**Szczecin, dnia 12 stycznia 2021r**

**ZP/220/90/20**

**w sprawie: przetargu nieograniczonego którego przedmiotem jest dostawa masek filtrujących FFP, kombinezonów ochronnych, rękawic oraz obłożeń do angiografii**

 **Wyjaśnienia 1**

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Wykonawca I**

Pytania do SIWZ:

Zadanie nr 1

Poz.1 i 2.

1. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia najwyraźniej oczekuje masek spełniających normę EN149, a więc skalsyfikowanych jako środki ochrony osobistej (VAT23%). Takie wymagania zawarte są w dwóch punktach tabeli wymaganych parametrów = warunków koniecznych. Jednak zamawiający umieścił również w tabeli wymagań normę EN14683 typ IIR dotyczącą masek sklasyfikowanych jako maski medyczne, chirurgiczne (VAT8%). Tymczasem, jeżeli maska spełnia wymagania normy EN149 to nie spełnia wymagań normy EN14683 i odwrotnie. Prośba do Zamawiającego o potwierdzenie, czy wymaga masek spełniających normę EN149, sklasyfikowanych jako środki ochrony osobistej (VAT23%).

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z siwz**

Poz.2.

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek FFP3 zgodnych z normą EN149 pakowanych pojedynczo w opakowaniach zbiorczych po 50sztuk.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z siwz**

Zadanie nr 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kombinezonów ochronnych o poziomie ochrony dedykowanym do pracy w oddziałach intensywnej terapii. Kombinezon ochrony biologicznej wykonany z tkaniny SMS (polipropylen i polietylen) o gramaturze minimum 65g/m², z kapturem w kolorze białym z niebieskim oklejeniem szwów, kaptur szczelnie dopasowany do maski ochronnej i przyłbicy, wykończony elastycznym ściągaczem, rękawy oraz nogawki wykończone ściągaczem zapewniającym szczelność, zamek błyskawiczny kryty samoprzylepną listwą, z tyłu w talii wszyta gumka. Kombinezony medyczne, zabezpieczające przed kontaktem z czynnikami infekcyjnymi. Odpowiadające standardom ochrony EN 14605:2005+A1;2009 (Typ 3 ochrony), EN 14126:2003/AC:2004. Odporne na ścieranie, rozdarcia, rozciąganie EN ISO 12947-2:2016, EN ISO 7854:1997, EN ISO 9073-4:1997, EN ISO 13934-1:2013, przekłucie EN 683:1995, przenikanie EN ISO 13935-2:2014. O bardzo dobrych właściwościach ochronnych i odpornościowych. Dostępne w szerokim zakresie rozmiarów (od XS-160cm do XXL-185cm).

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z siwz**

**Wykonawca II**

Dobry dzień! Jesteśmy dostawcą zagranicznym (kraj rejestracji - Ukraina), czy możemy wziąć udział w przetargu? Nasz podpis elektroniczny nie jest ważny w Polsce. Czy istnieją warunki uczestnictwa dla zagranicznych dostawców?

**Odpowiedź**

**Warunki uczestnictwa dla Wykonawców spoza terytorium RP zostały opisane w siwz.**

**Wykonawca III**

**Zadanie 3**

Pkt. 7 i pkt.11- Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z EN 388. Pragniemy wyjaśnić, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem unijnym tj. ISO 374-1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388?

**Odpowiedź**

**Zamawiający odstępuje od wymogu zgodności wyrobów z normą EN 388**

Pkt.17 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy nitrylowej o grubości na palcu 0,14mm, na dłoni 0,09mm (pojedyncza ścianka)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

Pkt.18 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy nitrylowej o sile zrywu przed starzeniem min.10N po starzeniu min.9N?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

Zadania 4

Pkt.14 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o grubości na palcu 0,22-0,24mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

Pkt.15 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o długości min.285mm dla wszystkich rozmiarów?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

Pkt.23 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania zbiorczego: karton zwierającego 8 małych kartoników rękawic tj.400 par?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

Zadanie nr 5

Pkt.19 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o długości min.285mm dla wszystkich rozmiarów?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

Pkt.20 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej o grubości na palcu 0,22-0,24mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

Pytania do wzoru umowy

1. Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 6 projektu umowy poprzez jego szczegółowe dookreślenie i wykreślenie z jego treści stanu epidemii, pandemii itp. gdyż w obecnym brzmieniu powoduje, że termin realizacji dostawy stanowiący kryterium oceny ofert staje się kryterium iluzorycznym skoro Zamawiający jest uprawniony do skrócenia (bez określenia o ile) tegoż terminu w przypadku arbitralnie określonym („itp.”)

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje wskazanego zapisu. Jednocześnie Zamawiający informuje, że jednym z warunków dokonania zmian umowy jest zachowanie formy pisemnej pod rygorem nieważności**

1. Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodane do niego ust. 7 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotykające szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.**

1. Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 3 projektu umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu realizacj reklamacji do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywania prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.**

1. Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 9 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 nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.**

1. Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 1 lit. c) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy. 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 w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.**

1. Wnosimy o modyfikację § 13 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.**

Pytanie ogólne

Wnosimy o zwolnienie Wykonawców z wnoszenia wadium w przedmiotowym postepowaniu zgodnie z treścią art. 15va ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. 2020 poz. 374, ze zm.). UZASADNIENIE: Zgodnie z treścią uzasadnienia do Rządowego projektu ustawy o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych na zapewnienie płynności finansowej przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o zmianie niektórych innych ustaw (Druk 382): „Bezpośrednim skutkiem pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych mogą być trudności w ponoszeniu przez nich kosztów związanych z uzyskaniem zamówień publicznych, takich jak koszt wniesienia wadium czy też zabezpieczenia należytego wykonania umowy. Dlatego też w art. 58 pkt 15 projektu ustawy proponuje się zniesienie obowiązku żądania wniesienia wadium w postępowaniach o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w postępowaniach o najwyższych wartościach. Spowoduje to obniżenie kosztów udziału w postępowaniu, a przez to zwiększenie dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19. Przygotowując postępowanie o udzielenie zamówienia, zamawiający powinien dokonać oceny zasadności żądania wniesienia wadium z uwzględnieniem specyfiki danego zamówienia, w tym kręgu potencjalnych wykonawców (np. czy istnieje ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców lub udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy).”

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie rezygnuje z obowiązku wniesienia wadium.**

**Wykonawca IV**

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA ZADANIE NR 6

1. Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do angiografii o następującym składzie i parametrach:

2 Skład zestawu:

a serweta na stół instrumentarium (owinięcie zestawu) min. 150 x 190 cm – 1 sztuka

b fartuch chirurgiczny wzmocniony L , wykonany z włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace o gramaturze 68 g/m2, wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach klejone obwodowo. Łączenia wykonane metodą ultradźwiękową. Mankiet o długości min. 9 cm, rzep w okolicach szyi min. 14cm - 2 sztuki

c ręcznik celulozowy 33x 30 cm – 4 sztuki

d skalpel bezpieczny nr 11 – 1 sztuka

e kleszcze do mycia pola operacyjnego 24cm – 1 sztuka

f miska okrągła, transparentna o pojemności 250ml – 1 sztuka

g miska okrągła, transparentna o pojemności 500ml – 1 sztuka

h miska okrągła, niebieska o pojemności 250ml – 1 sztuka

i miska na prowadnik z wypustkami zabezpieczającymi przed wysunięciem 2500ml – 1 sztuka

j kompres gazowy 10x10cm, 12 warstwowy, 17 nitkowy – 20 sztuk

k igła bezpieczna 21x40mm – 1 sztuka

l strzykawka trójczęściowa Luer 3ml – 1 sztuka

ł strzykawka dwuczęściowa Luer 5ml – 1 sztuka

m strzykawka dwuczęściowa Luer 10ml – 1 sztuka

n strzykawka trójczęściowa LL w kolorze żółtym 20ml, wykonana z poliwęglanu – 1 sztuka

o osłona na ekran ołowiany o wymiarach 95 x 85 cm (prostokątna) , wykonana z foli PE o grubości 35µ, zakończona elastyczną gumką – 1 sztuka

p osłona na aparaturę o wymiarach 122x 65 cm, wykonana z foli PE o grubości 35µ, zakończona elastyczną gumką – 1 sztuka

r osłona na aparaturę o wymiarach 152x 76 cm, wykonana z foli PE o grubości 35µ, zakończona elastyczną gumką – 1 sztuka

s osłona na aparaturę o wymiarach 70 x 35 cm , wykonana z foli PE o grubości 35µ, zakończona elastyczną gumką – 1 sztuka

t dren wysokociśnieniowy PCV LL, długość 200cm – 1 sztuka

u kranik trójdrożny wysokociśnieniowy - 1 sztuka

w serweta operacyjna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 75x90cm (gramatura min. 55 g/m2), jedną z warstw stanowi folia PE – 2 sztuki

y obłożenie chirurgiczne do angiografii udowej o wymiarach 240 x 340cm wyposażone w dwa samoprzylepne otwory w okolicach tętnic udowych o średnicy 8 x 16 cm otoczone folią chirurgiczną (powierzchnia samoprzylepna od strony pacjenta ) , oraz dwa samoprzylepne otwory umożliwiające wkłucie do tętnicy

promieniowej o wymiarach 7 x 12 cm (powierzchnia samoprzylepna od strony pacjenta). Serweta posiadająca dodatkową wstawkę chłonną w kształcie litery „T” dwa zintegrowane panele o szerokości ok. 60 cm służące do przykrycia pulpitu sterowniczego na całej długości serwety, wykonane z foli PE. Serweta wykonana z laminatu 2-

warstwowego ( pp-pe) o minimalnej gramaturze 55 g/m2 z dodatkowym padem chłonnym o gramaturze min. 110 g/m2

3 Materiał bazowy serwety laminat dwuwarstwowy o gramaturze min. 55 g/m2 (jedną z warstw stanowi folia PE o grubości min. 25 mikronów). Serweta posiada odporność na przenikanie cieczy > 200 cm H2O (strefa krytyczna),

> 150 cm H2O (strefa mniej krytyczna), wysoką odpornością na uszkodzenia mechaniczne – odporność na

wypychanie na sucho/ mokro > 190 kPa (strefa krytyczna) , oraz absorbcją płynów na poziomie min. 350% (>385 ml/m2 ) (badane według EN ISO 9073-6)(strefa krytyczna).

4 Serweta musi spełniać wymogi obowiązującej normy PN EN 13795 wymagania wysokie na całej powierzchni.

5 Komponenty „ drobne” zapakowane dodatkowo w papierową torebkę ( bez wiązania)

6 Opakowanie jednostkowe typu folia/Tyvek (transparentna) umożliwiające rozpakowanie zestawu zgodnie z zasadami aseptyki, posiadające widoczną, czytelną etykietę, zapakowaną wraz z zestawem, zawierającą

opis składu w języku polskim, znak CE oraz cztery samoprzylepne naklejki identyfikujące wyrób.

7 Wyrób zgodny z normą PN EN 13795 muszą być z nią zgodne. Dla potwierdzenia parametrów oferowanego wyrobu wymaga się załączenia kart technicznych gotowego wyrobu.

8 W opakowaniu kartonowym 2 zestawy.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

2.Zwracamy się z prośbą o podanie adresu, na który mają zostać wysłane próbki. Prośba nasza wynika z faktu, iż Zamawiający w załączniku 4A: Opis przedmiotu Zamówienia oczekuje przesłania próbek wraz z ofertą, tj. do terminu otwarcia ofert.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wyjaśnia, że wskazany zapis jest błędny i nie ma obowiązku złożenia próbek wraz z ofertą. Do złożenia próbek zostaną wezwani Wykonawcy, których oferta została najwyżej oceniona.**

PROJEKT UMOWY

3. § 10, ust. 1 c- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §10 ust. 1c do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowana zmianę.**

**Wykonawca V**

Zadanie 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice pudrowane, o grubości na palcu 0,16mm+/-0,02, sile zrywu przed starzeniem min. 9N?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

Zadanie 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne polimerowane od strony wewnętrznej, o AQL 1,0, zawartość protein ≤79μg/g, o grubości na palcu 0,16mm+/-0,02 i sile zrywu przed starzeniem min 9N?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Wykonawca VI**

**Pytanie 1**

**Zadanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych z wewnętrzną powierzchnią pokrytą polimerem powlekanym powłoką, która pozwala na szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche dłonie, zewnętrzną powierzchnią teksturowaną, mankietem prostym z niechlorowaną opaską na końcu, która eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankietu? Długość rękawicy (typowa) 290 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem 19,3 N, poziom protein 30 μg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4,EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4,EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Rękawice zarejestrowane podwójnie jako wyrób medyczny klasa IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

**Wykonawca VII**

**Zadanie 2**

Czy Zamawiający dopuści kombinezon w rozmiarach M-2XL? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu rozmiaru S?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie odstępuje.**

**Wykonawca VIII**

**PYTANIA:**

**Zadanie nr 1, poz.1**

Prosimy o dopuszczenie maski filtrującej FFP2 z grafenem, certyﬁkowana jako środek ochrony

indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych przed pyłami, bakteriami i wirusami, niwelująca uciążliwe zapachy . Maska 5-warstwowa, 3-panelowa, mocowana na elastyczne troki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego, wolna od lateksu, silikonu i PVC.

Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji > 94%, cząsteczek o

wielkości 0,6 μm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Opakowane jednostkowe - 2 sztuki, opakowanie zbiorcze 40 szt.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Zadanie nr 1 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie maski filtrującej FFP3 o wielowarstwowej budowie, bez zaworu wydechowego. Wyposażona zacisk nosowy, który zapewnia wygodę noszenia i dobre dopasowanie,, mocowana na gumki.

Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Skuteczność filtracji: >99%, budowa: 5 warstwowa. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji > 99% cząsteczek o wielkości 0,6 μm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana jednostkowo w torebkę foliową, opakowanie zbiorcze 20 szt.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie nr 2**

Prosimy o dopuszczenie kombinezonu ochronnego o wyższym poziomie ochrony, jednoczęściowego z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i

kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz komfort ruchów, szwy typu overlock dodatkowo zabezpieczone taśmą, pętla na kciuk zabezpieczająca przed przypadkowym rozszczelnieniem z rękawicą. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami

biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami:

PN-EN ISO 13688:2013-12 EN 14126:2003+AC:2004

EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 3B

EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 4B EN 14325:2018

Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE, o gramaturze min. 55g/m2materiał miękki, przyjazny dla skory, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym i bezpośrednio na samym kombinezonie naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z siwz.**

**Zadanie nr 2**

Czy Zamawiający oczekuje, aby kombinezon w celu prawidłowego uszczelnienia maski ochronnej posiadał dodatkową patkę na podbródek oraz pętle na kciuk utrzymującą rękawy w stałej pozycji bez ryzyka

zsunięcia się rękawic.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza, aby kombinezon w celu prawidłowego uszczelnienia maski ochronnej posiadał dodatkową patkę na podbródek oraz pętle na kciuk utrzymującą rękawy w stałej pozycji bez ryzyka**

**zsunięcia się rękawic.**

**Zadanie 4**

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych obecnie stosowanych, lateksowych, pudrowanych, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 μg/g rękawicy mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport

laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, Certyfikat CE Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, odporne na

poziomie 6 na co najmniej 3 substancje w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Opakowanie 70 par.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 5**

Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej, lateksowej bezpudrowej z wewnętrzną warstwą

polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, faktyczny poziom protein < 10 ug/g rękawicy 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, badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3, badania na przenikalność min. 25 cytostatyków. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III.

Opakowanie 50 par.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 5**

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane

radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,21mm poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy 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, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374- 3 Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii

III. Opakowanie 50 par

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Wykonawca IX**

Dotyczy: Zadanie 2.1. Szanowni Państwo, czy do przetargu zostanie dopuszczony kombinezon ochronny o gramaturze 55g/m2 spełniający pozostałe wymagania/normy? Zaznaczę w tym miejscu że ograniczenie ofert na kombinezony w zakresie grubości min 62g/m2 jest nieuzasadnione.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza proponowany kombinezon pod warunkiem spełniania pozostałych parametrów technicznych wskazanych w siwz i załącznikach.**

 **Z poważaniem**

 **Dyrektor SPSK-2**

**/podpis w oryginale/**

***Sprawę prowadzi:***

***Przemysław Frączek***

***Tel. 91 466 1087***