

Warszawa, dnia 31 stycznia 2023 roku

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa wyrobów medycznych w podziale na zadania I”
– sprawa nr 4/PN/2023/BK

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1 dotyczy Zadania nr 3

Prosimy aby zamawiający podał ilość sztuk przedmiotowego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ zadania nr 3

Pytanie nr 2 dotyczy Zadania nr 3

Czy zamawiający potwierdza, iż ma na myśli opakowanie plastikowe sztywne nie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie inne, niż sztywne plastikowe.

Pytanie nr 3 dotyczy Zadania nr 10

Czy Zamawiający dopuści opakowania 25x10szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 4 dotyczy Zadania nr 10

Czy Zamawiający wymaga: neurokompresy wykonane z włókniny wiskozowo-poliestrowej, niepozostawiającej kłaczek w polu operacyjnym. Neurokompres posiada na stałe przymocowaną nitkę kontrastującą w promieniach RTG, Długość nitki mocującej neurokompres min 25cm, zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie III?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5 dotyczy zapisów umowy

Par. 4 ust. 6: czy Zamawiający zgadza się zapisać, że zakaz ten nie obowiązuje w przypadku gdy opóźnienie w zapłacie przekracza 60 dni

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6 dotyczy zapisów umowy

Par. 6 ust. 1.1 i 1.2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7 dotyczy zapisów umowy

Par. 6 ust. 1.3: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość zamówienia, którego zwłoka dotyczy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8 dotyczy zapisów umowy

Par. 6 ust. 1.4: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość towaru, którego wymiana dotyczy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9 dotyczy zadania nr 8 poz. 1

Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną z nienadmuchiwanym mankietem kodowanym kolorystycznie, wykonane z PP i TPE, z przezroczystą kopułą umożliwiającą ciągłą obserwację pacjenta z dobrze przylegającym elastomerowym mankietem, oznaczenie rozmiaru maski na korpusie i opakowaniu, oznaczenie jednorazowego użytku na opakowaniu, możliwość stosowania maski w MRI, bez zawartości PCV, ftalanów i lateksu, czystą mikrobiologicznie w opakowaniu foliowym w rozmiarze 4,5,6?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10 dotyczy zadania nr 9 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezlateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce; rozmiary: 4; (50-70 kg) 5.0>70 kg?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 11 dotyczy zadania nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane wewnątrz (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu $0,22 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,20 \pm 0,02$ mm, mankiecie $0,18 \pm 0,02$, długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych-poniżej $10 \mu\text{g/g}$, mediana siły zrywu po starzeniu 18,4 N, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 12 dotyczy zadania nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, z wewnętrzną warstwą nawilżająco-ochronną (potwierdzenie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym), gładkie na zewnątrz, kolor zielony, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu i dłoni 0,19 mm, mankiecie 0,16 mm, typowa długość min 280mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 15N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $30 \mu\text{g/g}$, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5-piktogram na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 13 dotyczy Zadania nr 7 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści sterylną serwetę chirurgiczną w rozmiarze 45x75cm?
Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 14 dotyczy Zadania nr 7 poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furazerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 15 dotyczy Zadania nr 7 poz. 1 - 3

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 16 dotyczy Zadania nr 7 poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókny polipropylenowej, o gramaturze min. 16 g/m², w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 17 dotyczy Zadania nr 7 poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furazerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 18 dotyczy Zadania nr 7 poz. 1, 2, 3, 5

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3,5 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.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19 dotyczy Zadania nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania 3600 opakowań a 2 sztuki?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga 3600 opakowań a 2 szt.

Pytanie nr 20 dotyczy Zadania nr 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania fartucha, którego gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach wynosi min. 40 g/m². Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 21 dotyczy Zadania nr 4 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści rękawicę z oznaczeniem CE zgodnym z MDR 2017/745?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 22 dotyczy Zadania nr 6 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie strzygarki z funkcjonalnością obracania głowicy o 45° w lewo i w prawo jako rozwiązana równoważnego - jest to parametr lepszy (ułatwia usuwanie owłosienia w trudnodostępnych miejscach). Prosimy o dopuszczenie strzygarki z 2 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych, w przypadku gdy strzygarka posiada w/w trzyzakresową, obrotową głowicę ułatwiającą usuwanie owłosienia z trudno dostępnych okolic ciała. Prosimy o dopuszczenie strzygarki ładowanej kontaktowo.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 23 dotyczy Zadania nr 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie ostrzy pasujących do zaproponowanej strzygarki z obrotową głowicą, Szerokość cięcia ostrza 36mm, ostrza mikrobiologicznie czyste. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 24 dotyczy Zadania nr 6 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie ostrzy pasujących do zaproponowanej strzygarki z obrotową głowicą, Szerokość cięcia ostrza 36mm, ostrza mikrobiologicznie czyste. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 25 dotyczy Zadania nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ręczników wykonanych z włókniny typu Spunlace, o gramaturze 55 g/m² w rozmiarze 40x40 cm, 2 szt. W opakowaniu. Zgodnie z EN 13795-1, EN ISO 13485. Opakowanie foliowo- papierowe z numerem katalogowym, numerem LOT, datą ważności, nazwą oraz danymi producenta.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 26 dotyczy Zadania nr 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego zapewniającego komfort termiczny pracy operatora, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (włóknina składająca się z masy celulozowej i poliestru), o właściwościach hydrofobowych, gramatura min. 70g/m². Rękawy na wysokości strefy krytycznej klejone, nie szyte dla zachowania barierowości. Długość mankietu 6-8 cm. Wytrzymałość na rozerwanie na sucho i na mokro min. 330 kPa. Zakładany z możliwością zachowania sterylnych pleców oraz z dużą regulacją dopasowania fartucha za pomocą długiego rzepu o długości min. 15 cm. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne włókninowe z 2 ręcznikami o wymiarach min. 30x39cm. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone 4 samoprzylepne etykiety. Dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wymagań. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 27 dotyczy Zadania nr 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego standardowego z ręcznikami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m². Rękawy proste zakończone

miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN IO 811 ≥ 20 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥ 40 kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥ 20 N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 2,9IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 $\leq 4,0 \log_{10}$, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1. Fartuch oznaczony w centymetrach: M- 115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 rękawkami do rąk w rozmiarze 37,5x37,5. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 28 dotyczy Zadania nr 2 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego zapewniającego komfort termiczny pracy operatora wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (włóknina składająca się z masy celulozowej i poliestru), o właściwościach hydrofobowych, gramatura min. 70g/m², wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach wykonane z folii polietylenowej i włókniny o gramaturze maks. 40 g/m². Rękawy na wysokości strefy krytycznej klejone, nie szyte dla zachowania barierowości. Długość mankieta 6-8 cm. Wytrzymałość na rozerwanie na sucho i na mokro min. 250 kPa. Zakładany z możliwością zachowania sterylnych pleców oraz z dużą regulacją dopasowania fartucha za pomocą długiego rzepu o długości min. 15 cm. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne włókninowe z 2 rękawkami. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone 4 samoprzylepne etykiety. Dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wymagań. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 29 dotyczy Zadania nr 2 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z rękawkami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m² z dodatkowym wzmocnieniem, o łącznej gramaturze 66g/m² w części przedniej i na rękawach. Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN ISO 811 ≥ 100 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥ 40 kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥ 20 N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 $\leq 4,0 \log_{10}$, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1 ≤ 300 . Fartuch oznaczony w centymetrach: M- 115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 rękawkami do rąk w rozmiarze 37,5x37,5. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 30 dotyczy Zadania nr 2 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bluzy operacyjnej rozpinanej z długim rękawem, wykonana z włókniny typu SMS (polipropylenowej) o gramaturze 40 g/m². Rękaw zakończony dzianinowym mankietem. Dostępny w rozmiarach S, M, L, XL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla producenta produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 31 dotyczy Zadania nr 2 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrania operacyjne, niesterylne, nieprzezroczyste, oddychające wykonane z włókniny SMMS o gramaturze 40 g/m² +/- 5%. Dekolt w kształcie litery „V” obszyty białą lamówką. Bluzka z krótkim rękawem i 3 kieszeniami, bez lateksu.

Spodnie bez ściągaczy, w pasie na troki. Kolor niebieski. Zgodne z normami EN 13795, EN ISO 13485. Wytrzymałość na rozciąganie na mokro oraz sucho min. 52 N wg normy EN 29073:3, wytrzymałość na rozerwanie na sucho 158,2 kPa, mokro 142,1 kPa wg 13938-1. Pakowane razem w opakowanie foliowe z instrukcją użytkowania. Na opakowaniu oznakowanie CE, oraz klasy wyrobu medycznego, opis w języku polskim, nazwa producenta, numer katalogowy, numer serii, data ważności, oznaczenie koloru oraz oznaczenie rozmiaru wraz z długością ubrań podaną w cm. Ubranie posiada metkę z oznaczeniem rozmiaru, producenta oraz numeru katalogowego, dla lepszej identyfikacji produktu. Dostępne w rozmiarach S-3XL.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 32 dotyczy Zadania 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczonej różnicy w parametrach: lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 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 w pełni zakrywająca mankiet fartucha, 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.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 33 dotyczy Zadania 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczonej różnicy w parametrach: 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 ug/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 w czasie przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 34 dotyczy Zadania 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczonej różnicy w parametrach: lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,22 mm, dłoń 0,19 mm, na mankiecie 0,16 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 290 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. **Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną**, opakowanie zewnętrzne hermetyczne

foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 35 dotyczy Zadania 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczej różnicy w parametrach:

Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni \geq 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 20 N; AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein $<$ 50 μ g/g rękawicy. **Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami**, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną) oraz odporne na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM F 739 (raport z wynikami badań). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50par.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 36 dotyczy Zadania 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczej różnicy w parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 37 dotyczy Zadania 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczej różnicy w parametrach:

lateksowe bezpydrowe do systemu podwójnego zakładania jako rękawice spodnie w wyraźnie kontrastującym kolorze (zielony), z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein $<$ 10 μ g/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. 270-285 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). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 38 dotyczy Zadania 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w parametrach: lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową ułatwiająca zakładanie, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 34 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 40 par.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 39 dotyczy Zadania 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w parametrach: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne (Isolex) bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, oraz z warstwą regenerująco-nawilżającą z zliofilizowanego aloesu naturalnego, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,21 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 285 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. 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 co najmniej 5 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 40 dotyczy Zadania 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy w parametrach: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpudrowe z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. 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 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978, z czasem ochrony min 30 min. dla co najmniej Ifosfamide, Mitomicyn, Thitepa,, Irinotecan, Carmustine, Oxaliplatin).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 41 dotyczy Zadania 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy do miejsc wrażliwych o szerokości ostrza tnącego wynoszącej 20 mm, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42 dotyczy Zadania 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne ręczniki wysokochłonne wykonane z włókniny typu spunlance o gramaturze 56g/m² w rozmiarze 40x40cm, pakowane a'lszt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 43 dotyczy Zadania 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby opakowanie zbiorcze było w formie kartonowego podajnika.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 44 dotyczy Zadania 2, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny z oznakowaniem rozmiaru w postaci nadruku oraz kolorowej lamówki zgodnej z rozmiarówką?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 45 dotyczy Zadania 2, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści ręczniki w rozmiarze 30x30cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 46 dotyczy Zadania 2, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny z owinięciem z włókniny?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 47 dotyczy Zadania 2, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści fartuchy oznaczone tylko literowo?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48 dotyczy Zadania 2, poz. 1.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze M o długości 124cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 49 dotyczy Zadania 2, poz. 1.2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o długości 128cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 50 dotyczy Zadania 2, poz. 1.3

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 138cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 51 dotyczy Zadania 2, poz. 1.4

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 138cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 52 dotyczy Zadania 2, poz. 1.4

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XXL o długości 157cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 53 dotyczy Zadania 2, poz. 1.5

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XXL o długości 157cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 54 dotyczy Zadania 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny ze wzmocnieniem w części przedniej i na rękawach o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 55 dotyczy Zadania 2, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści 4 etykiety samoprzylepne?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 56 dotyczy Zadania 2, poz. 2.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze M o długości 124cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 57 dotyczy Zadania 2, poz. 2.2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o długości 128cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 58 dotyczy Zadania 2, poz. 2.3

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 138cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 59 dotyczy Zadania 2, poz. 2.4

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 138cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 60 dotyczy Zadania 2, poz. 2.4

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XXL o długości 157cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 61 dotyczy Zadania 2, poz. 2.5

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XXL o długości 157cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 62 dotyczy Zadania 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści bluzę z długim rękawem wykonaną z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Rękawy długie zakończone białymi, elastycznymi mankietami. Rękaw wszyty standardowo na prosto. Bluza wyposażona w 2 duże kieszenie na dole bluzy. Wyposażona w biały elastyczny kołnierzyk pod szyją. Zapinana na białe napy z wszytą metką informującą o rozmiarze. Dół bluzy obszyty, bez ściągacza. Bluza pakowana jednostkowo z etykietą zawierającą informacje z nazwą, nr kat. Produktu, producentem, datą produkcji, ważności?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 63 dotyczy Zadania 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające. Bluza z krótkim rękawem (cięta z jednego kawałka materiału), posiada wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Spodnie z trokami w pasie, bez kieszeni. Zgodnie z normą EN 13795. Dostępne w rozmiarze od S do XXXL?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 64 dotyczy Zadania 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści bluzę wykonaną z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m², w kolorze niebieskim, rękawy wszyte standardowo na prosto, wycięcie pod szyją w serek zapinane na nap, wyposażona w 3 duże kieszenie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 65 dotyczy Zadania 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści spodnie wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m², w kolorze niebieskim, wiązane na troki w pasie, 1 duża kieszeń zapinana na nap?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 66 dotyczy Zadania 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści bluzę i spodnie pakowane osobno ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 67 dotyczy Zadania 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następującym opisie: rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu 0,22±0,02mm, dłoni 0,19±0,01mm, mankiecie 0,17±0,01mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max 33µg/g- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 68 dotyczy Zadania 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następującym opisie: rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 µg/g. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 69 dotyczy Zadania 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następującym opisie: rękawice chirurgiczne, lateksowe, w systemie podwójnego rękawiczowania, bezpudrowe, polimerowane. Dwie pary rękawic w opakowaniu: rękawica spodnia w kolorze zielonym z wewnętrzną warstwą nawilżającą - aloesową i rękawica wierzchnia w kolorze naturalnego lateksu, mankiet rolowany, zewnętrzna powierzchnia rękawicy wierzchniej antypoślizgowa, rękawicy spodniej – gładka. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość ścianki rękawic: palec - rękawica spodnia $0,18 \pm 0,03$ mm, rękawica wierzchnia $0,21 \pm 0,02$ mm, dłoń - rękawica spodnia min 0,10 mm, rękawica wierzchnia $0,17 \pm 0,02$ mm, mankiet - rękawica spodnia min 0,10 mm, rękawica wierzchnia $0,16 \pm 0,02$ mm, długość min 280 mm. Siła zrywu przed starzeniem min 11N, po starzeniu min 10N – dla obu rękawic, AQL: 0,65, niski poziom białek lateksowych: max $30 \mu\text{g/g}$ dla obu par rękawic - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z wymaganiami EN 455, ASTM F1671. Zgodne z EN 374-1,2,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie; rękawice spodnie pół rozmiaru większe od rozmiaru na opakowaniu; opakowania wewnętrzne papierowe dla każdej pary oddzielne, z oznaczeniem rozmiaru rękawicy, rozróżnieniem lewej i prawej dłoni oraz oznaczeniem kolejności nakładania rękawic, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,5-8,5?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 70 dotyczy Zadania 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną wykonaną z PCV nie zawierającego ftalanów?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 71 dotyczy Zadania 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową zgodnie z poniższymi parametrami:

Wykonana z medycznego PVC
Kompatybilna z rezonansem magnetycznym (MR), brak metalowych elementów
Przezroczysty, elastyczny mankiet uszczelniający o eliptycznym kształcie, zapewnia bezpieczną kontrolę oddechu
Anatomicznie wyprofilowany korpus maski z oznaczeniem przedziału wagowego pacjenta, objętości mankieta, ciśnienia wypełnienia mankieta oraz rozmiaru
Uniwersalny, przezroczysty łącznik 15 mm
Przezroczysty balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru maski, maksymalnej objętości mankieta oraz kompatybilności z (MR) rezonansem magnetycznym
Barwione kolorystycznie zabezpieczenie zastawki
Nie zawiera lateksu
Nie zawiera ftalanów
Jednorazowego użytku
Sterylizowany tlenkiem etylenu
Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 72 dotyczy Zadania 1, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie sterylnych ręczników wysokochłonnych 30 x 40 cm o gramaturze $65,9 \text{ g/m}^2$, , wykonane ze wzmacnianej nitką poliestrową celulozy, opakowanie jednostkowe z dwoma etykietami zawierającymi dane: importera, nr katalogowy, LOT i datę ważności, opakowanie indywidualne - koperta papierowo-foliowa.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 73 dotyczy Zadania 4, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o rolowanym mankiecie z niechlorowaną opaską samoprzylepną, który ułatwia zakładanie i lepiej przylega do mankietu fartucha, o grubości na palcu 0,25mm, dłoni 0,21, mankiecie 0,17mm, typowej długości 302mm oraz typowej sile zrywu po starzeniu 15N. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 74 dotyczy Zadania 4, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o rolowanym mankiecie z niechlorowaną opaską samoprzylepną, który ułatwia zakładanie i lepiej przylega do mankietu fartucha, zewnętrzna powierzchnia gładka, o grubości na palcu 0,21mm, dłoni 0,20, mankiecie 0,17mm, typowej długości 295mm oraz typowej sile zrywu po starzeniu 15,5N. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 75 dotyczy Zadania 4, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o rolowanym mankiecie z niechlorowaną opaską samoprzylepną, który ułatwia zakładanie i lepiej przylega do mankietu fartucha, zewnętrzna powierzchnia gładka, o grubości na palcu 0,19mm, dłoni 0,19, mankiecie 0,16mm, typowej długości 302mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 76 dotyczy zapisów umowy

1) Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 pkt 1) i 2) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nimi kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

2) Wnosimy o modyfikację § 13 projektu umowy poprzez dodanie ust. 7 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” 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. brakiem możliwości zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki VAT, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

3) Wnosimy o modyfikację § 17 projektu umowy poprzez dodanie ust. 8 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki

niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią SWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.

Sporządził: Bogumiła Kalinowska