

Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli
ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20-090 Lublin
tel./fax 81 / 747-63-27
NIP 712-21-35-822, Regon 4312193

COZL/DZP/AW/3411/PN-91/19

Lublin dnia 03.12.2019 roku

Dot. Dostawa rękawic nitrylowych do pojemników, rękawic diagnostycznych, chirurgicznych, ochronnych do przygotowywania leków cytostatycznych oraz rękawic nitrylowych z przedłużonym mankietem na potrzeby COZL

I

Działając w oparciu o zapisy art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843), informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1

Część 2 poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic o grubościach: dłoń 0,09 mm – 0,10 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Część 2 poz. 3

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic o grubościach: palec 0,06 mm, dłoń 0,06 mm – 0,07 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Część 2 poz. 4

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) grubościach: palec 0,08 mm – 0,10 mm, dłoń 0,06 mm – 0,07 mm, mankiet 0,04 mm – 0,06 mm;

Jednocześnie w nawiązaniu do nowych przepisów ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) w kolorze niebieskim;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

b) wewnętrznie chlorowane z odstąpieniem od obustronnie polimeryzowanych;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

c) grubość min. na palcu 0,15 mm, na dłoni 0,13 mm, na mankiecie min. 0,08 mm;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

d) siła zrywu przed starzeniem min. 7,7 N;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

e) odporne na przenikanie substancji chemicznych:

- wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6

- formaldehyd 37% na poziomie 6

- nadtlenuk wodoru 30% na poziomie 2;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

f) przebadane na 12 substancji cytostatycznych;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

g) w standardowych opakowaniach; z odstępniem od opakowań wyposażonych w 3 bigi;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 11

Jednocześnie w nawiązaniu do nowych przepisów ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12**Paragraf 2 ust. 1, 2 projektu umowy.**

Wnioskujemy o jednoznaczne zapisanie, że ilości asortymentu opisane umową zostaną przez zamawiającego zakupione co najmniej w ilości 80% wolumenu asortymentu opisanego umową. Zakwestionowany zapis stanowi rażące naruszenie prawa i oznacza jednostronne kształtowanie warunków umowy w sposób niedopuszczalny poprzez nie zastrzeżenie minimalnej ilości asortymentu jaką Zamawiający zmuszony będzie zakupić w wyniku udzielonego zamówienia publicznego.

UWAGA! Stwierdzenie, że będzie to co najmniej 1% jest zwykłym usiłowniemiem obejścia prawa, które należy traktować tak samo jako stan opisany w zdaniu poprzedzającym!

W związku z powyższym twierdzimy, że taka stylizacja SIWZ nie pozwala należycie wyszacować ceny oferty która zależy w głównej mierze od wolumenu zamówienia oraz stanowi tzw. zapis abuzywny i jest sprzeczny w szczególności z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (!) gdyż przy sporządzeniu oferty nie pozwala na uwzględnia wszystkich okoliczności mających na to wpływ (art. 29 ust. 1 PZP in fine).

Zważyć należy, że przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, a podstawą ustalenia wartości zamówienia jest całkowite szacunkowe wynagrodzenie wykonawcy, bez podatku od towarów i usług, ustalone przez zamawiającego z należytą starannością. Tym samym zakwestionowany zapis stanowi obrazę w/w podstawowych zasad udzielania zamówień publicznych w polskim porządku prawnym, gdyż podważa jednoznaczność opisu przedmiotu zamówienia i ma

wpływa na ustaloną wartość zamówienia (pomniejsza ją). Zapis ten sprowadza się zatem praktycznie do przyznania sobie przez Zamawiającego nieograniczonego prawa do zmiany zakresu przedmiotu zamówienia.

W tym miejscu należy zauważyć, iż zmiana umownego zakresu zamówienia jest sprzeczna także z treścią art. 140 ust. 1 PZP, który przewiduje tożsamość zakresu świadczenia umownego ze zobowiązaniem ofertowym. Tym samym kwestionowany zapis projektu umowy narusza również wskazaną regulację ustawy.

W tym kontekście określenie przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego w zakwestionowanym brzmieniu nastąpiło w sposób niejednoznaczny i niezrozumiały dla wykonawców co uniemożliwia nie tylko sporządzenie prawidłowej konkurencyjnej oferty lecz wręcz nie daje możliwości sporządzenia jakiegokolwiek kalkulacji ceny oferty.

Z uwagi na powyższe, że SIWZ w obecnym kształcie jest w sposób rażąco sprzeczna z prawem, narusza zasadę równości i uczciwej konkurencji wnosimy o jej modyfikację poprzez albo alternatywnie wykreślenie zakwestionowanego zapisu, względnie jak zaznaczono powyżej wprowadzenie minimalnego zakresu wykonania umowy, np. 80% wolumenu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytania 13

Dotyczy części 1

Ad. 1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic o minimalnie większej grubości na palcu 0,12 mm. Różnica ta nie jest widoczna gołym okiem i w żaden sposób nie wpłynie na jakość, komfort pracy i bezpieczeństwo użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Dotyczy części 1

Ad. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic w opakowaniu a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy części 1

Dodatkowo – Zamawiający wymaga rękawic przebadanych wg. normy EN 374-3. W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE oraz ustaleniem okresu przejściowego, w czasie którego nie można utrudniać udostępniania na rynku produktów objętych zakresem stosowania dyrektywy 89/686/EWG prosimy o doprecyzowanie i zgodę za zaoferowanie 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ.

Pytanie 16

Dotyczy części 2 poz. 1

Ad. 1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic o minimalnie większej grubości na palcu 0,14 mm i na dłoni 0,11 mm. Różnica ta nie jest widoczna gołym okiem i w żaden sposób nie wpłynie na jakość, komfort pracy i bezpieczeństwo użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Dotyczy części 2 poz. 1

Ad. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie powyższej pozycji rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 1.0. Niższy poziom AQL oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Dotyczy części 2 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic foliowych nie będących wyrobem medycznym w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z 2010r. Nr 107, poz. 679 ze zm.) i zgodnie z ustawą o podatku od towarów i usług objętych 23% stawką podatku VAT.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19

Dotyczy części 2 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic o minimalnie większej grubości na palcu 0,12 mm i na dłoni 0,08 mm. Różnica ta nie jest widoczna gołym okiem i w żaden sposób nie wpłynie na jakość, komfort pracy i bezpieczeństwo użytkownika

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Dotyczy części 2 poz. 4

Dodatkowo – Zamawiający wymaga rękawic zgodnych z wszystkimi wymaganiami normy EN 374. W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE oraz ustaleniem okresu przejściowego, w czasie którego nie można utrudniać udostępniania na rynku produktów objętych zakresem stosowania dyrektywy 89/686/EWG prosimy o doprecyzowanie i zgodę za 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry SIWZ.

Dotyczy treści umowy:

Pytanie 21

1)Wnosimy o wykreślenie § 2 ust/ 2 projektu umowy. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także z zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22

2)Wnosimy o wykreślenie postanowienia § 3 ust. 4 projektu umowy, ograniczającego prawo Wykonawcy do wstrzymania realizacji dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości płatniczych. UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 139 PZP w zw. z art. 552 KC celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi lex specialis w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia stanowiącego swoistego rodzaju „zawór bezpieczeństwa” w stosunku do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23

3)Wnosimy o wykreślenie zapisu § 3 ust. 5 - 7 projektu umowy. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzycelności względem podmiotu leczniczego została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24

4)Wnosimy o modyfikację zapisu § 6 ust. 1 lit. c) oraz § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25

5)Wnosimy o wykreślenie postanowienia § 6 ust. 3 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zgodnie z orzecnictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26

6)Wnosimy o zmianę § ust. 3 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27**Część 3 poz. 1,2,3**

Czy Zamawiający wymaga, aby rękawice chirurgiczne spełniały następujące normy: PN EN ISO 374-1:2017, PN-EN 274-2:2015, EN 16523-1:2015,PN-EN 374-4:2014 , PN-EN ISO 374-5:2017?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice zgodnie z obowiązującymi normami. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28**Część 4 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,260 mm, zarejestrowanych tylko jako środek ochrony osobistej kat. III. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29**Część 4 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby rękawice spełniały następujące normy: PN EN ISO 374-1:2017, PN – EN 274-2:2015, EN 16523-1:2015,PN-EN 374-4:2014 , PN-EN ISO 374-5:2017?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 30**Część 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice ochronne z mankietem prostym o minimalnej grubości na palcu 0,185 mm, minimalnej grubości rękawicy na dłoni 0,175 mm oraz minimalnej grubości na mankiecie 0,160 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31**Część 4 poz. 2**

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej:

Jest: minimalna grubość rękawicy 305 mm.

Winno być: minimalna długość rękawicy 305mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż winno być: minimalna długość rękawicy 305mm.

Pytanie 32**Część 4 poz. 1,2**

Prosimy o zmniejszenie ilości wymaganych próbek, ponieważ do oceny jakości zaoferowanych rękawic w zupełności wystarczy po kilka par rękawic z każdego rozmiaru

Odpowiedź: Zamawiający zmniejsza ilość próbek do 5 par z każdego rozmiaru.

Pytanie 33

Czy rękawice w Części nr 1 – rękawice nitylowe do pojemników, powinny charakteryzować się nowatorskim systemem dozowania Safe Pack, który powala na pobieranie rękawic od dołu opakowania zawsze za mankiet, co ogranicza kontaminację opakowania, kontaminację pozostałych rękawic znajdujących się w pudełku oraz kontaminację z środowiska zewnętrznego

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 34

Czy rękawice w Części nr 1 - rękawice nitylowe do pojemników jako rozwiązanie do specjalnych procedur, powinny posiadać obrazkową instrukcję obsługi, co umożliwi sprawniejsze i bezpieczniejsze użytkowanie, bez konieczności wczytywania się w tekst instrukcji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Czy rękawice w Części nr 1 - rękawice nitylowe do pojemników, ze względu na charakter placówki i wykonywanych w niej czynności z wykorzystaniem cytostatyków powinny być przebadane na ich przenikanie zgodnie z rekomendowanym standardem amerykańskim ASTM D6978, określającym sposób oceny odporności rękawic medycznych na przenikanie leków cytostatycznych?

Jest to tzw. „złoty standard” postępowania w zakresie oceny odporności rękawic na przenikanie leków chemioterapeutycznych. Umożliwia on wykrycie przebicia 100 razy szybciej niż standard europejski. Czas przebicia substancji chemicznej wg ASTM D6978 następuje, gdy szybkość przebicia wynosi 0,01µg/cm²/min, natomiast w przypadku europejskiej normy EN 374 szybkość przebicia wynosi 1,0µg/cm²/min. Oznacza to, że użytkownik przekonany o swoim bezpieczeństwie wg normy EN 374 ma już cytostatyk na swojej dłoni nie będąc tego świadomym. Taka różnica w czasie wykrycia cytostatyku wynika również z warunków prowadzenia badania: temperatury i grubości rękawicy. Temperatura badania wg ASTM D6978 jest wyższa i zbliżona do temperatury ciała i wynosi 37oC, a w standardzie europejskim 23oC. Wg EN 374 próbka do badań pobierana jest z części dłoniowej (zawsze grubsza niż na mankiecie), a w przypadku ASTM D6978 z najcieńszej części rękawicy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 36

Czy rękawice w Części nr 1 - rękawice nitylowe do pojemników, ze względu na charakter placówki i wykonywanych w niej czynności z wykorzystaniem cytostatyków powinny być odporne na przenikanie min 10 cytostatyków przez min 240 min zgodnie z rekomendowanym standardem amerykańskim ASTM D6978 – potwierdzone fabrycznym nadrukiem na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 37

Czy rękawice w Części nr 1 - rękawice nitylowe do pojemników, powinny być przebadane na min 10 substancji chemicznych (oprócz cytostatyków) wg EN ISO 374-1/ EN 16523 przez min 120 min – fabryczny nadruk na opakowaniu oraz z informacją o degradacji wg EN 374 - 4?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 38

Czy Zamawiający w Części 1 – rękawice nitylowe do pojemników, oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękawice diagnostyczne, nitylowe, niesterylne, o obniżonej grubości, podwójnie oznakowane na opakowaniu (wyrób medyczny i środek ochrony osobistej), zgodne z normą EN 455-1,2,3, przebadane wg normy ASTM F1671 i ISO 16604 na przenikalność wirusów, o grubości na palcu min. 0,06mm, dłoni min. 0,05mm, mankietu min. 0,04mm, odporne na zrywanie min. 6N przed starzeniem, równomiernie rolowany mankiet, kształt uniwersalny, rękawice pasujące na obie ręce, łatwe w nakładaniu, rozmiar S, M, L, XL?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39

Czy Zamawiający w Części 1 – rękawice nitylowe do pojemników, dopuści rękawice pakowane po 200 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem łącznej ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Czy Zamawiający w Części nr 2 pozycja 1 – rękawice diagnostyczne, oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękawice diagnostyczne, lateksowe, bezpydrowe – rozmiar XS, S, M, L, XL; zgodne z normą EN 455-1,2,3, o grubościach: palec 0,12mm±0,02, dłoń 0,11mm±0,02, mankiet 0,08mm±0,02, kształt uniwersalny, pasujący na obie dłonie, z wewnętrzną warstwą polimeryzowaną AQL ≤1,5, poziom protein <50µg/g, opakowanie kodowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Opakowanie = 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Czy Zamawiający w Części nr 2 pozycja 3 – rękawice diagnostyczne, oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękawice winylove, diagnostyczne, bezpydrowe – rozmiar XS,S,M,L,XL; zgodne z normą EN 455-1,2; o grubościach: palec: min. 0,06mm, dłoń: min. 0,06mm, mankiet: min 0,04mm; równomiernie rolowany mankiet; pasujące na obie dłonie; łatwe w nakładaniu, opakowanie kodowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Opakowanie = 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Czy Zamawiający w Części nr 2 pozycja 4 – rękawice diagnostyczne, oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękawice diagnostyczne nitylowe, niesterylne, podwójnie oznakowane na opakowaniu (wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III); zgodne z normą EN 455-1,2,3; zgodne z normą EN ISO 374-1 zharmonizowaną z obowiązującym od 21.04.2019r. Rozporządzeniem o środkach ochrony indywidualnej 2016/425, potwierdzoną nadrukiem na opakowaniu lub wynikami z badań z jednostki notyfikowanej; odporne przez min 120 min na min 30 cytostatyków (w tym melfalan, busulfan) - potwierdzone wynikami badań wg ASTM D6978 z jednostki niezależnej; o grubościach: palec: 0,10mm±0,01, dłoń: 0,07mm±0,01, mankiet: 0,06mm±0,01; odporne na zrywanie min. 6N przed starzeniem; równomiernie rolowany mankiet; kształt uniwersalny pasujący na obie dłonie; łatwe w nakładaniu; rozmiar S, M, L, XL, opakowanie kodowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Opakowanie = 200 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Czy Zamawiający w Części nr 2 pozycja 4 – rękawice diagnostyczne, dopuści rękawice pakowane po 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem łącznej ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Czy Zamawiający w Części nr 2 pozycja 4 – rękawice diagnostyczne, oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękawice diagnostyczne nitrylowe, niesterylne, podwójnie oznakowane na opakowaniu (wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III); zgodne z normą EN 455-1,2,3; zgodne z normą EN ISO 374-1 zharmonizowaną z obowiązującym od 21.04.2019r. Rozporządzeniem o środkach ochrony indywidualnej 2016/425, potwierdzoną nadrukiem na opakowaniu lub wynikami z badań z jednostki notyfikowanej; o grubościach: palec: $0,09\text{mm}\pm 0,02$, dłoń: $0,07\text{mm}\pm 0,02$, mankiet; $0,05\text{mm}\pm 0,01$, odporne na zrywanie min 6N przed starzeniem, równomiernie rolowany mankiet, kształt uniwersalny pasujący na obie dłonie, łatwe w nakładaniu, rozmiar S, M, L, XL, opakowanie kodowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45

Czy rękawice w Części nr 2 pozycja 4 – rękawice diagnostyczne, powinny być pakowane w sposób charakteryzujący się łatwością pojedynczego dozowania rękawic z opakowania ze względu na naprzemienne, uporządkowane ułożenie w dyspenserze, w technologii mechanicznego pakowania ograniczającego kontaminację rękawic – potwierdzone fabrycznym nadrukiem na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 46

Czy rękawice w Części nr 2 pozycja 4 – rękawice diagnostyczne, ze względu na charakter placówki i wykonywanych w niej czynności z wykorzystaniem cytostatyków powinny być odporne na przenikanie min 10 cytostatyków przez min 240 min zgodnie z rekomendowanym standardem amerykańskim ASTM D6978 – potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 47**Część 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a'240 dla rozmiaru XL, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48**Część 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu $0,08\text{mm}\pm 0,02$, na dłoni $0,07\text{mm}\pm 0,02$, w opakowaniu a'240 dla rozmiaru XL, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49**Część 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane wg normy EN16523-1 na przenikalność substancji chemicznych w miejsce normy EN374-3, jako normy bardziej aktualnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50**Część 2, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu $0,11\text{mm}\pm 0,02$, na dłoni $0,10\text{mm}\pm 0,02$, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51**Część 2, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu $0,10\text{mm}\pm 0,01$, na dłoni $0,08\text{mm}\pm 0,01$, na mankiecie $0,06\text{mm}\pm 0,01$, w opakowaniu a'180 dla rozmiaru XL, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52**Część 2, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu $0,08 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53**Część 2, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a'100, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54**Część 3 – rękawice chirurgiczne**

Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych polimeryzowanych od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowanych, o długości wynoszącej min. 290 ± 6 mm. Grubość na palcu min. $0,22 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. $0,20 \pm 0,01$ mm, na mankiecie min. $0,17 \pm 0,01$ mm. Mankiet anatomicznie prosty dodatkowo wzmocniony rolowanym brzegiem. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65 oraz obniżony poziom protein wynoszący ≤ 10 μ g/g. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice zgodnie z obowiązującymi normami. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55**Część 3 – rękawice chirurgiczne**

Poz. 2 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic wykonanych w 100% z poliizoprenu, tj. z syntetycznego lateksu nie zawierającego białek o właściwościach najbardziej zbliżonych do lateksu. Produkowane bez użycia akceleratorów z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Kształt w pełni anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni i mankietem ze wzmocnieniem w postaci rolowania. Grubość na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,215 mm, na mankiecie 0,17 mm wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy. Długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność cytostatyków (raport z wynikami badań) Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Obniżony poziom AQL wynoszący 0,65 po zapakowaniu. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice zgodnie z obowiązującymi normami. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56**Część 3 – rękawice chirurgiczne**

Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy jałowych rękawic chirurgicznych w 100% poliizoprenowe bezpydrowych bezlateksowych o zwiększonej wrażliwości dotykowej. Kształt w pełni anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń z poszerzoną częścią grzbietową dłoni kciukiem przeciwstawnym. Rękawice w kolorze kremowym, mankiet z równomiernie rolowanym brzegiem. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana (antypoślizgowa). Powierzchnia wewnętrzna z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, ułatwiającą zakładanie na suche i wilgotne dłonie. Podwyższona barierowość dla substancji chemicznych i leków cytostatycznych. Przeznaczone dla osób uczulonych na lateks. AQL max. 0,65 (po zapakowaniu). Grubość (pojedyncza ścianka; mm): palec - $0,27 \pm 0,02$ mm, dłoń - min. 0,19 mm, mankiet - min. 0,17 mm. Długość rękawicy min. 270 – 285 mm (w zależności od rozmiaru). Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą 93/42/EEC o Wyrobach Medycznych. Kategoria III zgodnie z Dyrektywą 89/686/EEC/ Regulacją UE 2016/425 o Środkach Ochrony Osobistej. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4, EN 374 -1,2,3,4, Sterylizacja radiacyjna, promieniami Gamma.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice zgodnie z obowiązującymi normami. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57

Część 3 – rękawice chirurgiczne

Poz.3 Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 3 z Części nr 3, gdyż obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jednego wykonawcę, firmę Lohmann&Rauscher co jest związane z tym, że Zamawiający będzie kupował produkty po wyższych cenach niż rynkowe i poza ww. firmą nikt więcej nie będzie mógł złożyć oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela – strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 58

Część 3, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga rękawic produkowanych bez użycia akceleratorów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 59

Część 3 – rękawice chirurgiczne

Poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych. Rękawice w kolorze brązowym firmy Medline USA przeznaczone do zabiegów podwyższonego ryzyka, dużych zabiegów ortopedycznych. Kształt w pełni anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń. Mankiet z rolowanym z taśmą adhezyjną, zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy z mankieta fartucha operacyjnego. Powierzchnia antypoślizgowa na całej powierzchni, idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności. AQL 0,65 po zapakowaniu. Poziom protein lateksowych <50µg/g, grubości: palec : 0,32mm, dłoń : 0,28mm, rękaw 0,18mm. Długość rękawicy min. 293 mm. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC. Kategoria III zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4, EN 374- 1, 2, 3, 4, 5. Rękawice sterylizowane radiacyjnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice zgodnie z obowiązującymi normami. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60

Część 2

Poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubościach: na palcu: 0,14mm +/- 0,01mm, na dłoni: 0,10mm +/- 0,02mm. AQL 1,0. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Część 2

Poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę rękawic diagnostycznych, lateksowych, bezpudrowych – rozmiar XS,S,M,L,XL; zgodne z normą EN 455-1,2,3; pasujące na obie dłonie; o grubościach: na palcu: min 0,10 mm, na dłoni: min. 0,08 mm. AQL ≤1,5. Z wewnętrzną warstwą polimerową Poziom protein <10 µg/rękawicy. Rękawice pakowane a'100 szt. dla rozmiarów XS-L oraz a'90 szt. dla rozmiaru XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Część 2

Poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubościach: na palcu oraz na dłoni: 0,07mm +/- 0,01mm, na mankiecie: 0,05mm +/- 0,01mm. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63**Część 2**

Poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubościach: na palcu: 0,11mm +/- 0,01mm, na dłoni: 0,06 mm, na mankiecie 0,05 mm. Rękawice pakowane a' 100 szt. (a'90 szt. dla rozmiaru XL). Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64**Część 2**

Poz. 4 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych o grubościach: palec: 0,10 mm, dłoń: 0,08mm. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Dotyczy zadania 1.2 pozycja 1.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych lateksowych, bezpudrowych, niesterylnych, jednorazowego użytku, polimeryzowanych, powierzchnia zewnętrzna rękawic teksturowana. Poziom protein <50 µg/g Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 240mm. Grubość rękawicy palec 0,11mm-0,13mm, dłoń 0,09mm-0,11mm, mankiet 0,10mm-0,11mm. Na opakowaniu kolorystyczne kodowanie w zależności od rozmiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66

Dotyczy zadania 1.2 pozycja 3

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych bezlateksowych, winylowych, bezpudrowych, niesterylnych, jednorazowego użytku, powierzchnia gładka, bez zgrubień i pęcherzy, bezwonne, kolor transparentny. Pozbawione ftalanów z informacją na opakowaniu (DEHP/ DOP FREE). Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 245mm. Grubość rękawicy: palec 0,11mm-0,12mm, dłoń 0,08mm-0,09mm, mankiet 0,08mm-0,09mm.

Na opakowaniu kolorystyczne kodowanie w zależności od rozmiaru. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Dotyczy zadania 1.2 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych bezlateksowych nitrylowych, bezpudrowych, niesterylnych, jednorazowego użytku, powierzchnia bez zgrubień i pęcherzy, z teksturą na końcach palców. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt uniwersalny, pasujące na lewą i prawą dłoń.

Pozbawione tiuramów. Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 240mm. Grubość rękawicy: palec 0,09mm-0,11mm, dłoń 0,06mm-0,08mm, mankiet 0,05mm-0,06mm. Siła zrywania przed starzeniem: min.6,0N. Dostępne w rozmiarach: XS, S, M, L, XL, op. a 200szt. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Dotyczy zadania 1.4 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania rękawic lateksowych bezpudrowych, sterylne, obustronnie pokryte polimerem (poliuretanem), jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, powierzchnia mikroteksturowana. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy /ARD DESIGN. Pozbawione tiuramów. Kolor naturalny lateks. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein <10 µg/g. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 295mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,22mm-0,24mm, dłoń 0,21mm-0,22mm, mankiet 0,16mm-0,18mm. Siła zrywania przed starzeniem: min.16,0N. Dostępne w rozmiarach 5,5–9,0 (co pół).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 69

Dotyczy zadania 1.4 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych sterylnych nitylowych, bezpydrowych, jednorazowego użytku, z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową widoczną teksturą na końcach palców. W kolorze niebieskim. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt uniwersalny, pasujące na lewą i prawą dłoń. Pozbawione tiuramów.

Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 240mm. Grubość rękawicy palec 0,10mm-0,12mm, dłoń 0,07mm-0,08mm, mankiet 0,06mm-0,07mm. Siła zrywania przed starzeniem: min.8,0N. Dostępne w rozmiarach: XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 70

Dotyczy zadania 1.4 pozycja 2

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania rękawic neoprenowych, bezpydrowych przeznaczony do przygotowania leków cytostatycznych, rękawice chlorowane na zewnątrz, wewnątrz poliuiretanową, zawierające silikon. Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 310 mm. Grubość średnia grubość rękawicy to 0,175 mm Zgodność z normami europejskimi. Rękawice są zgodne z wymogami europejskiej dyrektywy 89/686/EWG oraz norm europejskich EN 420:2003 + A1:2009 oraz EN374:2003, EN374:2003, EN421, EN ISO 374-1:2016 A, EN ISO 374-5:2016.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

II

Działając w oparciu o zapisy art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jedn. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn.zm.), Zamawiający zmienia treść zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1.Zmiana załącznika nr 1.3 – Kosztorys ofertowy

Było:

Część 3 – Rękawice chirurgiczne

Jest:

Załącznik nr 1.3 – kosztorys ofertowy, Część 3 - Rękawice chirurgiczne - strony zamienne w załączeniu

Załącznik nr 1.3a – kosztorys ofertowy, Część 3a - Rękawice ortopedyczne - strony zamienne w załączeniu

2.Zmiana załącznika nr 4 – Formularz ofertowy – strony zamienne w załączeniu

3. Zmiana SIWZ w pkt VII B.12.b)

Było:

Część 1 - poz. 1 – 1op – rozmiar M
– 1op – rozmiar L
Część 2 – poz. 1 - 1op – rozmiar M
– 1op – rozmiar L
poz. 2 - 1op – rozmiar M
– 1op – rozmiar L
poz. 3 - 1op – rozmiar M

- 1op – rozmiar L
poz. 4 - 1op – rozmiar M
- 1op – rozmiar L
Część 3 - poz. 1 - 5 par – rozmiar 5,5
-5 par – rozmiar 6
- 5 par – rozmiar 6,5
- 5 par – rozmiar 7
- 5 par – rozmiar 7,5
-5 par – rozmiar 8
- 5 par – rozmiar 8,5
- 5 par – rozmiar 9
- 5 par – rozmiar 9,5
- poz. 2 - 5 par – rozmiar 5,5
-5 par – rozmiar 6
- 5 par – rozmiar 6,5
- 5 par – rozmiar 7
- 5 par – rozmiar 7,5
-5 par – rozmiar 8
- 5 par – rozmiar 8,5
- 5 par – rozmiar 9
- poz. 3 -5 par – rozmiar 6
- 5 par – rozmiar 6,5
- 5 par – rozmiar 7
- 5 par – rozmiar 7,5
-5 par – rozmiar 8
- 5 par – rozmiar 8,5
- 5 par – rozmiar 9

Jest:

Część 1 - poz. 1 – 1op – rozmiar M
- 1op – rozmiar L
Część 2 – poz. 1 - 1op – rozmiar M
- 1op – rozmiar L
poz. 2 - 1op – rozmiar M
- 1op – rozmiar L
poz. 3 - 1op – rozmiar M
- 1op – rozmiar L
poz. 4 - 1op – rozmiar M
- 1op – rozmiar L
Część 3 - poz. 1 - 5 par – rozmiar 5,5
-5 par – rozmiar 6
- 5 par – rozmiar 6,5
- 5 par – rozmiar 7
- 5 par – rozmiar 7,5
-5 par – rozmiar 8
- 5 par – rozmiar 8,5
- 5 par – rozmiar 9
- 5 par – rozmiar 9,5
- poz. 2 - 5 par – rozmiar 5,5

-5 par – rozmiar 6
- 5 par – rozmiar 6,5
- 5 par – rozmiar 7
- 5 par – rozmiar 7,5
-5 par – rozmiar 8
- 5 par – rozmiar 8,5
- 5 par – rozmiar 9
Część 3a - poz. 1 -5 par – rozmiar 6
- 5 par – rozmiar 6,5
- 5 par – rozmiar 7
- 5 par – rozmiar 7,5
-5 par – rozmiar 8
- 5 par – rozmiar 8,5
- 5 par – rozmiar 9

4.Zmiana SIWZ w pkt IX

Wykonawca jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości:

Było:

Część nr 3 – 6.000,00 zł

Jest:

Część nr 3 – 5.200,00 zł

Część nr 3a - 800,00 zł

5.Zmiana SIWZ w pkt XX.

Było:

Wszelkie informacje związane z miejscem oraz terminem składania i otwarcia ofert zamieszczone są na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/cozl>

MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:

Oferty za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego

(<https://platformazakupowa.pl/pn/cozl>)

naależy złożyć w terminie do dnia **12 grudnia 2019 roku do godziny 09:45**

OTWARCIE OFERT:

Otwarcie ofert za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego

(<https://platformazakupowa.pl/pn/cozl>)

nastąpi w dniu **12 grudnia 2019 roku o godzinie 10:00**

w siedzibie Zamawiającego

Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli,

ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin,

Dział Zamówień Publicznych - budynek 2, piętro 4, pok. Nr 32

Jest:

Wszelkie informacje związane z miejscem oraz terminem składania i otwarcia ofert zamieszczone są na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/cozl>

MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:

Oferty za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego
(<https://platformazakupowa.pl/pn/cozl>)

należy złożyć w terminie do dnia **20 grudnia 2019 roku do godziny 09:45**

OTWARCIE OFERT:

Otwarcie ofert za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego
(<https://platformazakupowa.pl/pn/cozl>)

nastąpi w dniu **20 grudnia 2019 roku o godzinie 10:00**

w siedzibie Zamawiającego

Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli,

ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin,

Dział Zamówień Publicznych - budynek 2, piętro 4, pok. Nr 32

Zmiany wchodzą w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych i Infrastruktury
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
mgr Dariusz Cwiński

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
mgr Marlena Koziej

STARSZY SPECJALISTA
DZIAŁU ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli

mgr Agnieszka Wąsiewicz