



**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: 844-17-84-785
REGON: 790317340

Nr rachunku bankowego: 95 9359 002 0023 3310 2000 0002

Sejny, dnia 20.04.2022 r.

Wszyscy Wykonawcy Strona internetowa Zamawiającego

Znak postępowania: 03/ZP/2022

Dotyczy: Zakup materiałów jednorazowego użytku dla SP ZOZ w Sejnach.

Wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach, działając na podstawie art. 285 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. z 2021 r. Dz.U. poz. 1129 ze zm.) przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości Wykonawców.

I. Zadanie nr 3

1. Poz.1-2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych staplerów liniowych z nożem w ładunku, rozmiar 60mm, długość linii cięcia 60mm, długość linii zszywek 65mm, oraz ładunków ze zszywkami o wysokości otwartej zszywki 4,5mm.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

2. Poz.3-4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych staplerów liniowych z nożem w ładunku, rozmiar 60mm, długość linii cięcia 60mm, długość linii zszywek 65mm, oraz ładunków ze zszywkami o wysokości otwartej zszywki 3,85mm.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

3. Poz.5-6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych staplerów liniowych z nożem w ładunku, rozmiar 80mm, długość linii cięcia 80mm, długość linii zszywek 85mm, oraz ładunków ze zszywkami o wysokości otwartej zszywki 4,5mm.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

4. Poz.7-8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych staplerów liniowych z nożem w ładunku, rozmiar 80mm, długość linii cięcia 80mm, długość linii zszywek 85mm, oraz ładunków ze zszywkami o wysokości otwartej zszywki 3,85mm.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź. Tak

III.

Dotyczy przedmiotu zamówienia:

1. Zadanie 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści włókninę o następujących parametrach:

- nieuszczelniana lateksem
- zawartość chlorków 0,03%
- zawartość siarczanów 0,12 %
- nie zwilżalność alkoholem 8s. (zamiast nie zwilżalność solą fizjologiczną)

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Dotyczy zapisów umowy:

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

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z 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 wymaga zgodnie z SWZ.

IV.

1. **Pytanie nr 1 dotyczy Zadania nr 15 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji sterylnej osłony o wymiarach 13x250 cm. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

1. **Pytanie nr 2 dotyczy Zadania nr 16 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych lateksowych, sterylizowanych tlenkiem etylenu (EO). Koperta zewnętrzna – papier/folia; koperta wewnętrzna – papierowa; dostępnych w rozmiarach od 6,0 do 9,0 (co pół). Długość rękawicy min. 285 mm. Grubość na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie min. 0,18 mm. Rękawice przebadane na przenikanie: substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1 oraz cytotatyków zgodnie z normą amerykańską

ASTM D6978. Jednocześnie zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o **odstąpienie od wymogu przenikania krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670**. Zamawiający wprowadził wymóg zgodności z normą ASTM F1670 oraz ASTM F1671.

Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- wynik badania ASTM F1670 opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze jak w przypadku normy ASTM F1671,

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F1671,

- ta metoda badawcza (ASTM 1670) jest metodą identyfikacji materiałów dla odzieży ochronnej, do dalszych testów z bardziej wyrafinowanym testem mikrobiologicznym.

Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a metoda badania zgodna z normą ASTM F1670 służy jedynie do zakwalifikowania materiału do dalszego badania za pomocą badania zgodnego z ASTM F1671. Wykonanie testu za pomocą ASTM F1670 nie potwierdza jednoznacznie pełnej barierowości produktu, zapisy normy wprost formułują konieczność przeprowadzenia testu zgodnie z ASTM F1671, aby określić faktyczną zdolność do określenia bariery mikrobiologicznej/wirusowej dla danego środka ochrony indywidualnej. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

2. **Pytanie nr 3 dotyczy Zadania nr 16 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych lateksowych, dostępnych w rozmiarach od 6,0 do 9,0 (co pół). Długość rękawicy min. 285 mm. Grubość na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie min. 0,18 mm. Rękawice przebadane na przenikanie: substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1 oraz cytostatyków zgodnie z normą amerykańską ASTM D6978. Jednocześnie zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o **odstąpienie od wymogu przenikania krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670**. Zamawiający wprowadził wymóg zgodności z normą ASTM F1670 oraz ASTM F1671.

Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- wynik badania ASTM F1670 opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze jak w przypadku normy ASTM F1671,

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F1671,

- ta metoda badawcza (ASTM 1670) jest metodą identyfikacji materiałów dla odzieży ochronnej, do dalszych testów z bardziej wyrafinowanym testem mikrobiologicznym.

Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a metoda badania zgodna z normą ASTM F1670 służy

jedynie do zakwalifikowania materiału do dalszego badania za pomocą badania zgodnego z ASTM F1671. Wykonanie testu za pomocą ASTM F1670 nie potwierdza jednoznacznie pełnej barierowości produktu, zapisy normy wprost formułują konieczność przeprowadzenia testu zgodnie z ASTM F1671, aby określić faktyczną zdolność do określenia bariery mikrobiologicznej/wirusowej dla danego środka ochrony indywidualnej. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. **Pytanie nr 4 dotyczy Zadania nr 16 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych neoprenowych, dostępnych w rozmiarach od 6,0 do 9,0 (co pół), posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Rękawice obustronnie polimeryowane (bez dodatkowej technologii wielowarstwowej). Grubość rękawicy na palcu min. 0,20 mm. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1 oraz cytostatyków zgodnie z normą amerykańską ASTM D6978. Jednocześnie zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o **odstąpienie od wymogu przenikania krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670**. Zamawiający wprowadził wymóg zgodności z normą ASTM F1670 oraz ASTM F1671.

Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- wynik badania ASTM F1670 opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze jak w przypadku normy ASTM F1671,
- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F1671,
- ta metoda badawcza (ASTM 1670) jest metodą identyfikacji materiałów dla odzieży ochronnej, do dalszych testów z bardziej wyrafinowanym testem mikrobiologicznym.

Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a metoda badania zgodna z normą ASTM F1670 służy jedynie do zakwalifikowania materiału do dalszego badania za pomocą badania zgodnego z ASTM F1671. Wykonanie testu za pomocą ASTM F1670 nie potwierdza jednoznacznie pełnej barierowości produktu, zapisy normy wprost formułują konieczność przeprowadzenia testu zgodnie z ASTM F1671, aby określić faktyczną zdolność do określenia bariery mikrobiologicznej/wirusowej dla danego środka ochrony indywidualnej. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

4. **Pytanie nr 5 dotyczy Zadania nr 16 poz. 3:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych do neurochirurgii, posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Długość rękawicy min. 285 mm. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych

zgodnie

z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1. Rękawice dostępne w rozmiarach od 6,0 do 9,0 (co pół). **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

5. **Pytanie nr 6 dotyczy Zadania nr 16 poz. 4:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, sterylizowanych tlenkiem etylenu (EO). Koperta zewnętrzna – papier/folia; koperta wewnętrzna – papierowa; posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 – na potwierdzenie Wykonawca posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Ponadto rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1 – na potwierdzenie Wykonawca posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice zgodne z EN ISO 374-1:2016/Type C; EN 374-2:2019; EN 374-4:2019 oraz EN 16523-1:2015, zastępującą EN 374-3. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

6. **Pytanie nr 7 dotyczy Zadania nr 16 poz. 4:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 – na potwierdzenie Wykonawca posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Ponadto rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1 – na potwierdzenie Wykonawca posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice zgodne z EN ISO 374-1:2016/Type C; EN 374-2:2019; EN 374-4:2019 oraz EN 16523-1:2015, zastępującą EN 374-3. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

7. **Pytanie nr 8 dotyczy Zadania nr 16 poz. 5:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych, posiadających wewnętrzną warstwę najpierw polimeryzowaną, a następnie dodatkowo chlorowaną. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1 – ilość substancji: 14, w tym 10 substancji na 6 poziomach odporności – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Ponadto rękawice **przebadane są na gotowe preparaty do dezynfekcji wg EN 16523-1 (zgodnie z poniższą tabelą) na bazie m.in. Izopropanolu z czasem przenikania do 480 minut, tj. 6 poziom odporności. Jednocześnie prosimy o odstąpienie wymogu wskazania stężenia izopropanolu.**

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności	Czas przebicia [min]
Desderman N – Schulke Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	7.5
Spiringel – Ecolab Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	0	6.8
Skinman Soft – Ecolab Składnik: Izopropanol (CAS: 67-30-0)	6	> 480
Anios Gel Składnik: Etanol (CAS: 64-17-5)	1	16

– na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice przebadane również na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 – na potwierdzenie Wykonawca przedłoży raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym.

Jednocześnie zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o **odstąpienie od wymogu przenikania krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670**. Zamawiający wprowadził wymóg zgodności z normą ASTM F1670 oraz ASTM F1671.

Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- wynik badania ASTM F1670 opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze jak w przypadku normy ASTM F1671,

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F1671,

- ta metoda badawcza (ASTM 1670) jest metodą identyfikacji materiałów dla odzieży ochronnej, do dalszych testów z bardziej wyrafinowanym testem mikrobiologicznym.

Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a metoda badania zgodna z normą ASTM F1670 służy jedynie do zakwalifikowania materiału do dalszego badania za pomocą badania zgodnego z ASTM F1671. Wykonanie testu za pomocą ASTM F1670 nie potwierdza jednoznacznie pełnej barierowości produktu, zapisy normy wprost formułują konieczność przeprowadzenia testu zgodnie z ASTM F1671, aby określić faktyczną zdolność do określenia bariery mikrobiologicznej/wirusowej dla danego środka ochrony indywidualnej. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

8. **Pytanie nr 9 dotyczy Zadania nr 16 poz. 6:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych lateksowych, posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1. Rękawice przebadane również na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671. Jednocześnie zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o **odstąpienie od wymogu przenikania krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670**. Zamawiający wprowadził wymóg zgodności z normą ASTM F1670 oraz ASTM F1671.

Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- wynik badania ASTM F1670 opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze jak w przypadku normy ASTM F1671,
- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F1671,
- ta metoda badawcza (ASTM F1670) jest metodą identyfikacji materiałów dla odzieży ochronnej, do dalszych testów z bardziej wyrafinowanym testem mikrobiologicznym.

Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a metoda badania zgodna z normą ASTM F1670 służy jedynie do zakwalifikowania materiału do dalszego badania za pomocą badania zgodnego z ASTM F1671. Wykonanie testu za pomocą ASTM F1670 nie potwierdza jednoznacznie pełnej barierowości produktu, zapisy normy wprost formułują konieczność przeprowadzenia testu zgodnie z ASTM F1671, aby określić faktyczną zdolność do określenia bariery mikrobiologicznej/wirusowej dla danego środka ochrony indywidualnej. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

9. **Pytanie nr 10 dotyczy Zadania nr 16 poz. 7:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych lateksowych, zarejestrowanych zgodnie z nowymi przepisami, tj. jako Wyrób Medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem UE 2017/745 oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem UE 2016/425. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

10. **Pytanie nr 11 dotyczy Zadania nr 16 poz. 8:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitylowych, przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

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 wymaga zgodnie z SWZ.

2. Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 3 projektu umowy poprzez poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej i wpisanie w miejsce „art. 144 ust. 1” odpowiednio „art. 455 ust. 1”

Odpowiedź. Zamawiający poprawi oczywistą omyłkę pisarskiej.

3. Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie ust. 5 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 wymaga zgodnie z SWZ.

4. Wnosimy o modyfikację § 10 projektu umowy poprzez poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej i wpisanie w miejsce „*dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 poz.1843 ze zm.)*.” odpowiednio „*z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.)*”

Odpowiedź. Zamawiający poprawi oczywistą omyłkę pisarskiej.

V.

SWZ, Rozdział V – Prosimy o doprecyzowanie jaki jest czas realizacji w postępowaniu? W SWZ wskazano 30 dni, natomiast we wzorze umowy okres ten wynosi 12 miesięcy.

Odpowiedź. Dostawy odbywać się będą sukcesywnie, stosownie do bieżących potrzeb Zamawiającego na podstawie częściowych zamówień przekazywanych Wykonawcy przez upoważnionego pracownika Zamawiającego faksem lub e-mailem przez okres 12 miesięcy.

SWZ, Rozdział XX – Jaki jest minimalny termin dostawy wymagany przez zamawiającego?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga aby termin dostawy nie był dłuższy niż 7 dni. Najkrótszy termin dostawy podany w dniach przez Wykonawcę.

Zadanie nr 10, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej na zawierający:

- 1 szczoteczka do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45o do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z niepofałdowaną gąbką na górnej powierzchni,
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w rozrywanej saszetce z perforacją,
- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem oraz wyciągiem z rumianku

Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania, poszczególne elementy zestawu służące do podłączenia do źródła ssania są zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy IIa, zgodnie z ich przeznaczeniem?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 10, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu oraz cewniki do długoterminowego drenażu pakowane osobno?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 10, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści cewniki z możliwością stosowania do 4 tygodni?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 10, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z 10% wodnym roztworem gliceryny dołączoną osobno?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 10, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści cewnik Foley do stosowania do 4 tygodni?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 10, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny jednorazowe myjki do ciała w formie ściereczki nie wymagające splukiwania oraz namaczania, rozmiar 20x20cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20sek. w 700W), zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbit 20, tetrasodowy EDTA, witaminę E oraz prowitaminę B5, zapachowe, pakowane w opakowanie a'12 sztuk, opakowanie z możliwością wielokrotnego zamykania, z kartą do obserwacji zmian skórnych, myjki oferowane na 23% stawce VAT?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 10, pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści sondę wykonaną z PCV, z balonami wykonanymi z lateksu, o długości 105cm, z balonem przetykowym o długości ok. 19cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 10, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku, jałową, z mankietem powietrznym, bezlateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta umieszczona na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru, oraz objętości wypełniającej mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce; rozmiary: 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 10, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maski krtaniowe o ergonomicznym ukształtowaniu – dopasowane do anatomii jamy ustnej i gardła; sterylne, nie zawierają ftalanów DEHP i latexu, jednorazowego użytku; wyposażone w trzy kanały: kanał gastryczny (przez port cewnika ssącego w mankiecie maski, można skutecznie usuwać płyny i treść żołądkową), kanał do intubacji rurką intubacyjną (umożliwia zaintubowanie pacjenta rurką intubacyjną przez maskę krtaniową, maska posiada unikalny system prowadzenia rurki – poprzez struny głosowe), kanał drenu do napełniania mankietu (zakończony kontrolnym pilotem barwnym, która odpowiada kolorom na strzykawce do napełniania mankietu co znacznie przyspiesza proces dopasowania maski); rozmiary 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4?



Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 13, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne zbrojone, z prowadnicą wykonaną z aluminium, ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni, pakowane w opakowanie papierowo-foliowe zachowujące kształt rurki?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 13, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści rurki z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 13, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 13, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści prowadnice wykonane z aluminium, dostępne w rozmiarach: 6Fr (długość 255mm) oraz 10Fr, 12Fr oraz 14Fr (długość 340mm)?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 13, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści prowadnice wykonane z jednolitego PE?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 13, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 2m?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 13, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 2m?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 13, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści zestaw z drenem o średnicy 24Ch oraz końcówką Yankauer o średnicy wewnętrznej ok. 4mm i długości całkowitej ok. 26,5cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 14, pozycja nr 7 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość pracy w środowisku MRI”?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 14, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści maski w rozmiarach 0 – 6 odpowiednio: noworodek, niemowlę, dziecko, dorosły S / dziecko, dorosły M, dorosły L, dorosły XL, waga w g odpowiednio: 9,8; 13,3; 23,6; 28,9; 38,6; 49,4; 66,3, dla rozmiaru 0, 1 złącze 15mm, dla rozmiaru 2-6 złącze 22mm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 14, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści rurki ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półpiersi?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

VI.

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Dotyczy Parametry Techniczne:

2. Dotyczy Zadania nr 7, pozycji nr 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny testy przystosowane do procesu 93C 10 minut?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. Dotyczy Zadania nr 7, pozycji nr 2: Czy Zamawiający wymaga aby na każdym teście oraz etykiecie znajdowały się informacje o normie ISO 15883-1:2010, numerze LOT oraz nazwie produktu w języku polskim?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.
4. Dotyczy Zadania nr 7, pozycji nr 3: Czy Zamawiający dopuszcza testy mycia umieszczone na specjalistycznym, plastikowym podłożu, z substancją testową koloru czerwonego, zawierające mieszaninę odpowiednio dobranych komponentów, które pozwalają na sprawdzenie wszystkich czynników mających wpływ na skuteczność procesu mycia, pakowanych po 100szt., z odpowiednim przeliczeniem opakowań?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.
5. Dotyczy Zadania nr 7, pozycji nr 5 i 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu PCD składającego się z 1,5m rurki o średnicy 1mm, wykonanego ze stali nierdzewnej pokrytej specjalną powłoką polimeru?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.
6. Dotyczy Zadania nr 7, pozycji nr 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów chemicznych emulacyjnych do kontroli wsadu w parze wodnej, działających w 134°C -5,3 min i 121°C – 15min, pakowanych po 400 szt.?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.
7. Dotyczy Zadania nr 9: Czy Zamiast rękawów w rozmiarze 38 oraz 42 Zamawiający dopuści do oceny bardziej uniwersalny rozmiar 40 cm?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.
8. Dotyczy Zadania nr 9: Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.
9. Dotyczy Zadania nr 9: Czy w celu wykluczenia wielokrotnego użycia opakowań Zamawiający wymaga, aby na rękawach umieszczony był piktogram przekreślonej liczby 2, który informuje o tym, iż zaoferowane opakowanie jest jednorazowego użytku?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.
10. Dotyczy Zadania nr 9: Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.
11. Dotyczy Zadania nr 9:
Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.
12. Dotyczy Zadania nr 9:
Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m² i foli minimum 8 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem.
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

13. Dotyczy Zadania nr 9:

Czy Zamawiający wymaga, aby dla potwierdzenia jakości produktów dołączyć do oferty dokumenty potwierdzające zgodność towaru z normami wystawione przez niezależną jednostkę notyfikowaną, taką jak np. Isega?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

14. Dotyczy Zadania nr 9: Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

VII.

1. **Pytanie nr 1 dotyczy Zadania nr 12 poz. 1a-d.** Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kontrastującym tłokiem w kolorze mlecznym, spełniające pozostałe wymagania SWZ ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

2. **Pytanie nr 2 dotyczy Zadania nr 12 poz.15a-15f, 16,17.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł tylko długościętych?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

3. **Pytanie nr 3 dotyczy Zadania nr 12 poz. 15g-15h,18.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł tylko krótkościętych?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

4. **Pytanie nr 4 dotyczy Zadania nr 12 poz. 16.** Czy Zamawiający dopuści igłę 0,6x40mm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

5. **Pytanie nr 5 dotyczy Zadania nr 12 poz. 17.** Czy Zamawiający dopuści igłę 0,9x50mm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

6. **Pytanie nr 6 dotyczy Zadania nr 12 poz. 18.** Czy Zamawiający dopuści igłę 1,2X50mm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

7. **Pytanie nr 7 dotyczy Zadania nr 12 poz. 15a-18.** Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby igły w poz. 15a-18 pochodziły od jednego producenta.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza aby igły w poz. 15a-18 pochodziły od różnych producentów.

8. **Pytanie nr 8 dotyczy Zadania nr 12 poz. 19.** Prosimy o dopuszczenie wyceny za op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

9. **Pytanie nr 9 dotyczy Zadania nr 12 poz. 21.** Czy Zamawiający dopuści igłę tępą do pobierania leków z filtrem w rozmiarze 18Gx38mm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

10. **Pytanie nr 10 dotyczy Zadania nr 12 poz. 38.** Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley pakowane podwójnie: wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek papierowo-foliowy, sterylizowane tlenkiem etylenu, przy zachowaniu pozostałych parametrów ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

11. **Pytanie nr 11 dotyczy Zadania nr 12 poz. 57.** Czy Zamawiający dopuści serwety operacyjne

w rozmiarze 75x90cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

12. **Pytanie nr 12 dotyczy Zadania nr 12 poz. 80.** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w kolorze bursztynowym?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

13. **Pytanie nr 13 dotyczy Zadania nr 12 poz. 15g-15h.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł tylko długościowych? Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

14. **Pytanie nr 14 dotyczy Zadania nr 12 poz. 76.** Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe spełniające poniższy opis?

Rękawice diagnostyczne bezpudrowe nitrylowe niejałowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII, Typ B, zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, rękawice o długości min. 240 mm , siła zrywania Mediana min. 7,5N; AQL \leq 1,5. Grubość pojedynczej ścianki: palec - 0,10mm – 0,12mm, dłoń - 0,07mm- 0,09mm, zgodne z ISO EN 374-5. Przebadane i odporne na 13 - 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 lub metodą równoważną, przebadane wg EN 16523 - 1 na min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu i isopropanolu - min 25 min. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 16523-1, EN 455-1,2,3,4,oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy. Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL według zapotrzebowania.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

15. **Pytanie nr 15 dotyczy Zadania nr 12 poz. 77.** Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe spełniające poniższy opis?

Rękawice diagnostyczne bezpudrowe nitrylowe niejałowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII, Typ B, zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, rękawice o długości min. 240 mm , siła zrywania Mediana min. 7,5N; AQL \leq 1,5. Grubość pojedynczej ścianki: palec - 0,10mm – 0,12mm, dłoń - 0,07mm- 0,09mm, zgodne z ISO EN 374-5. Przebadane i odporne na 13 - 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 lub metodą równoważną, przebadane wg EN 16523 - 1 na min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu i isopropanolu - min 25 min. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 16523-1, EN 455-1,2,3,4,oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy. Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL według zapotrzebowania.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

VIII. zapytania do Zadania nr 11:

Pytanie 1: *Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 11 obuwiu operacyjne będące wyrobem ochronnym posiadające dopuszczenie do obrotu i używania w postaci deklaracji CE na wyrób ochronny, zgodne z normą EN-ISO 20347- Środki ochrony indywidualnej - Obuwie zawodowe?*

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: ***Czy Zamawiający dopuści obuwie operacyjne z Zadania nr 11 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.

Pytanie 3: Zamawiający jako jedno z kryteriów oceny ofert wyznaczył termin dostawy częściowej. Maksymalny termin dostawy akceptowalny przez Zamawiającego wynosi 7 dni roboczych. W przypadku dostaw wyrobów wielorazowego użytku, które są przedmiotem zamówienia w Pakiecie nr 11 w pozycjach 1 - 3, 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. Ponadto obecnie na Rynku usług transportowych istnieje wiele czynników, które powodują znaczne opóźnienia w dostawach surowców, m. in. czynniki pogodowe, częściowe zamknięcia tras morskich, czy nadal trwający czas pandemii, powodujący przestoje w portach. ***Czy Zamawiający zmieni minimalny punktowany termin dostawy w zakresie Zadania nr 11 na co najmniej 14 dni roboczych, natomiast maksymalny na 21 dni roboczych?***

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie 4: ***Czy Zamawiający dopuści pole krytyczne fartuchów operacyjnych z Zadania nr 11 wykonane z tkaniny o gramaturze 120 g/m²?***

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5: ***Czy Zamawiający wymaga dla fartuchów z Pakietu nr 11 załączenia do oferty lub na wezwanie dokumentów wystawionych przez niezależne jednostki badawcze potwierdzających wymaganą w opisie przedmiotu zamówienia odporność na przenikanie cieczy pola krytycznego?***

Odpowiedź. Zamawiający wymaga na wezwanie załączenia dokumentów.

Pytanie 6: ***Czy Zamawiający wymaga dla fartuchów z Pakietu nr 11 załączenia do oferty lub na wezwanie karty technicznej tkaniny wystawionej przez jej Producenta potwierdzającej wymagany w opisie przedmiotu zamówienia poziom przepuszczalności powietrza pola niekrytycznego?***

Odpowiedź. Zamawiający wymaga na wezwanie załączenia dokumentów.

Pytanie 7: ***Czy Zamawiający dopuści odzież operacyjną z Zadania nr 11 wykonaną z tkaniny o zawartości bawełny 48%, poliestru 52% z tolerancją składu +/-3% i gramaturze 130 g/m² z tolerancją +/- 3%?***

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

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8: ***Czy Zamawiający dopuści serwety z pozycji 3 Zadania nr 11 o konstrukcji jak poniżej:***

- serweta zasadnicza wykonana z tkaniny o gramaturze 121 o nieprzemakalności min. 40 cm H₂O,

- warstwa chłonna wykonana z tkaniny o chłonności 150%?

Proponowane serwety są tożsame z opisanymi w SWZ

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9: **Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty lub na wezwanie akredytowanych raportów z badań na zgodność z normą PN-EN 13795 w zakresie pozycji 1 i Zadania nr 11?**

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

IX.

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

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. 3.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z 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 wymaga zgodnie z 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 wymaga zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 6 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

X. Zadanie nr 3. Staplery

Poz. 1. Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 60mm długość linii cięcia 62,9 mm, długość linii zszywek 65,1 mm, ilość zszywek 64, wysokość zszywki otwartej 4,8mm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poz. 2 Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, długość 60mm , wys. otwartej zszywki 4,8mm, pakowane pojedynczo?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poz. 3. Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści stapler liniowy jednorazowego użytku,
z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 60mm długość linii cięcia 62,9 mm, długość linii zszywek 65,1 mm, ilość zszywek 64, wysokość zszywki otwartej 3,8mm?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poz. 4. Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, długość 60mm , wys. otwartej zszywki 3,8mm, pakowane pojedynczo?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poz. 5. Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 80mm długość linii cięcia 82,9 mm, długość linii zszywek 85,1 mm, ilość zszywek 84, wysokość zszywki otwartej 4,8mm?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poz. 6. Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, długość 80mm , wys. otwartej zszywki 4,8mm, pakowane pojedynczo?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poz. 7. Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści stapler liniowy jednorazowego użytku, z nożem wbudowanym w ładunek, rozmiar 80mm długość linii cięcia 82,9 mm, długość linii zszywek 85,1 mm, ilość zszywek 84, wysokość zszywki otwartej 3,8mm?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Poz. 8. Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, długość 80mm , wys. otwartej zszywki 3,8mm, pakowane pojedynczo?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

XI.

Pakiet 4, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, 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 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?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 20, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Zapis niepełny przez co Zamawiający nie udzieli odpowiedzi.

Pakiet 6, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną wykonaną z poliuretanu o grubości 0,03mm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

Pakiet 6, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 40x42cm o powierzchni przylepnej 40x36cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 6, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 55x45cm o powierzchni przylepnej 45x49cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 55x45cm o powierzchni przylepnej 45x49cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 55x55cm o powierzchni przylepnej 55x51cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 84x56cm o powierzchni przylepnej 78x56cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 40x30cm o powierzchni przylepnej 36x30cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o wymiarach całkowitych 30x28cm o powierzchni przylepnej 30x22cm?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 6, pozycja 4 - Prosimy Zamawiającego o określenie jaką ilość w opakowaniu ma na myśli Zamawiający?

Odpowiedź. 12 sztuk w opakowaniu.

Pakiet 6, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści przylepiec w opakowaniu handlowym a'12szt z ewentualnym przeliczeniem podanych ilości w przypadku wymagania innej ilości w opakowaniu?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6, pozycja 5-6 - Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający ma na myśli folię operacyjną? Podane rozmiary wskazują na folię operacyjną, a nie jak podano na plaster.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga folii operacyjnej.

Pakiet 15, pozycja 1 - Czy Zamawiający wymaga ściereczki sterylnej?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga.

Pakiet 15, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ściereczek w rozmiarze 40 cm x 40cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 15, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ściereczek z włókniny spunlace?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1.0, grubość na palcu $0,16\pm 0,02$, na dłoni $0,14\pm 0,02$, mankiecie $0,10\pm 0,02$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $80 \mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o 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: $0,20\pm 0,02$, dłoni $0,18\pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16\pm 0,02$ mm. Siła zrywu: min 13N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami wg EN 455-1,2 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. 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. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0? Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpudrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu $0,33\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,27\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,22\pm 0,01$ mm, długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej $25\mu\text{g/g}$, średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. 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, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0? Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu $0,16\pm 0,02$, na dłoni $0,14\pm 0,02$, mankiecie $0,12\pm 0,02$; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $90\mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (badania z jednostki notyfikowanej 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 wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość 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. 12 cytotatyków 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. Pakowane po 100szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pakiet 16, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o 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 notyfikowanej. 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 wymaga zgodnie z SWZ.

Pakiet 16, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rękawice o 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 notyfikowanej. 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 dopuszcza.

Pakiet 16, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, 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 dopuszcza.