

Katowice, dn. 10.03.2021

Znak sprawy: TZ.252.1.11.2021

1.dz. WPR/1418/03/2021/W

**Do uczestników postępowania  
nr WPR/TZ/252/PZP/03/2021**

***Odpowiedzi na pytania dot. zaproszenia do składania ofert na:  
„Zakup oraz dostawa środków ochrony osobistej”.***

I. Zamawiający przekazuje treść zapytań skierowanych do Zamawiającego wraz z odpowiedziami.

**Pytanie nr 1.**

Czy zamawiający dopuszcza do złożenia w ofercie półmasks FFP3 mocowane na gumki bez 3 panelowej konstrukcji?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 2. Dotyczy Zadania nr 1**

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej zastąpiło Dyrektywę Rady 89/686/EWG. W wyniku zmiany rozporządzenia obowiązują nowe wymagania. W związku z tym prosimy o dopuszczenie rękawic zgodnych z nowymi regulacjami, tj. Rozporządzeniem (UE) 2016/425, EN ISO 374-1:2016;EN 16523 i EN 374-2:2014 zamiast Dyrektywy 89/686/EEC i EN 374:1-3.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3. Pakiet nr 4 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga kombinezonu Jednoczęściowego z kapturem, zamkiem błyskawicznym z przodu, zakrytym przylepną klapką, elastycznymi mankietami, kostkami i kapturem; klejone szwy. Materiał: mikroporowaty polipropylen + folia polietylenowa 63 m2 (+/- 2 g/m2) Odzież do noszenia w celu ochrony przed rozpyleniem, ciekłym aerozolem, unoszącymi się w powietrzu cząstkami stałymi, skażeniem radioaktywnym i czynnikami zakaźnymi.

Standardy: EN ISO 13688:2013, EN 14605:2005+A1:2009, EN 13034:2005+A1:2009, EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 1073-2:2002, EN 14126:2003+AC:2004 ,EN 1149-5:2008

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 4. Pakiet nr 5 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. ochraniaczy na obuwiu zgodnych z norma 14126 w typie 6?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 5. Pakiet nr 5 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartucha SMS o gramaturze 35g?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 6. Pakiet nr 5 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartucha SMMS o gramaturze 35g?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7. Zadanie 4**

Czy zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochronny typu 5/6, spełniający wymagania normy EN14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym, posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśma dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczna gumka, elastyczny pas z tyłu, włuknina laminowana o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 8. Zadanie 6**

Czy zamawiający dopuści gramaturę min.20g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 9. Zadanie 6**

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 10. Zadanie nr 6**

Czy zamawiający dopuści fartuch z włókniny polipropylenowej, jednowarstwowej?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 11. Zadanie nr 6**

Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. Z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 12. Pakiet 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice:

Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków z min. 10 na 5 poziomie odporności wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100/200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.



**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 13. Pakiet 2**

Czy Zamawiający dopuści gogle w formie okularów, wykonane z poliwęglanu, odporne na uderzenia o niskiej energii, klasa optyczna I, waga 41 g. Spełniają wymagania normy EN 166:2001, EN 170:2002. Środek ochrony indywidualnej kategorii II zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425. Wymiary 55 mm x 156 mm.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 14. Pakiet 3**

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 NR zgodną z EN149:2001 + A1:2009? Penetracja aerozolu chlorku sodu poniżej 0,28 %; penetracja mgłą oleju parafinowego poniżej 0,72 %; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej 2,77 mbar (277 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min poniżej 2,37 mbar (237 Pa), z zaworem, kopułowa konstrukcja, elastyczny zewnętrzny sztywniak na nos, pianka uszczelniająca od strony wewnętrznej na całym obwodzie półmaski, regulowane gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie. Opakowanie a'5 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 15. Pakiet 4**

Czy Zamawiający wymaga kombinezonu wykonanego z laminatu (włókniny polipropylenowej oraz polietylenu) o gramaturze nie mniejszej niż 63 g/m<sup>2</sup>, ze szwami poliesterowymi dodatkowo zakrytymi taśmą, wyposażonego w trójpanelowy kaptur z elastycznym wykończeniem, wyposażonym w gumkę z tyłu w pasie, nadgarstkach oraz kostkach, dodatkowo suwak zakryty samoprzylepną patką?

**Odpowiedz: Wymogi pozostają zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 16. Pakiet 4 i 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu – kombinezon ochronny (pakiet 4) + ochraniacze na buty wysokie (pakiet 5), co dla Zamawiającego korzystniejsze ekonomicznie oraz zapewni pełne dopasowanie produktów?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 17. Pakiet 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę fartucha w kolorze zielonym?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 18. Pakiet 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu: fartuch medyczny wykonany z włókniny polipropylenowej, rękawy zakończone mankietami poliesterowymi 5 cm, wiązany na troki w tali oraz na szyi, przewiewny, jednorazowego użytku. Gramatura 25g.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 19. Pakiet 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu:

Jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny standard wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min.45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 12,5 - 13 cm na jednej części fartucha i 6,5 -7,5 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorową lamówkę oraz nadruk z rozmiarówką, zgodnością z normą 13795 i zakresie procedur widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Odporność na przenikanie cieczy >20 cm H<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 155.4 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 87.8 N. Opakowanie typu worek foliowy, pakowany pojedynczo. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795-1:2019. Rozmiar: M, L, XL, XXL.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody .**

### **Pytanie nr 20.Pakiet 6**

Czy zamawiający dopuści deklaracja zgodności zgodnie z wymogami rozporządzenia o wyrobach medycznych? Wskazana w opisie norma rozporządzenia UE 2016/425 dotyczy środków ochrony indywidualnej a nie wyrobów medycznych.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 21. pakiet 5**

Czy zamawiający dopuści ochraniacze wysokie, długość min 40 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 22.Pakiet 5**

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze zarejestrowane jako wyrób medyczny?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 23. Zadanie nr 2**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny gogle ochronne o następujących parametrach:

Okulary ochronne GOG-FRAMEB (TG) zabezpieczające oczy w czasie pracy gdzie personel spotyka się z różnego rodzaju odpryskami. Dużym atutem produktu są szerokie ramiona, które dodatkowo chronią również z boku. Komfort użytkowania zwiększa możliwość noszenia okularów na szyi dzięki sznurkom, które można doczepić na końcu ramion.

Zapewniają ochronę oczu przed odpryskami o energii uderzenia do 45 m/s (F). Okulary ochronne posiadają regulację w długości ramion:

materiał: poliwęglan

regulacja długości ramion

plastikowe elastyczne, regulowane zauszuki

ramka w kolorze czarnym/granatowym

możliwość przymocowania sznurków i noszenia na szyi

klasa optyczna 1



norma: EN166, kat. II  
pokryte warstwą ANTI-FOG (zapobiega parowaniu) – wersja TG

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 24. Zadanie nr 3**

Czy zamawiający dopuści maskę FFP3 dwupanelową?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 25. Zadanie nr 3**

Czy zamawiający oczekuje półmasek zgodnych z normą EN14683, zarejestrowanych jako wyrób medyczny - stawka VAT 8%, typu kaczy dziób, zapewniających większą swobodę ruchu twarzy i komfort użytkownika?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 26. dotyczy Zadania 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowej medycznej maski ochronnej na twarz FFP3 o właściwościach opisanych poniżej:  
Pięciorazwarstwowa struktura filtrująca, Wysokiej jakości i przyjazne dla skóry materiały z włókniny, Komfortowy nosek i wygodna opaska na głowę, Bez zaworu oddechowego, Elastyczna i miękka opaska na głowę  
Ochrona przed cząsteczkami unoszącymi się w powietrzu, zanieczyszczeniami, pyłami, itp.  
Lekka, oddychająca, hipoalergiczna, o wysokiej wydajności filtracji  
Kolor: biały, Wymiary: 159,99mm\*104,44 jeden rozmiar, Materiały: Włóknina polipropylenowa, Zgodna z normą: EN149:2001+A1:2009, Klasa ochronna: FFP3, Wydajność filtracji:  $\geq 99\%$   
Produkt ten jest przeznaczony do odpowiedniego uszczelnienia twarzy użytkownika przed atmosferą otoczenia oraz ochrony układu oddechowego, przeszedł normę EN149:2001+A1:2009 w celu wykazania zgodności z EHSR Rozporządzenia (UE) 2016/425. Oznakowanie CE na pojedynczej sztuce.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 27. dotyczy Zadania 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych ochraniaczy na obuwiu? Jednorazowe, wysokie ochraniacze na obuwiu wykonane z laminatu włóknin spundbond PP-film mikroporowatego PP/PE o gramaturze 68 g/m<sup>2</sup> – materiał zgodny z wymaganiami normy EN 14126 (2003) + AC (2004) oraz certyfikowany Świadectwem Jakości Zdrowotnej wydanym przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego – Państwowy Zakład Higieny.

Cechy produktu:

- na górze wszyta nieuciskająca gumka ściągająca
- dodatkowe wiązania powyżej kostki
- taśmy antypoślizgowe w podeszwie
- rozmiar uniwersalny: wysokość 50cm, długość stopy 40cm
- kolor biały
- opakowanie foliowe zawierające 20 szt.

Produkt zakwalifikowany jako wyrób medyczny (VAT 8%) klasy I, reguła 1, posiadający deklarację zgodności na zgodność z wymaganiami zasadniczymi ustawy z dnia 20 maja 2010

o Wyrobach Medycznych.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 28. dotyczy Zadania 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha ochronnego, jednorazowego użytku, wykonanego z laminatu włóknin spunbond PP-film mikroporowaty PP/PE o gramaturze 53 g/m<sup>2</sup> – materiał zgodny z wymaganiami normy EN 14126 (2003) + AC (2004) oraz certyfikowany Świadectwem Jakości Zdrowotnej wydanym przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego – Państwowy Zakład Higieny.

Fartuch zakwalifikowany jako wyrób medyczny klasy I, reguła 1, zgodny z normą EN 13795-2:2019

Posiadający deklarację zgodności na zgodność z wymaganiami Dyrektywy 93/42/EEC  
Cechy produktu:

- odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego - klasa 2
  - lamowany pod szyją,
  - zapinany na rzep, który znajduje się na plecach,
  - wiązany w talii 3-metrowym sznurkiem wykonanym z lamówki, mocowanym w przedniej części fartucha,
  - w dolnej części rękawów wszyta jest nieuciskająca guma. Fartuch w kolorze białym.
- Oferowane rozmiary: S, M, L, XL, XXL
- oznakowanie znakiem CE
  - pakowany po 10 szt.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 29. zadanie 3**

Ze względu na planowane użycie masek z filtrem FFP3 w środowisku medycznym, czyli w szpitalach lub innych jednostkach o podobnym charakterze maski żądane przez Zamawiającego powinny dodatkowo spełniać wymogi ustawy o wyrobach medycznych i Dyrektywy Rady 93/42/EWG. W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie z zapisach SIWZ wymogu rejestracji oferowanych masek FFP3 jako wyrób medyczny, czyli masek objętych 8 % stawką podatku VAT o podwójnej ochronie pasywno – aktywnej, chroniącej zarówno użytkownika (jako środek ochrony indywidualnej) jak i otoczenie (jako wyrób medyczny), spełniają normy PN – EN 149+A1:2010 plus normę EN 14683:2019+AC:2019 oraz zgodną z Dyrektywy Rady 93/42/EWG

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 30. zadanie 3**

Czy Zamawiający kierując się Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych wymaga aby każda maska była pakowana indywidualnie w opakowania zawierające instrukcję użytkowania? Indywidualne opakowania dadzą Zamawiającemu możliwość zachowania czystości biologicznej oraz zapobiegną zakażeniom krzyżowym?

**Odpowiedz: Zamawiający wymaga pakowania pojedynczo w szczelnie zamknięte opakowania foliowe. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga opakowań zawierających instrukcję użytkowania.**





### **Pytanie nr 31. Zadanie 3**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek przeznaczonych do procedur medycznych i chirurgicznych?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

### **Pytanie nr 32. zadanie 3**

Zwracamy się z pytaniem do Zamawiającego czy zgodnie z normą 149:2001 Zamawiający wymaga aby na każdej masce była uwidoczniona nazwa producenta, znakowanie identyfikujące typ maski, numer i rok publikacji normy oraz CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej? Zwracamy się z prośbą aby w przypadku postawienia takiego wymogu, Zamawiający w celu potwierdzenia uwidocznienia powyższego oznakowania wymagał dostarczenia próbek oferowanego produktu? Tylko weryfikacja próbek pozwoli Zamawiającemu na określenie spełnienia powyższych wymogów.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

### **Pytanie nr 33. zadanie 3**

Biorąc pod uwagę fakt że maseczki spełniają swoje właściwości tylko w momencie gdy ściśle przylegają do twarzy, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy chcąc zapewnić szczelność podczas użytkowania, wymaga aby maseczki oprócz zacisku nosowego posiadały również dodatkową piankową uszczelkę oraz klips z możliwością regulacji do połączenia gumek z tyłu głowy?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

### **Pytanie nr 34. dot. pakietu 4 i 5**

Prosimy o określenie czy kombinezony i ochraniacze mają służyć ochronie przeciwko Covid 19?

Jeżeli tak to zgodnie z wymaganiami Ministerstwa Zdrowia oraz informacjami z jednostki notyfikującej CIOP:

„Z uwagi na rozmiar cząstki wirusa SARS- -CoV-2 (60 - 140 nm) [9], odzież przeznaczona do zapewnienia wysokiego poziomu ochrony przed nim powinna w szczególności spełniać wymagania p. 4.1.4.1 PN-EN 14126:2005 [10] na poziomie najlepiej klasy 4. W konsekwencji powinna być poddana badaniu odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego. Ponadto konstrukcja odzieży ochronnej powinna spełniać wymagania dla typu 4 zgodnie z PN-EN 14605:2005+A1:2009 [11], co oznacza odporność odzieży na przenikanie rozpylonej cieczy, a więc szczelność szwów i połączeń występujących w odzieży w tym zakresie.”

[https://m.ciop.pl/CIOPPortalWAR/appmanager/ciop/mobi?\\_nfpb=true&\\_pageLabel=P53000229351588866705766&html\\_tresc\\_root\\_id=300011301&html\\_tresc\\_id=300011293&html\\_klucz=77777&html\\_klucz\\_spis=](https://m.ciop.pl/CIOPPortalWAR/appmanager/ciop/mobi?_nfpb=true&_pageLabel=P53000229351588866705766&html_tresc_root_id=300011301&html_tresc_id=300011293&html_klucz=77777&html_klucz_spis=)

Zgodnie z powyższym wymagana jest klasa 4 i typ 4 kombinezonów i ochraniaczy na buty. Typ 5 oraz 6 nie spełniają ochrony przed wirusem Covid 19, tak samo klasa 3."

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

### **Pytanie nr 35. Zadanie nr 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic będących wyrobem medycznym klasy I (potwierdzone deklaracją producenta) jak i Środkiem Ochrony Indywidualnej kategorii III potwierdzone certyfikatem typu UE.

Jednocześnie w związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE zastępującego dyrektywę 89/686/EWG oraz ustaleniem okresu przejściowego, prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic spełniających normy EN 374 – 1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2, 3 (zgodnie z dyrektywą) lub normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN ISO 16523-1 (zgodnie z rozporządzeniem).

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **Pytanie nr 36. Zadanie nr 1**

Ze względu na braki asortymentowe rękawic nitrylowych w rozmiarze XL, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość dostarczania rozmiaru L w miejsce rozmiaru XL.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytania do wzoru umowy:**

#### **Pytanie nr 37. Pytania do wzoru umowy**

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 1);

0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 2);

5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w pkt 3).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego poprzez wykreowanie pozycji dominującej Zamawiającego i narzucenie na Wykonawcę rażąco wygórowanych kar umownych. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 38:**

Czy Zamawiający zgadza się aby prawo do rozwiązania umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?





**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 39.**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 12 wzoru umowy został dodany punkt o następującej (lub podobnej) treści: „Strony mogą podwyższyć ceny jednostkowe wyjątkowo w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 40.** Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?

**Odpowiedz: 100%**

**Pytanie nr 41.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara za opóźnienia w realizacji zamówienia częściowego wynosiła 0,5% wartości niezrealizowanej w terminie dostawy?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 42.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w §7 ust. 2 pkt 1) i 2) słowo „opóźnienia” zastąpić słowem „zwłoki”?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 43.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna, o której mowa w §7 ust. 2 pkt 3) wynosiła 5% niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 44. Zadanie 6:**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie fartuchów z włókniny SMS o gramaturze min. 35g/m<sup>2</sup>? Pozostałe wymagania spełnia.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 45.**

Szanowni Państwo, W dobie szalejących cen na produkty „covidowe”, chcielibyśmy zaproponować dużo tańszą alternatywę dla drogich rękawic nitrylowych. Jako dystrybutor firmy AGL w Polsce, przedstawiam bardzo mocny hybrydowy zamiennik – wyrób medyczny rękawicę SoftTouch NitrAG. Skład rękawic to folia polietylenowa z dodatkiem elastomerów nitrylu oraz jonów srebra. To unikalne połączenie w/w surowców ,oprócz zbliżonej do rękawic nitrylowych elastyczności, zapewnia także działanie antybakteryjne. Ceny uzależnione od ilości i warunków płatności. Rękawice dostępne są w opakowaniach 100 szt w kolorze niebieskim ( docelowo także białe, czarne i różowe). Załączam komplet

dokumentów wraz z prezentacją oraz filmem pokazującym ich wytrzymałość . W przypadku Państwa zgody złożymy stosowną ofertę. W razie pytań zachęcam do kontaktu.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 46. Dotyczy zadania nr 6**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, z tyłu wiązany na troki, przy szyi zapięcie na rzep ?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 47. Dotyczy Zadania nr 6**

Czy Zamawiający oczekuje dostawy pełnej rozmiarówki fartuchów (M-XXL)?

**Odpowiedz: Zamawiający wymaga fartuchów w rozmiarze XL i XXL.**

**Pytanie nr 48.– zadanie nr 4 - kombinezony**

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie kombinezonów wykonanych z laminatu włóknina /folia PE o gramaturze 55 g/m<sup>2</sup>, typ ochrony 5,6 w rozmiarze XL,XXL będący środkiem ochrony osobistej klasy III. Wytrzymałość na rozciąganie według normy EN ISO 13934-1 , zgodny z normą EN 13034:2005 + A1:2009 oraz EN 14126:2003/AC:2004, Rękawy wykończone gumką, zamek błyskawiczny kryty listwą. Proponowany przez nas produkt jest pakowany pojedynczo, zgodny z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia..**

**Pytanie nr 49. Pakiet 1**

- Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych niesterylnych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej – polimeryzowanej, wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu. I delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. 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. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie nr 50. Pakiet 3**

- Prosimy o dopuszczenie następującego produktu:  
Półmaska filtrująca FFP3 o wielowarstwowej budowie z filtrem z tkaniny, bez zaworu wydechowego (skuteczność filtracji > 99%). Wyposażona w zacisk nosowy, który zapewnia wygodę noszenia i dobre dopasowanie. Klasa ochrony: FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 Skuteczność filtracji: >99% Budowa: 5 warstwowa. Rozmiar maski: 83 mm ± 1 mm x 240 mm ± 1 mm. Mocowanie: na gumki. Kolor: biały. Opakowane jednostkowe – 1 sztuka w torebce foliowej. Opakowanie zbiorcze - 20 sztuk





**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 51. Pakiet 4**

- Prosimy o dopuszczenie kombinezonu ochronnego zapewniającego ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III odzieży ochronnej, Typ 5B - ochrona przed cząstkami stałymi i 6B - ochrona przed ciekłymi chemikaliami. Kombinezon jednoczęściowy o kroju 3D wyposażony w zamek błyskawiczny zakryty patką na całej długości. Kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz zapewnia komfort ruchów. Kombinezon wykonano z włókniny polipropylenowej laminowanej folią polietylenową, materiał wytrzymały, miękki w dotyku, przyjazny dla skóry oraz wygodny w noszeniu. Bardzo dobra ochrona przed pyłami i działaniu substancji chemicznych. Dodatkowa ochrona przed zagrożeniami biologicznymi i infekcjami wg normy EN 14126. Osłona zamka błyskawicznego w postaci listwy Gumka w talii zapewniająca dopasowanie kombinezonu do ciała. Elastyczne ściągacze na rękawach, nogawkach i kapturze zapewniające szczelność, ochronę, lepsze dopasowanie oraz swobodę ruchów.

Charakterystyka techniczna:

Materiał: PP laminowany folią PE

Kolor: biały

Ochrona zgodna z kategorią III odzieży ochronnej:

EN 14126:2003+AC:2004 - ochrona biologiczna

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B- ochrona przed cząstkami stałymi,

EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B –ochrona przed ciekłymi chemikaliami,

EU 2016/425 Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE)

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 52. Pakiet 5**

- Prosimy o dopuszczenie jednorazowej antypoślizgowej osłony na długie buty typ 5B/6B. Spełniają wymagania eksploatacyjne dla odzieży ochronnej i zapewniają ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III odzieży ochronnej wg. normy 14126:2003+AC:2004.

Ochroniacze zostały wykonane z laminowanej włókniny polipropylenowej. Górna krawędź ochroniaczy zakończona elastyczną gumką i wyposażona w paski mocujące, zapewniające lepsze dopasowanie. Rodzaj włókniny: laminowany polipropylen

Gramatura włókniny: 33 g/m<sup>2</sup>

Gramatura folii PE: 22 g/m<sup>2</sup>

Gramatura kleju: 2 g/m<sup>2</sup>

Gramatura całkowita laminatu: 57 g/m<sup>2</sup> (±5%)

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 53. Pakiet 6**

Prosimy o dopuszczenie fartucha medycznego wykonanego z włókniny polipropylenowej o gramaturze 35g mankiety wykończony gumką lateksową lub ściągaczem bawełnianym.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 54.**

Czy zamawiający dopuszcza termin płatności 7dni?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 55.**

Witam, czy można złożyć oferty częściowe na wybrany pakiet ?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 56.**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

- a) gładkie, tekstura na końcach palców;
- b) wewnątrz chlorowane, z odstępniem od zewnętrznie polimeryzowanych; proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanemu się rękawic w opakowaniu. Chlorowanie sprawia, że bardziej oczyszczone, tym samym wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami Zamawiającego. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B. Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM F 1671, ASTM D 6978.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego. Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych. EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL. EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitylu, elastomerów. EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych) EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG. Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.





Ponadto nasze rękawice są zgodne z normą amerykańską ASTM F 1671 Viral Penetration Test – która przedstawia sposób badania odporności materiałów na przenikanie krwiopochodnych patogenów z użyciem do badania bakteriofagu Phi-X 174. Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 57.**

Czy zamawiający dopuszcza gogle ochronne bez podwójnej szybki?

**Odpowiedz: Zamawiający utrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia bez zmian.**

**Pytanie nr 58.**

Czy zamawiający dopuszcza półmaski ffp3 z zaworem 3 panelowa konstrukcja?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 59.**

Czy zamawiający dopuszcza rękawice jednorazowe nitylowe bez standardu EN455 1-4 ?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 60.**

Czy zamawiający dopuszcza maski pełnotwarzowe wykonane z gumy czy silikonu?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 61.**

Czy zamawiający dopuszcza maskę ochronną bez membrany fonicznej w części twarzowej?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 62.**

Czy zamawiający dopuszcza półmaski ffp3 z zaworem 3 panelowa konstrukcja w kolorze żółtym.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 63.**

Dzień dobry bardzo proszę o udzielenie odpowiedzi czy w przypadku ochraniaczy na obuwiu dopuszczają Państwo wysokość ochraniaczy 40 cm oraz czy oferta ma być podana w przeliczeniu na parę czy jednak na sztuki.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.**

II. Odpowiedzi stanowią integralną część zaproszenia do składania ofert i będą wiążące podczas terminu składania ofert.



III. Powyższe odpowiedzi na pytania znajdują Państwo na stronie Platformie Zakupowej Open Nexus.

IV. Zamawiający informuję, iż zmianie ulega termin składania ofert, jn:

**Termin składania ofert przypada na dzień: 15.03.2021r. godzina 9:00.**

Sporządził:  
Marcin Zientek



Sprawdziła:  
Karina Przybyła



~~ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. TECHNICZNO-ADMINISTRACYJNYCH  
Wojewódzkiego Pogotowia Ratunkowego w Katowicach~~

Dariusz Krawczyk