



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
w Sejnach

ul. Edwarda Rittlera 2  
16-500 Sejny



tel. (87) 517-23-14  
fax (87) 517-23-35  
www.szpital.sejny.pl  
sekretariat@szpital.sejny.pl

NIP: 84-4-12-84-785  
REGON: 790317140

Nr rachunku bankowego: 95 9259 002 0023 3310 2006 0002

Sejny, dnia 21.04.2023 r.

Znak postępowania: 01/ZP/2023

Dotyczy: Zakup i dostawy przez okres 12 miesięcy asortymentu na potrzeby SP ZOZ w Sejnach z podziałem na 15 zadań.

### Wyjaśnienia dotyczące zapytań i wątpliwości zgłoszonych w postępowaniu

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach, działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. z 2022 r. Dz.U. poz. 1710 ze zm.) przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zapytań i wątpliwości zgłoszonych przez Wykonawców w postępowaniu.

#### I.

1. Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu **dot. § 8 ust.1B** wzoru Umowy. Zamawiający w § 8 ust. 1B wskazał: Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
2. za zwłokę w oddaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminów określonych w umowie.

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,5% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,5% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, 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*”

W konsekwencji powyższych rozważań **Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 8 ust 1B wzoru Umowy** i obniżenie kary umownej do 0,25% wartości.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

#### II.

Pytanie 1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 1 poz. 76 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw.

pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Pytanie 2. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 11 poz. 1 i czy dopuści: Jednorazowa ściereczka wykonana z bardzo chłonnej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy do wycierania rąk (niesterylna) oraz osuszania powierzchni o rozmiarze 34x40cm, pakowana po 300szt. w rolce?

lub

Jednorazowa ściereczka wykonana z bardzo chłonnej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy do wycierania rąk (niesterylna) oraz osuszania powierzchni o rozmiarze 34x40cm, pakowana po 200szt. w rolce?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Pytanie 3. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 12 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 12 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.1% wartości przedmiotu umowy, o którym mowa w §5 ust.1 za każdy dzień zwłoki w płatności licząc od trzeciego dnia zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**III. Zadanie nr 3. Czy w zadaniu nr 3 Zamawiający wymaga, żeby ładunki staplera posiadały łańcuch i bolec pozycjonujące tkankę?**

**Odpowiedź. Staplery muszą posiadać łańcuch i bolec pozycjonujące tkankę.**

**IV. Zadanie nr 3**

1. Czy Zamawiający w pozycji 1, 2, 3 i 4 dopuści zaoferowanie jednorazowych staplerów liniowych z nożem w ładunku i ładunków w rozmiarze 60 mm, długość linii cięcia 60 mm, długość linii zszywek 65 mm, ilość zszywek 56.

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ i odpowiedziami na zapytania.**

2. Czy Zamawiający w pozycji 5, 6, 7, 8 dopuści zaoferowanie jednorazowych staplerów liniowych z nożem w ładunku i ładunków w rozmiarze 80 mm, długość linii cięcia 80 mm, długość linii zszywek 85 mm, ilość zszywek 76.

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ i odpowiedziami na zapytania.**

**V. Zadanie nr 13, poz. 2 i 3**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby pojemniki tworzyły system zamknięty rozumiany jako rozwiązanie chroniące Użytkownika przed kontaktem z substancją chemiczną, zarówno w postaci lotnej jak i ciekłej, gdzie materiał utrwalający (formaldehyd 4%/formalina 10%) umieszczony jest w pokrywie/nakrętce i uwalniany dopiero po połączeniu (zakręceniu) ze zbiornikiem i wciśnięciu przycisku wbudowanego w górną część pokrywy.

**Odpowiedź. Zamawiający wymaga aby pojemniki tworzyły system zamknięty rozumiany jako rozwiązanie chroniące Użytkownika przed kontaktem z substancją chemiczną, zarówno w postaci lotnej jak i ciekłej, gdzie materiał utrwalający (formaldehyd 4%/formalina 10%) umieszczony jest w pokrywie/nakrętce i uwalniany dopiero po połączeniu (zakręceniu) ze zbiornikiem i wciśnięciu przycisku wbudowanego w górną część pokrywy.**

## VI.

### Zadanie nr 1 – Materiały i zestawy opatrunkowe:

Pozycje 49 – 53 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania rękawów opatrunkowych zgodnych z opisem, ale które nie nadają się do sterylizacji?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 67 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania serwet zgodnych z opisem, ale 4-warstwowych?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 79 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale w którym jedna z serwet włókninowych ma rozmiar 75cm x 90cm i otwór o średnicy 10cm (zamiast rozmiaru 60cm x 60cm)?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 80 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale w którym serweta włókninowa nieprzylepna ma rozmiar 37,5cm x 45cm?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 81 i 82 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku z włókien alginianów wapnia i alginianów sodu?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 81 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku w rozmiarze 10cm x 10cm lub 10cm x 20cm?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 95 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kołnierza ocieplającego zgodnego z opisem, ale w rozmiarze 45cm x 55cm?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

### Zadanie nr 2 – Zestawy sterylne, kompresy:

Pozycja 1d) – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale samoprzylepna serweta do zakrycia okolicy odbytu nie jest przezroczysta?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 1e) – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem posiadającego w swoim składzie dodatkowo 1 taśmę przylepną 10x50cm oraz 1 serwetę przylepną 90x75cm?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 1g) – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale z osłoną na krocze w rozmiarze 37,5cm x 20cm?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 7 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania taśmy samoprzylepnej w opakowaniu 60 x 2 sztuki? Jeśli tak, to czy należy wycenić jedno czy dwa opakowania?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycje 8 i 9 oraz 13 i 14 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów zgodnych z opisem, posiadających dodatkowo nitkę rtg?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 11 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale bez dwóch zapinek do bandaża elastycznego?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 12 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale z serwetą główną bez dodatkowych wzmocnień oraz z drenem do ssaka 23/7,67CH/mm 350 cm?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 17 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompletów zgodnych z opisem, ale w kolorach zielonym i niebieskim (bez różowego)?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 18 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale w którym zamiast „20 x ES kompres z gazy 7,5x7,5cm 12 warstw 17 nitek” jest 10 kompresów z gazy z RTG 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 17 nitek + 10 kompresów z gazy z RTG 7,5 x 7,5 cm 16 warstw 17 nitek oraz zestaw nie posiada w swoim składzie osłony na uchwyt lampy i pojemnika na zużyte igły i ostrza?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 19 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale posiadającego dodatkowo w składzie 1 x dren Redona 16/5,33 CH/mm, 80 cm?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 20 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale serweta na stół narzędziowy ma rozmiar 150cm x 190cm oraz serwety operacyjne nie posiadają dodatkowych wzmocnień?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pozycja 23 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu zgodnego z opisem, ale serweta na stół narzędziowy ma rozmiar 150cm x 190cm oraz zestaw nie posiada w swoim składzie 20 kompresów 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG i 6 setonów 8cm x 90cm, posiada natomiast dodatkowo kieszeń przylepną dwusekcyjną 43x38cm?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**WZÓR UMOWY:**

1. Czy Zamawiający zgodzi się aby w § 6 ust. 1 i 2 wzoru umowy wyrażenie „5% wartości przedmiotu umowy o której mowa w § 5 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto”? Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia/wypowiedzenia/rozwiązania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę podstawy naliczania kar umownych w § 6 ust. 3 i 4 wzoru umowy, tj. podstawą naliczenia kary będzie wartość tej części częściowego zamówienia co do której wykonawca pozostaje w opóźnieniu w realizacji dostawy lub rozpatrzeniu reklamacji, a nie wartość całej umowy? Kara naliczana od wartości całości umowy byłaby rażąco wygórowana.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

## VII.

1. Zadanie 8, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści gazetę pakowaną w papierek a następnie w opakowanie typu blister?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

### Dotyczy zapisów umowy:

1. Par. 6 ust. 1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

2. Par. 6 ust. 2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

3. Par. 6 ust. 3: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niedostarczonej na czas partii towaru?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

4. Par. 6 ust. 4: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość towaru, którego dotyczy reklamacja?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

5. czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

## VIII. Zadania nr 9: Fartuch, ubrania chirurgiczne, serwety, buty operacyjne:

Pytanie 1: Zamawiający jako jedno z kryteriów oceny ofert wyznaczył termin dostawy częściowej. Maksymalny termin dostawy akceptowalny przez Zamawiającego wynosi 4 dni robocze. W przypadku dostaw wyrobów wielorazowego użytku, które są przedmiotem zamówienia w Zadaniu nr 9 tak krótki termin dostawy niestety jest trudny do spełnienia przy jednoczesnym zachowaniu jakości. Zamawiający bowiem każdorazowo przy składaniu zamówienia musi określić kolor oraz rozmiar asortymentu, a co za tym idzie, Wykonawca musi wyprodukować wyroby na podstawie przedstawionych w zamówieniu szczegółów. Czy Zamawiający zmieni minimalny punktowany termin dostawy w zakresie Zadania nr 9 na co najmniej 10 dni roboczych, natomiast maksymalny na 20 dni roboczych?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuści pole krytyczne fartuchów operacyjnych z Zadania nr 9 wykonane z tkaniny o gramaturze 120 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 3: Czy Zamawiający dopuści odzież operacyjną z Zadania nr 9 wykonaną z tkaniny o zawartości bawełny 48%, poliestru 52% z tolerancją składu +/-3% i gramaturze 130 g/m<sup>2</sup> z tolerancją +/- 4%?

Proponowana odzież cieszy się dobrą opinią Użytkowników i jest w pełni zgodna z normą PN-EN 13795.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 4: Czy Zamawiający dopuści serwety z pozycji 3 Zadania nr 9 o konstrukcji jak poniżej: - serweta zasadnicza wykonana z tkaniny o gramaturze 121 g/m<sup>2</sup> o nieprzemakalności min. 40 cm H<sub>2</sub>O, - warstwa chłonna wykonana z tkaniny o chłonności 150%? Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Proponowane serwety są tożsame z opisanymi w SWZ

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**



Pytanie 5: Zamawiający dla ubrań operacyjnych wymaga granicznych parametrów, takich jak gramatura i skład tkaniny. Na Rynku zdarzają się niestety praktyki firm, które deklarują składy i gramatury w zależności od wymogów Zamawiającego, tak aby pozyskać zamówienie. Tylko na podstawie raportów z przeprowadzonych badań na wyznaczanie składu i gramatury Zamawiający może zweryfikować zaoferowane parametry. Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty lub na wezwanie akredytowanych raportów z badań, wykonanych przez niezależną jednostkę badawczą, potwierdzających gramaturę i skład tkaniny, z której wykonana będzie zaoferowana odzież operacyjna?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Pytanie 6: Czy Zamawiający dopuści obuwie operacyjne z Zadania nr 9 dostępne w sześciu rozmiarach, tj. 35/36, 37/38, 39/40, 42/42, 43/44, 45/46, podlegające myciu i dezynfekcji w temp. 90 st. C oraz sterylizacji w temp. 134 st. C?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**IX.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 3, 4:

1. W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości **brutto niezrealizowanej części** przedmiotu umowy, o której mowa w § 5 ust. 1.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

2. W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy dłuższej niż 2 dni, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości **brutto opóźnionego w dostawie** przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy.**

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

3. W przypadku zwłoki Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 4 ust. Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości **brutto reklamowanego** przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy.**

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**X.**

1. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 14: taśmę polipropylenową, monofilamentową, w plastikowej osłonce, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość taśmy 0,33 mm, grubość nici 0,08 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, porowatość 84%, atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne 1,5 cm zwężenia na końcach, wytrzymałość 68-70 N/cm, wielkości porów śr. 0,98 mm, max. 2,31 mm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych zapobiega deformacji w kierunku skośnym, który jest kierunkiem decydującym jeśli chodzi o deformację, podwójna nić wzmacniająca zapewniająca odporność na rozciąganie i zapobiega skręcaniu taśmy)?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

2. Dotyczy zadania 14: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie próbki niesterylnej w razie wezwania w celu weryfikacji zaoferowanego wyrobu?

**Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.**

**XI.**

**Zadanie nr 4, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. 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. odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporny na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na

min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. 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. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt. (z przeliczeniem zaoficerowanej ilości do 40 op.)?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 11, poz. 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoficerowanie sterylnej ściereczki z włókniny spunlace zamiast z celulozy, o wymiarach 40 x 40 cm?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Zadanie nr 12, poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. 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 normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Zadanie nr 12, poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma.

Rozmiar 6,5-9,0?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Zadanie nr 12, poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu 0,17±0,02mm, na dłoni 0,15±0,02mm, na mankiecie 0,13±0,02mm, długość min 278mm, poziom protein lateksowych poniżej 35µg/g, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 15N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455, nie starszymi niż 2016 r. AQL 0,65 - potwierdzone badaniami wg EN 455-1 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-

5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,5-8,5?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Zadanie nr 12, poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiety rolowane, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu  $0,17\pm 0,01$ , na dłoni  $0,14\pm 0,01$ , mankiecie  $0,11\pm 0,01$ ; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej  $90 \mu\text{g/g}$  i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki niezależnej wg EN 455). 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. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Zadanie nr 12, poz. 5** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu  $0,11\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$ , na dłoni  $0,07 \pm 0,01 \text{ mm}$ , 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. 33 cytostatyki. wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego badaniami i raportem akredytowanego laboratorium, przeprowadzonymi zwalidowaną metodą badawczą. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. 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 mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź. Dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

**Zadanie nr 12, poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu  $0,11\pm 0,02\text{mm}$ , na dłoni  $0,10\pm 0,02\text{mm}$  na mankiecie  $0,07\pm 0,02\text{mm}$ , długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. 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 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Zadanie nr 12, poz. 7** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice lateksowe, pudrowane, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość palcu  $0,11\pm 0,02\text{mm}$ , na dłoni  $0,10\pm 0,02\text{mm}$ , na mankiecie  $0,07\pm 0,01\text{mm}$ , długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. 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 i ASTM F 1671.



Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. potwierdzone piktoqramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 12, poz. 8** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu  $0,16 \pm 0,02$  mm, na dłoni  $0,09 \pm 0,02$  mm, na mankiecie  $0,08 \pm 0,02$  mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**XII. Pakiet nr 5 poz. 9,10,11.** Prosimy o dopuszczenie folii w opakowaniach a`10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

### **XIII. Pytania do SWZ**

Zadanie 12, poz. 1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne jałowe, sterylne bezpydrowe, lateksowe, kształt anatomiczny, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń ,mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6,0-9,0 co pół, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, zewnętrznie chlorowana, wewnętrznie polimeryzowane, długość rękawicy minimum 293 mm, grubość na palcu minimum 0,22 mm, na dłoni minimum 0,20 mm oraz na mankiecie min. 0,16 mm, o wartości finałowego uwalniania AQL 0,65, o sile zrywania przed starzeniem min. 16N, zgodne z normą EN 455-1.2.3,4, rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z EN 16523-1, z obniżoną zawartością protein  $\leq 10 \mu\text{g/g}$ , pakowane parami w opakowania folia-folia, gwarancja jakości min. 3 lata. Sterylizowane radiacyjnie. Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Zadanie 12, poz. 2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne Neoprenowe, bezpydrowe, obustronnie polimeryzowane, o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany, mikroteksturowane, sterylizowane radiacyjnie , o wartości finałowego uwalniania AQL 0,65 , o grubości rękawicy na palcu min. 0,18mm, na dłoni min. 0,17mm i długości całkowitej min. 292 mm, siła zrywania min. 13N przed starzeniem, zgodne z normą EN 455-1.2.3,4, rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata. Pakowane w opakowania folia-folia, . Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Zadanie 12, poz. 3. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne do neurochirurgii, z lateksu (zawartość protein nie więcej niż 30µg/g), bezpudrowe, sterylizowane radiacyjnie, mikroteksturowane, z równomiernie rolowanym rantem, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. W kolorze nie powodującym refleksu przy dodatkowym oświetleniu. Elastyczne, odporne na rozciąganie i uszkodzenia mechaniczne. Grubość rękawicy na palcu min. 0,17mm, minimalna dł.: 282mm. AQL 0,65. Zgodne z normą EN 455-1.2.3,4, rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 Pakowane w opakowania folia-folia, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Zadanie 12, poz. 4. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowe, zgodnie z normą EN 455-1.2.3,4.; niska zawartość pudru, poziom protein lateksowych <91 µg/g, AQL 0,65, kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca min. 0,19mm i długości całkowitej min. 282mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata; posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz odporne na przenikanie związków chemicznych EN ISO 374-1:2016/Type C; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 oraz EN 16523 zastępującą EN 374-3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane w opakowania folia-folia, sterylizowane radiacyjnie, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Zadanie 12, poz. 5. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne wykonane z nitrilu, bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą chlorowaną, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,05mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3/EN 16523-1 w tym odporność na środki dezynfekcyjne na bazie izopropanolu – 6 poziom. Rękawice odporne na przenikanie substancji cytostaticznych zgodnie z normą ASTM D 6978 z odpowiednią informacją na opakowaniu. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671/EN 374-5:2016 potwierdzone protokołem z badań wydanym przez jednostkę niezależną. Posiadające dopuszczenie do żywności (deklaracja zgodności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

Zadanie 12, poz. 6. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przebadania na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F1670. Norma ASTM F1670 nie jest wymagana przez regulacje europejskie dotyczące wyrobów medycznych i środków ochrony indywidualnej. W zamian za powyższe prosimy o dopuszczenie do zaferowania rękawic zgodnych z normą ASTM F 1671.

**Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Zadanie 12, poz. 7. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne, z lateksu, lekko pudrowane, niejałowe, pasujące na obie dłonie. Zawartość protein < 100µg/g. Poziom AQL 1,0. O grubości w części palca min. 0,11 mm i długości min. 240 mm. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Zgodne z PN/EN 455, zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Rozporządzeniem (UE) 2016/425 w kategorii III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic.

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.**

Zadanie 12, poz. 8. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne wykonane z nitylu, bezpudrowe, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców o długości całkowitej min. 290mm, o grubości rękawic w palcach, mediana min. 0,12 mm, na dłoni mediana min. 0,08mm. Zgodne z EN 455-1, 2, 3,4. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3/EN 16523-1. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

**Odpowiedź. Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Zadanie 12, poz. 8. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic w rozmiarach S-XL.

**Odpowiedź. Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Zadanie 12. Zwracamy się z prośbą o możliwość potwierdzenia parametrów za pomocą specyfikacji danych produktowych zawierających typowe wyniki z badań producenta na zgodność z normą EN 455. Specyfikacja ta dotyczy danej marki a nie jedynie partii rękawic – co stanowi rzetelną informację na temat danej rękawicy.

**Odpowiedź. Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

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

1) Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy wymogach SWZ.

2) Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie ust. 6 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy wymogach SWZ.

3) Wnosimy o modyfikację § 10 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy wymogach SWZ.

#### **XIV.**

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie 10, pozycja 71) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L w opakowaniach 10szt.?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.**

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie 10, pozycja 73) wkładki urologiczne dla kobiet, chłonność min. 860ml?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.**

3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie 10, pozycja 74) wkładki urologiczne dla mężczyzn pakowane po 20 szt.?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.**

4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie 10, pozycja 75) majtki chłonne rozmiar M pakowane po 30 szt.?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.**

5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Zadanie 10, pozycja 76) majtki chłonne rozmiar L pakowane po 30 szt.?

**Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.**



**XV.**

1. **Zadanie nr 3, poz. 1.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie produktu Stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 60mm długość linii cięcia 60mm, długość linii zszywek 64mm, ilość zszywek 64, wysokość zszywki otwartej 4,8mm.

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. **Zadanie nr 3, poz. 2.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie produktu ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł.60mm , wys. otwartej zszywki 4,8mm (opakowanie zbiorcze 6 szt.).

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. **Zadanie nr 3, poz. 3.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie produktu Stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 60mm długość linii cięcia 60mm, długość linii zszywek 64mm, ilość zszywek 64, wysokość zszywki otwartej 3,8 mm.

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. **Zadanie nr 3, poz. 4.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie produktu ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł.60mm , wys. otwartej zszywki 3,8mm (opakowanie zbiorcze 6 szt.).

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. **Zadanie nr 3, poz. 5.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie produktu Stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 80mm długość linii cięcia 80mm, długość linii zszywek 84mm, ilość zszywek 84, wysokość zszywki otwartej 4,8mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. **Zadanie nr 3, poz. 6.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie produktu ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł.80mm , wys. otwartej zszywki 4,8mm (opakowanie zbiorcze 6 szt.).

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

7. **Zadanie nr 3, poz. 7.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie produktu Stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 80mm długość linii cięcia 80mm, długość linii zszywek 84mm, ilość zszywek 84, wysokość zszywki otwartej 3,8mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

8. **Zadanie nr 3, poz. 8.** Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie produktu ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł.80mm , wys. otwartej zszywki 3,8mm (opakowanie zbiorcze 6 szt.).

**Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.**

DYREKTOR  
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO  
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ W SEJNACH  
  
Waldemar Kwaterski