



L.dz. Adm 6/2022/ 2384,2385,2386,2407,2408,2409,2410/2022

**Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie podstawowym na podst. art. 275 pkt 1 ustawy Pzp**

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu na **Dostawę drobnego sprzętu medycznego – znak sprawy Adm 6/2022.**

I.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego																																																				
1	Pakiet 2, poz. 2 Proszę o dopuszczenie igły o wymiarach 0,7 x 38 mm	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																				
2	Pakiet 2, poz. 3 Proszę o dopuszczenie igły o wymiarach 0,8 x 38 mm	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																				
3	Pakiet 2, poz. 4 Proszę o dopuszczenie kaniuli z portem górnym.	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																				
4	Pakiet 2, poz. 4 Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 18 ml/min.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.																																																				
5	Pakiet 2, poz. 4-8 Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach: <table border="1"> <thead> <tr> <th>Gauge</th> <th>Przepływ ml/min</th> <th>Rozmiar mm</th> <th>Długość mm</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>14G</td><td>270</td><td>2.10</td><td>32</td></tr> <tr><td>14G</td><td>270</td><td>2.10</td><td>45</td></tr> <tr><td>16G</td><td>200</td><td>1.80</td><td>32</td></tr> <tr><td>16G</td><td>200</td><td>1.80</td><td>45</td></tr> <tr><td>17G</td><td>140</td><td>1.50</td><td>45</td></tr> <tr><td>18G</td><td>85</td><td>1.30</td><td>32</td></tr> <tr><td>18G</td><td>85</td><td>1.30</td><td>45</td></tr> <tr><td>20G</td><td>55</td><td>1.10</td><td>25</td></tr> <tr><td>20G</td><td>55</td><td>1.10</td><td>32</td></tr> <tr><td>22G</td><td>33</td><td>0.90</td><td>19</td></tr> <tr><td>22G</td><td>33</td><td>0.90</td><td>25</td></tr> <tr><td>24G</td><td>18</td><td>0.70</td><td>19</td></tr> </tbody> </table>	Gauge	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm	14G	270	2.10	32	14G	270	2.10	45	16G	200	1.80	32	16G	200	1.80	45	17G	140	1.50	45	18G	85	1.30	32	18G	85	1.30	45	20G	55	1.10	25	20G	55	1.10	32	22G	33	0.90	19	22G	33	0.90	25	24G	18	0.70	19	Pytanie dotyczy rozmiarów nie występujących w opisie przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza tylko rozmiary wskazane w SWZ.
Gauge	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm																																																			
14G	270	2.10	32																																																			
14G	270	2.10	45																																																			
16G	200	1.80	32																																																			
16G	200	1.80	45																																																			
17G	140	1.50	45																																																			
18G	85	1.30	32																																																			
18G	85	1.30	45																																																			
20G	55	1.10	25																																																			
20G	55	1.10	32																																																			
22G	33	0.90	19																																																			
22G	33	0.90	25																																																			
24G	18	0.70	19																																																			
6	Pakiet 2, poz. 4-8 Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.																																																				
7	Pakiet 2, poz. 4-8 Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych tylko z PTFE.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.																																																				
8	Pakiet 2, poz. 4-8 Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PUR.	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																																				



9	<p>Pakiet 2, poz. 4-8 Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Rozmiar (GAUGE)</th> <th>Rozmiar w mm</th> <th>Przepływ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>14 G</td> <td>2,1 x 45</td> <td>305 ml/min</td> </tr> <tr> <td>16 G</td> <td>1,7 x 45</td> <td>200 ml/min</td> </tr> <tr> <td>17 G</td> <td>1,5 x 45</td> <td>142 ml/min</td> </tr> <tr> <td>18 G</td> <td>1,3 x 45</td> <td>100 ml/min</td> </tr> <tr> <td>18 G</td> <td>1,3 x 32</td> <td>105 ml/min</td> </tr> <tr> <td>20 G</td> <td>1,1 x 32</td> <td>61 ml/min</td> </tr> <tr> <td>20 G</td> <td>1,1 x 25</td> <td>65 ml/min</td> </tr> <tr> <td>22 G</td> <td>0,9 x 25</td> <td>36 ml/min</td> </tr> <tr> <td>24 G</td> <td>0,7 x 19</td> <td>23 ml/min</td> </tr> <tr> <td>26 G</td> <td>0,6 x 19</td> <td>17 ml/min</td> </tr> </tbody> </table>	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ	14 G	2,1 x 45	305 ml/min	16 G	1,7 x 45	200 ml/min	17 G	1,5 x 45	142 ml/min	18 G	1,3 x 45	100 ml/min	18 G	1,3 x 32	105 ml/min	20 G	1,1 x 32	61 ml/min	20 G	1,1 x 25	65 ml/min	22 G	0,9 x 25	36 ml/min	24 G	0,7 x 19	23 ml/min	26 G	0,6 x 19	17 ml/min	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ																																	
14 G	2,1 x 45	305 ml/min																																	
16 G	1,7 x 45	200 ml/min																																	
17 G	1,5 x 45	142 ml/min																																	
18 G	1,3 x 45	100 ml/min																																	
18 G	1,3 x 32	105 ml/min																																	
20 G	1,1 x 32	61 ml/min																																	
20 G	1,1 x 25	65 ml/min																																	
22 G	0,9 x 25	36 ml/min																																	
24 G	0,7 x 19	23 ml/min																																	
26 G	0,6 x 19	17 ml/min																																	
10	<p>Pakiet 2, poz. 4-8 Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Rozmiar (GAUGE)</th> <th>Rozmiar w mm</th> <th>Przepływ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>14 G</td> <td>2,0 x 45</td> <td>290 ml/min</td> </tr> <tr> <td>16 G</td> <td>1,7 x 45</td> <td>225 ml/min</td> </tr> <tr> <td>17 G</td> <td>1,5 x 45</td> <td>155 ml/min</td> </tr> <tr> <td>18 G</td> <td>1,3 x 45</td> <td>96 ml/min</td> </tr> <tr> <td></td> <td>1,3 x 32</td> <td>103 ml/min</td> </tr> <tr> <td>20 G</td> <td>1,0 x 32</td> <td>59 ml/min</td> </tr> <tr> <td>22 G</td> <td>0,9 x 25</td> <td>42 ml/min</td> </tr> <tr> <td>24 G</td> <td>0,74 x 19</td> <td>29 ml/min</td> </tr> </tbody> </table>	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ	14 G	2,0 x 45	290 ml/min	16 G	1,7 x 45	225 ml/min	17 G	1,5 x 45	155 ml/min	18 G	1,3 x 45	96 ml/min		1,3 x 32	103 ml/min	20 G	1,0 x 32	59 ml/min	22 G	0,9 x 25	42 ml/min	24 G	0,74 x 19	29 ml/min	TAK, Zamawiający dopuszcza.						
Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ																																	
14 G	2,0 x 45	290 ml/min																																	
16 G	1,7 x 45	225 ml/min																																	
17 G	1,5 x 45	155 ml/min																																	
18 G	1,3 x 45	96 ml/min																																	
	1,3 x 32	103 ml/min																																	
20 G	1,0 x 32	59 ml/min																																	
22 G	0,9 x 25	42 ml/min																																	
24 G	0,74 x 19	29 ml/min																																	
11	<p>Pakiet 2, poz. 4-8 Proszę o dopuszczenie kaniul pakowanych po 50 sztuk w opakowaniu zbiorczym</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																	
12	<p>Pakiet 2, poz. 4-8 Proszę o dopuszczenie kaniul pakowanych po 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																	
13	<p>Pakiet 2, poz. 10 Proszę o dopuszczenie igły do pobierania leków o rozmiarze 18 G –1,2 x 40 mm</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.																																	
14	<p>Pakiet 5, poz. 2 Proszę o dopuszczenie rękawic w opakowaniach po 200 szt</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.																																	
15	<p>Pakiet 5, poz. 2 Proszę o dopuszczenie rękawic o grubościach: Grubość na palcu – 0,08 mm Grubość na dłoni – 0,05 mm Grubość na mankiecie – 0,05 mm</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																	
16	<p>Pakiet 5, poz. 2 Proszę o dopuszczenie rękawic z siłą zrywu przed starzeniem 7,6 N i , po starzeniu 7,7 N</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.																																	
17	<p>Pakiet 5, poz. 2 Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.																																	
18	<p>Pakiet 5, poz. 2 Proszę o dopuszczenie rękawic w opakowaniach po 100 szt</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.																																	
19	<p>Dotyczy pakietu 2: Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu, by kaniule w poz. 4-8 pochodziły od jednego producenta</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.																																	
20	<p>Dotyczy pakietu 2 poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o przepływie 18 ml/min, pozostałe parametry zgodnie z SWZ .</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.																																	



21	Dotyczy pakietu 2 poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o przepływie 22 ml/min z metalowym zatrzaskiem zabezpieczającym przed zakłuciem i ekspozycją na krew. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
22	Dotyczy pakietu 2 poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli europejskiego producenta firmy Vygon - kaniula z biomateriału – biozgodnego PTFE, zgodnego z normą 10993. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.	Zamawiający dopuszcza produkt z PUR o parametrach zgodnych z SWZ.
23	Dotyczy pakietu 2 poz.6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli europejskiego producenta firmy Vygon - kaniula z biomateriału – biozgodnego PTFE, zgodnego z normą 10993., przepływ 60 ml/min Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.	Zamawiający dopuszcza produkt z PUR o parametrach zgodnych z SWZ
24	Dotyczy pakietu 2 poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli europejskiego producenta firmy Vygon - kaniula z biomateriału – biozgodnego PTFE, zgodnego z normą 10993., przepływ 90 ml/min Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na mniejszy przepływ niż wymagany.
25	Dotyczy pakietu 2 poz. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli europejskiego producenta firmy Vygon - kaniula z biomateriału – biozgodnego PTFE, zgodnego z normą 10993., przepływ 125 ml/min Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na mniejszy przepływ niż wymagany.
26	Dotyczy pakietu 2 poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do penów firmy Becton Dickinson w rozmiarach: Igły do penów* 31G – 5mm x 0,25mm 30 G 8mm x 0,30mm opakowanie 100 szt	TAK, Zamawiający dopuszcza z uwzględnieniem wszystkich rozmiarów tj: 31G – 5mm x 0,25mm 30 G - 8mm x 0,30mm 29 G - 12,7 mm x 0,33mm
27	Dotyczy pakietu 2 poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do pena w rozmiarze 0,33 x 12,5 mm zamiast 0,33 x 12,7 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi ½"	TAK, Zamawiający dopuszcza.
28	Dotyczy pakietu 13, poz 2: Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztworu 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Maksymalna objętość cylindra 14 ml. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze, pakowanych po 100 szt. , jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
29	Dotyczy pakietu 5A Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o zewnętrznej powierzchni teksturowanej na końcach palców, AQL 1.0, długości min. 280 mm i grubości (mediana) na palcu 0,14 mm, siła zrównywania (mediana) min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F 739 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



30	<p>Dotyczy pakietu 5A Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niejałowych nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość min. 300 mm, grubość na palcu min. 0,12, AQL ≤ 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania przed/po starzeniu min. 8,7/9,6 N - potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 i/lub EN ISO 374-5, przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
31	<p>Pakiet 5 poz.1 Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
32	<p>Pakiet 5 poz.1, poz.2 Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



33	<p>Pakiet 5 poz.1, poz.2 Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
34	<p>Pakiet 5 poz.1 Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 ≥ 6,0N. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania wielkości opakowania.
35	<p>Pakiet 5 poz.3 Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergenny ≤ 10 µg/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
36	<p>Pakiet 5 poz.3 Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.



	<p>mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankietcie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.</p>	
37	<p>Pytanie dot. Pakiet 5 oraz 5a W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE proszę o potwierdzenie, że Zamawiający zaakceptuje aktualne normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1 (zgodnie z rozporządzeniem).</p>	TAK, Zamawiający potwierdza.
38	<p>Pytanie dot. Pakiet 5 Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.</p>	TAK, Zamawiający potwierdza.
39	<p>Pytanie dot. Pakiet 5, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o standardowej długości min. 240 mm i nieznacznie większej grubości na palcu wynoszącej 0,12 mm, dostępnych w opakowaniach o wymiarach 230x125x55 mm (pasujących do większości dostępnych na rynku podajników).</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
40	<p>Pytanie dot. Pakiet 5, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o korzystniejszym poziomie AQL 0,65, dostępnych w opakowaniach o wymiarach 255x125x50 mm (pasujących do większości dostępnych na rynku podajników).</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
41	<p>Pytanie 5, dot. Pakiet 5, poz. 2 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,12 mm. Większa grubość rękawicy minimalizuje ryzyko uszkodzeń, przy zachowaniu bardzo dobrej chwytności i wrażliwości dotykowej.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
42	<p>Pytanie 6, dot. Pakiet 5, poz. 2 Prosimy o doprecyzowanie, czy wymieniając normę „EN165-1:” Zamawiający miał na myśli normę EN 16523-1?</p>	TAK, Zamawiający potwierdza.
43	<p>Pytanie dot. Pakiet 5, poz. 3 Zwracamy się z prośbą o zaoferowanie rękawic o grubości: - palce: 0,21-0,22mm - dłoń: 0,16-0,17mm - mankiet: 0,12-0,13mm Pozostałe parametry zgodne z swz.</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
44	<p>Pytania dot. Projektu umowy: 1) Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości: a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 1; b. 0,5% wartości towaru podlegającego reklamacji za każdy dzień roboczy w ust. 2; c. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w ust 4. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.



	<p>umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).</p> <p>2) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez dookreślenie, że zmiana nie wymaga dla swojej ważności zawarcia aneksu w formie pisemnej. UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.</p> <p>3) Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie ust. 6 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.</p>	
45	<p>pakiet 1, poz. 1 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?</p>	TAK, Zamawiający dopuszcza.
46	<p>pakiet 1, poz. 1-2,11-15 Czy zamawiający wydzieli poz.1-2,11-15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
47	<p>pakiet 2, poz. 12 Czy zamawiający wydzieli poz.12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
48	<p>pakiet 2, poz. 12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.</p>	Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem ilości.
49	<p>pakiet 6, poz. 6 Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



	polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?	
50	pakiet 6, poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem ilości.
51	pakiet 7, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem ilości.
52	pakiet 8, poz. 1 czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m ² ?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
53	pakiet 8, poz. 1 Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym, nie mniejszy niż standardowy rozmiar L, o wymiarach: o Mankiet 5 cm o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm) o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
54	pakiet 8, poz. 1-5 Czy zamawiający wydzieli poz.1-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
55	Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 4 wymaga kaniuli bez portu do dodatkowych wstrzyknień, pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?	Zamawiający nie wymaga portu górnego. Zamawiający wymaga kaniuli bez portu do dodatkowych wstrzyknień.
56	Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 4-8 dopuści kaniule z blokadą, zabezpieczeniem przeciwko przypadkowemu zakłuciu lub zranieniu; wbudowany element bezpieczeństwa pasywnego aktywowany w momencie wycofania igły, nakrywający igłę po wyjęciu; bez ftalanów i lateksu; pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
57	Dot. Pakietu 11, Formularz cenowy, poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipet pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Uzasadnienie: pipety oferowane przez Wykonawcę konfekcjonowane są w opakowaniach handlowych po 100 szt..	TAK, Zamawiający dopuszcza.
58	Dot. pakietu nr 11, Formularz cenowy poz. 10 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania próżniowej probówki do wirowania moczu o poj.9,5 – 10,0 ml, stożkowe dno, sterylnej?	Takie rozwiązanie jest dopuszczone przez Zamawiającego.
59	Dot. pakietu nr 11, opis asortymentu punkt 1 Czy Zamawiający ma na myśli probówki plastikowe, które „gwarantują wytworzenie próżni tuż przed pobraniem lub zapewniają pobranie materiału przez odciągnięcie tłoka”?	Zamawiający nie określił takiego parametru, dopuszcza oba rozwiązania (z gotową próżnią lub wytworzoną przed pobraniem).
60	Dot. pakietu nr 11, opis asortymentu punkt 2 Czy Zamawiający opisując „igły systemowe, łączniki – pakowane pojedynczo, jałowe” ma na myśli igły w całości jałowe, zapakowane w blister w celu zachowania jałowości?	Zamawiający określił wymogi z opisie przedmiotu zamówienia również wymóg jałowości.
61	Dot. pakietu nr 11, opis asortymentu punkt 2 Czy Zamawiający ma na myśli igły systemowe i łączniki na stałe zespolone, jałowe, pakowane pojedynczo? Igły systemowe na stałe połączone z holderami posiada większość systemów zarówno aspiracyjno-próżniowych jak i próżniowych. Są to elementy wygodniejsze w użyciu, nie wymagają manipulacji przy nakręcaniu holdera, oraz bezpieczniejsze, ponieważ każda dodatkowa	Zamawiający nie wymaga stałego połączenia igieł z holderem.



	manipulacja przy igle może skutkować zakłuciem.	
62	Dot. pakietu nr 11, opis asortymentu punkt 1 Prosimy o doprecyzowanie jakie są wymagania Zamawiającego odnośnie szybkiego wykrzepiania krwi w próbkach? Czy Zamawiający ma na myśli realny czas wykrzepiania w próbkach na skrzep poniżej 30 minut?	Zamawiający ma na myśli czas ok 30 min.
63	Dot. pakietu nr 11, opis asortymentu punkt 3 Igła motylkowa na posiew krwi służy do bezpiecznego pobrania krwi do butelki na posiew krwi, następnie, tym samym wkłuciem, do pobrania materiału do badań laboratoryjnych. Jest to jeden z elementów asortymentu do poboru krwi, dlatego powinien pochodzić od tego samego producenta co reszta asortymentu. Czy Zamawiający ma na myśli, że igła motylkowa do posiewu krwi powinna być od tego samego producenta co reszta elementów do poboru krwi?	Zamawiający nie wymaga, aby igła motylkowa do posiewu krwi była od tego samego producenta co reszta elementów do poboru krwi.
64	Dot. pakietu nr 11, opis asortymentu punkt 3 Zamawiający wymaga, aby „na igłach, uchwytach oraz próbkach - logo lub nazwa tego samego systemu lub wytwórcy”. Jeżeli igła jest na stałe połączona z holderem – logo lub nazwa wytwórcy jest umieszczone zbiorczo na opakowaniu jednostkowym zawierającym igłę i holder połączone na stałe. Prosimy o dopuszczenie, w przypadku igły na stałe połączonej z holderem, logo lub nazwy wytwórcy umieszczonego zbiorczo, w jednym miejscu.	Zamawiający dopuszcza
65	Dot. pakietu nr 11, opis asortymentu punkt 1 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga aby wszystkie rodzaje próbek były plastikowe? Aktualnie prawie wszyscy producenci oferują próbki z tworzywa, co uniemożliwia im pękanie po upadku lub rozprysk na drobne elementy jak w przypadku szkła hartowanego oraz uniemożliwia ich uszkodzenie podczas wirowania w laboratorium z dużą siłą odśrodkową.	NIE, Zamawiający nie wymaga.
66	Dot. Pakietu 11, Formularz cenowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny” nr katalogowy” w celu uniknięcia niejasności w trakcie realizacji umowy?	TAK, Zamawiający dopuszcza dodanie kolumny z nr katalogowym oferowanego produktu.
67	Dot. zapisów umowy § 3 ust. 3 Zwracam 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.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
68	Dot. zapisów umowy § 6 Zwracam 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.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.

Wykonała: Dorota Achcińska
Dział Zamówień Publicznych
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl
tel. 58 52 47 518