111- Pakiet 4

Pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie poszwy wykonanej z włókniny o gramaturze min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 112- Pakiet 4

Pozycja 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie koszuli w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 113- Pakiet 4

Pozycja 20

W pozycji nr 19 i 20 są takie same opisy. Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający miał na myśli pokład o następującym opisie:

"Jednorazowy podkład na stół operacyjny, gładki o jednorodnej powierzchni niepowodujący uszkodzeń skóry pacjenta. Spodnia warstwa antybakteryjna, antypoślizgowa zapobiegająca przesuwananiu się podkładu wykonana z folii polietylenowej., chłonność min 5000 ml potwierdzona przez badania . Produkt zapakowany jednostkowo w torebkę foliową z identyfikacją producenta. Rozmiar całkowity: 101cm (+-2cm) x 225cm (+-2cm), rozmiar rdzenia chłonnego 50cm (+-2cm) x 225cm (+-2cm) ""?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)

Pytanie 114- Pakiet 4

Pozycja 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 115- Pakiet 4

Pozycja 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116- wzór mowy § 9 ppkt. 1

Prosimy o dodanie do umowy poniższych zapisów o następującej (lub podobnej) treści:

„Strony w drodze wyjątku mogą podwyższyć ceny jednostkowe w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy lub w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%” – pod warunkiem uzgodnienia zamiany cen w aneksie do umowy?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis § 3 umowy na:

„§ 3
Wartość umowy

1. **Wartość Umowy wynosi netto, zł brutto.** Szczegółowe zestawienie cenowe zawiera załącznik nr 1 do niniejszej Umowy.
2. Zamawiający zapłaci za wyroby medyczne zakupione w ramach każdorazowej dostawy cenę brutto określoną w ofercie, zgodnie z załącznikiem nr 2 do niniejszej umowy, z zastrzeżeniem § 2 ust. 8 Umowy.
3. Zapłata należności będzie dokonana przelewem w ciągu **60 dni** od daty wpływu faktury do Zamawiającego.
4. Strony ustalają ceny produktów loco pomieszczenie dział farmacji szpitalnej mieszczącej się w siedzibie Zamawiającego. Ceny obejmują również koszt rozładunku wyrobów medycznych oraz podatek VAT naliczony zgodnie z obowiązującymi przepisami.

5. Ceny są stałe przez cały okres obowiązywania Umowy. Ceny mogą ulec zmianie w przypadku:
 - a. zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian,
 - b. zmian stawek opłat celnych,
6. Zmiany wymienione w ust. 5 następują z mocy prawa i obowiązują od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów.
7. Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych wyrobów objętych Umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej Umową.
8. Zmiany, o których mowa w ust. 7 wymagają sporządzenia aneksu do Umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
9. Poza przypadkami określonymi w ust. 5 i 7, zmiana cen produktów może nastąpić w przypadku zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD przekraczającej 10% w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy lub w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 10 %.
10. Zmiany, o których mowa w ust. 9 wymagają zgody Stron i sporządzenia aneksu do Umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
11. Za dzień zapłaty uznaje się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.”

Pytanie 117- wzór umowy

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.
6. Strony przewidują zamiany dotyczące realizacji umowy o zamówienia publiczne, jeżeli ma to bezpośredni związek z Ustawą z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacjami kryzysowymi (tzw. Specustawę), powołując się na ustawę z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) art. 15r.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)

Pytanie 118- Pakiet 16

Pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, z miękkiego elastycznego nitylu o dużej wytrzymałości mechanicznej, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII. Zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności. Zewnętrzna powierzchnia gładka, tekstura tylko na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankietem. Rękawice o min. długości 240 mm, siła zrywania min. 6N w całym okresie przechowywania. AQL=1,5. Grubość pojedynczej ścianki: palce - min. 0,08mm max. 0,12mm, dłoń – min. 0,05mm. Przebadane na wirusy

krwiopochodne zgodnie z ASTM F 1671. Posiadające badania wg. PN EN 16523-1 na: wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6, formaldehyd 37% na poziomie 6, nadtlenek wodoru 30% na poziomie 2 - pełny raport z badania na sub. chem. wykonane przez Jednostkę Notyfikowaną dołączone do oferty. Posiadające badania na cytostatyki. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT, EN 374, EN 455, oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, nazwa producenta/adres wytwórcy, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy. Uniwersalny kształt: pasujący na lewą i prawą dłoń. Pakowane po 100 szt. Rozmiar S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 119- Pakiet 16

Pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 120

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)

Pytanie 121- Pakiet 12

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 122- Pakiet 12

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego, przezroczystego, bezigłowego, sterylnego, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer-lock i slip, z łatwą do dezynfekcji powierzchnią, z silikonową, jednoelementową, podzielną membraną split septum, i wewnętrzną stożkową kaniulą. Bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, całkowita długość zaworu max. 3,3 cm, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi, przepływ min. 165 ml/min, możliwość podłączenia u pacjenta przez min. 700 aktywacji (użyć) uchwyt do trzymania zapobiegający kontaminacji podczas wyjmowania produktu z opakowania.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 123- Pakiet 12

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy podczas odłączania końcówki Luer, system dostępu naczyniowego ma nie wywoływać napływu krwi do światła cewnika, bez względu na sekwencję klemowania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 124- Pakiet 14

Pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w pakiecie nr 1 fartucha chirurgicznego o poniższym opisie:

Fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej SMMMMS o minimalnej gramaturze 35 g/m², wzmocniony wewnątrz z przodu i na ¾ rękawów laminatem mikroporowatego polietylenu i polipropylenu o minimalnej gramaturze 40 g/m², Odporność na przeniknięcie cieczy w obszarze krytycznym – min. 215 cm H₂O, BI6 w obszarze krytycznym, niepalny – potwierdzone oświadczeniem producenta,

Fartuch zapinany na „rzep” na szyi i wiązany w pasie na troki, składany „w książkę” a zewnętrzne troki łączone kartonikiem celem zachowania sterylności fartucha podczas zakładania, rękaw typu raglan zakończony ok. 8cm dzianym poliestrowym mankietem, elementy fartucha zgrzewane ultradźwiękowo, oznaczenie rozmiaru w postaci wszywki pozwalającej na identyfikację rozmiaru przed rozłożeniem, pakowany razem z 2 ręcznikami 30 x 40 cm, -zawinięty w kolorową serwetę włókninową 60 x 60 cm pozwalającą na identyfikację rozmiaru fartucha , zapakowany pojedynczo w zgrzewaną kopertę papierowo-foliową, posiadającą 2 naklejki transferowe typu TAG oraz wskaźnik sterylizacji, pakowanie: 1 sztuka w kopercie, 50 sztuk w kartonie zabezpieczonym od wewnątrz folią

Zgodność z normami MDD 93/42, PN EN 13795 : 2011 , EN ISO 11135 -1: 2007 oraz EN 556 – 1:2001, rozmiary: M, L, XL, XXL, XXXL

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 125- Pakiet 16-17

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rękawic spełniających normy 374 1 (z wył. pkt 5.3.2.), 2, 3 lub normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126- Pakiet 16

Pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o delikatnie teksturowanej powierzchni zewnętrznej. Pragniemy zaznaczyć, iż powierzchnia teksturowana poprawia właściwości chwytne rękawicy zapewniając przy tym doskonałe czucie i sprawność manualną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127- Pakiet 16

Pozycja 1-2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaakceptowanie oznaczenia zgodności z normą EN 455, na deklaracji zgodności oraz opakowaniu, bez wskazania poszczególnych jej części . Zapis „zgodność z EN 455”znajdująca się na deklaracji zgodności oraz opakowaniu oznacza , iż oferowane rękawice spełniają normę EN 455 w całości tj. są zgodne ze wszystkimi jej częściami (EN-455-1,2,3,4)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128- Pakiet 16

Pozycja 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycji rękawic nitylowych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców , zapewniającej doskonałą chwytność i wrażliwość dotyku, o grubości na palcu – 0,12 mm, na dłoni – 0,08 mm, na mankiecie – 0,06 mm. Pragniemy zaznaczyć, że większa grubość rękawicy minimalizuje ryzyko uszkodzeń mechanicznych, jednocześnie zapewniając bardzo dobrą chwytność i wrażliwość dotyku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129- Pakiet 16

Pozycja 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycji rękawic przebadanych na wirusy zgodnie ASTM F1671, posiadających badania na substancje chemiczne wg. EN 16523-1 i EN 374-4 - min. 14 substancji chemicznych (bez cytostatyków) stosowanych w środowisku szpitalnym na poziomie min. 1 , w tym na preparaty dezynfekcyjne na bazie aktywnego tlenu, min. 2 kwasy, w miejsce alkoholu przebadane na 2 gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) – poziom 6, oraz etanolu – poziom 1, cytostatyki przebadane zgodnie z ASTM D 6978 – 05.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130- Pakiet 16

Pozycja 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Umożliwi to złożenie oferty na ten sam produkt w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131- Pakiet 16

Pozycja 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,10 mm, na dłoni – 0,08 mm, na mankiecie – 0,06mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132- Pakiet 16

Pozycja 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie, że w pozycji 5 wymaga rękawic foliowych nie będących wyrobem medycznym, których nie dotyczy wymóg zgodności z normą EN455

Odpowiedź : W poz. 5 brak rękawic foliowych. Rękawice foliowe z poz. 4 nie muszą być wyrobem medycznym.

Pytanie 133- Pakiet 16

Pozycja 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z Pakietu 16 i utworzenie z niej oddzielnej części. Modyfikacja ta pozwoli na założenie ofert większej liczbie wykonawców, co przyczyni się do wzrostu konkurencyjności postępowania.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 134- Pakiet 17

Pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o poziomie AQL 1.0 tj. lepszym niż wymagany 1.5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135- Pakiet 17

Pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic dostępnych w rozmiarach 6.0-9.0, w opakowaniu jednostkowym bez kodu EAN (kod EAN na dyspenserze). Dyspenser wyposażony w 1 otwór o wymiarach 2x15 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136- Pakiet 17

Pozycja 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu spełniania ISO 14001. Pragniemy zwrócić uwagę, iż nie ma żadnego obowiązku prawnego wdrażania i certyfikacji na zgodność z normami ISO 14001. W przypadku wytwórców wyrobów medycznych najważniejszą normą wynikającą choćby z Dyrektywy o wyrobach medycznych jest norma 13485, gdzie obowiązkowe jest wdrożenie wymagań, a nie nawet sama certyfikacja.

Wymóg ten prowadzi do istotnego zawężenia kręgu wykonawców mogących ubiegać się o zamówienie, naruszając tym samym zasadę uczciwej konkurencji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137- Pakiet 19

Pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o poziomie AQL 0,65 tj. o powierzchni zewnętrznej teksturowanej. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Otrzymują:

-adresat

-a/