



Sejny, dnia 28.06.2017 r.

Znak sprawy: 08/ZP/2017

Dotyczy: dostawa materiałów jednorazowego użytku

WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t. jedn.: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), przedstawia niniejszym wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości.

Pakiet nr 3. Staplery. Czy Zamawiający dopuści:

poz. 1. 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 pozostaje przy zapisach SIWZ.

poz. 2. Ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł.60mm, wys. otwartej zszywki 4,8mm, szerokość 3mm?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

poz. 3. 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 3,8mm?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

poz. 5. 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?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

poz. 6. Ładunek z nożem do staplera jednorazowego użytku, dł. 80mm, wys. otwartej zszywki 4,8mm, szerokość 3mm?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

poz. 7. 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?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 88 z Pakietu nr 13 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet 11

poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia czepka do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody u pacjentów unieruchomionych, zawierający w składzie octenidynę, skuteczny wobec MDRO. Nie zawiera barwników i substancji zapachowych, z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej.
Odpowiedź. Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek do toalety pacjenta, nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji skóry i włosów osób unieruchomionych, leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej i oddziałach chorób zakaźnych (również dzieci), o pH ok. 5,5, do antyseptycznego mycia całego ciała przy zakażeniach MRSA/ORSA i przed zabiegami, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, utrzymujących naturalne /kwaśne/ pH skóry, co utrudnia kolonizację pacjenta florą szpitalną, zawierających w składzie dichlorowoderek octenidyny, o wymiarach 21 cm x 16 cm, zarejestrowane jako kosmetyk w opakowaniu po 10 szt. rękawiczek po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.
Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie ogólne: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 11 pozycji nr 1 i 10 do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.
Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet 13

poz. 62. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek do toalety pacjenta, nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji skóry i włosów osób unieruchomionych, leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej i oddziałach chorób zakaźnych (również dzieci), o pH ok. 5,5, do antyseptycznego mycia całego ciała przy zakażeniach MRSA/ORSA i przed zabiegami, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, utrzymujących naturalne /kwaśne/ pH skóry, co utrudnia kolonizację pacjenta florą szpitalną, zawierających w składzie dichlorowoderek octenidyny, w opakowaniu po 10 szt. rękawiczek o wymiarach 21 cm x 16 cm, zarejestrowane jako kosmetyk.
Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

poz. 63. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek do toalety pacjenta, nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji skóry i włosów osób unieruchomionych, leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej i oddziałach chorób zakaźnych (również dzieci), o pH ok. 5,5, do antyseptycznego mycia całego ciała przy zakażeniach MRSA/ORSA i przed zabiegami, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, utrzymujących naturalne /kwaśne/ pH skóry, co utrudnia kolonizację pacjenta florą szpitalną, zawierających w składzie dichlorowoderek octenidyny, o wymiarach 21 cm x 16 cm, zarejestrowane jako kosmetyk, w opakowaniu po 10 szt. rękawiczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.
Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

poz. 64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pianki do czyszczenia i pielęgnacji skóry silnie zanieczyszczonej wydaliniami, bez potrzeby użycia wody, o działaniu przeciwbakteryjnym i przeciwgrzybicznym, preparat nie powoduje podrażnień skóry i błon śluzowych oraz pochłania nieprzyjemne zapachy, o pH 7, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach 500 ml po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?
Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie ogólne: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 13 pozycji nr 62, 63 i 64 do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty
Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet 4

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną dystrybutora/dokumentem producenta? Pragniemy zauważyć, że Kartę Techniczną wystawia się na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, nie tylko jednej jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich stosowanych przez użytkownika rękawic.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodne z SIWZ.

Pakiet 4, poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 260 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 275 mm oraz dla 8,5 i 9 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. AQL \leq 1.0. Poziom protein $<$ 30 μ g/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Opakowanie jednostkowe podwójne: zewnętrzne papierowe foliowane, wewnętrzne papierowe.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza rękawice o podanych długościach i poziomie protein, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. $0,21 \pm 0,01$ mm, AQL \leq 1,0, opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodne z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic o obniżonej zawartości pudru <15 mg/dm², o średnim poziomie protein <70 μ g/g potwierdzonymi badaniami niezależnymi. Mankiet prosty z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodne z SIWZ.

Pakiet 4, poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodne z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających grubość na pojedynczej ścianie min. 0,07 mm.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodne z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, bezpudrowych, oznakowanych jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC Kategoria I zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC, ze względu na użyty do produkcji materiał, który nie stanowi bariery dla kontaktu z płynami.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodne z SIWZ.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających grubość na palcu min. 0,10 mm, na dłoni i mankiecie $0,08 \pm 0,01$ mm, o długości zgodnej z wytycznymi określonymi w normie EN 455-2 wynoszącą min. 240 mm.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza długości rękawic zgodnie z normą ETY-455-2, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających niski poziom protein < 50 $\mu\text{g/g}$ rękawicy, co zgodnie z dostępną literaturą fachową jest poziomem zapewniającym minimalne ryzyko wystąpienia objawów alergii na lateks.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, poz. 4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych przebadanych na min. 10 związków chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną, w tym: 40% wodorotlenek sodu na poziomie 6, 0,5% kwas siarkowy na poziomie 6, 33% formalinę (roztwór formaldehydu) na min. 3 poziomie, n- Heptan na 5 poziomie, Izopropanol 70% na min. 1 poziomie (tj. do 30 min.) i 10% etanol na 6 poziomie (raport załączony do oferty) oraz min. 14 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05 (raport załączony do oferty). Grubość na dłoni min. $0,07 \pm 0,01$ mm. Opakowanie max 100 szt.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych przebadanych m. in. na Formaldehyd (37%) w 10% metanolu (formalin, methyl aldehyde) i 70% Izopropanol z czasem przenikania na poziomie 1 (tj. min. 22 min.), opakowanie max 100 szt. W razie odpowiedzi odmownej, prosimy o wyjaśnienie w jakich procedurach użytkownik ma ciągły kontakt z wymienionymi substancjami przez ponad pół godziny.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza w opakowaniach a'100 szt dla każdego rozmiaru.

Pakiet 4, poz. 5

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom protein ≤ 115 $\mu\text{g/g}$.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom protein ≤ 108 $\mu\text{g/g}$.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, poz. 6

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic polimeryzowanych od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowanych, co zwiększa chwytność rękawic. Pragniemy nadmienić, że polimeryzowanie powierzchni ma na celu wprowadzenie poślizgu, co jest zwłaszcza ważne przy zakładaniu rękawic. Zwiększenie poślizgu nie jest jednak pożądane od strony roboczej, gdzie podczas zabiegu manipuluje się narzędziami.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznym, bezpydrowym, półsyntetycznym: lateksowo-nitrylowym, trójwarstwowym. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkownika naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, poz. 7

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic mikrochirurgicznych, lateksowych bezpydrowych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej na całej powierzchni, zapewniającej dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Długość min. 280 mm. AQL $\leq 1,0$. Obniżony poziom protein $\leq 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy mikrochirurgicznej półsyntetycznej, lateksowo-nitrylowej trójwarstwowej, całkowicie syntetycznej na styku z dłonią użytkownika, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkownika naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Posiadających zewnętrzną warstwę antypoślizgową, mankiety anatomicznie proste z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania oraz widocznym systemem podłużnych i poprzecznych wzmocnień. Poziom protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$, AQL po zapakowaniu 0,65.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, poz. 8

1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 8 z pakietu 4 do odrębnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców i tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność oferty. Pragniemy również podkreślić, iż opisane rękawice z powyższej pozycji są wykorzystywane do zupełnie innych procedur.

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic diagnostycznych do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowych bezpydrowych, białych, o kształcie anatomicznym, pokrycie wewnętrzne polimeryzowane o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie rękawic, zewnętrznie mikroteksturowanych. AQL $\leq 1,5$. Grubość min.: na palcu 0,27 mm, o długości min. 270-285 mm, dopasowanej do rozmiaru. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 19 substancji (poza cytostatykami), w tym min. 14 substancji na 6 poziomie ochrony, tj. powyżej 480 min. Odporne na działanie min. 14 cytostatyków. Badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Poziom protein $\leq 10 \mu\text{g/g}$. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza rękawice o podanej długości, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitrylowych do procedur o podwyższonym ryzyku z wewnętrzną powłoką nawilżająco-natłuszczającą z aloesem dodatkowo wzbogaconym witaminą E, koloru zielonego. Spełnia wymagania Dyrektywy EU 93/42/EEC - Klasa I niesterylna. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie min. 19 związków chemicznych, w tym

izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, poz. 9

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka koloru białego o średniej grubości na palcu min. $0,1 \pm 0,02\text{mm}$, na dłoni min. $0,7 \pm 0,01\text{mm}$, długość min. 265 mm. $AQL \leq 1,5$. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu - na opakowaniu i w Certyfikacie CE. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków, wg. ASTM D 6978-05, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 5

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 szt. (180 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wewnętrzna warstwa powinna dodatkowo posiadać właściwości bakteriobójcze / bakteriostatyczne?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 15 poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje obwodu oddechowego do aparatu do znieczulenia, jednorurowego, dwuświatłowego (rura dzielona wewnętrzną membraną) o śr.22 mm i dł. 180-200 cm z kolankiem z portem kapno, do aparatów do znieczulenia z dodatkową rurą długości 100 cm z 2l workiem bezlateksowym, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający oczekuje obwodu oddechowego do aparatu do znieczulenia, jednorurowego, dwuświatłowego (rura dzielona wewnętrzną membraną) o śr.22 mm i dł. 180-200 cm z kolankiem z portem kapno, do aparatów do znieczulenia z dodatkową rurą długości 100 cm z 2l workiem bezlateksowym, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pakiet 7

1. poz. 5-6. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 7 pozycji 5-6 i stworzenie odrębnego pakietu- pozwoli to większej ilości wykonawców złożyć konkurencyjne cenowo oferty.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o wymiarach całkowitych 63,5cm x 45cm, powierzchnia przyklepna 45cm x 45cm, grubość folii 0,025mm. W pozostałym zakresie zgodne z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza grubość folii, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

3. poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o wymiarach całkowitych 83,5cm x 45cm, powierzchnia przylepna 75cm x 45cm, grubość folii 0,025mm. W pozostałym zakresie zgodne z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza grubość folii, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

4. poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o wymiarach całkowitych 38,5cm x 28cm, powierzchnia przylepna 28cm x 30cm, grubość folii 0,025mm. W pozostałym zakresie zgodne z SIWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza grubość folii, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pakiet 6 poz. 10. Czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający miał na myśli folię w rozmiarze 82 x 45, zamiast 82 x 42?

Odpowiedź. Zamawiający miał na myśli folię w rozmiarze 82 x 45.

Pakiet 7 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści folię z poliestru o grubości 0,025mm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Do projektu Umowy

1. Prosimy Zamawiającego o modyfikację paragrafu nr 6 pkt 3 Umowy z zapisu:

- 0,1% wartości umowy za każdy dzień zwłoki na zapis 0,1% wartości dostawy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o modyfikację paragrafu nr 6 pkt 4 Umowy z zapisu: - 0,1% wartości umowy za każdy dzień zwłoki na zapis 0,1% wartości dostawy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Dotyczy produktów zamówienia:

1. Pakiet 9: czy Zamawiający dopuści włókninę sterylizacyjną, celulozową wiązaną powierzchniowo i mikrokrepowaną-włókno celulozy wzmocnione włóknem syntetycznym o zawartości chlorków max 0,03%, zawartość siarczanów max. 0,12%, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Pakiet 16, poz. 2: czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 15x250cm? Osłona składana jest harmonijkowo, co pozwala na regulację długości również na 200cm.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

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 SIWZ.

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

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

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 SIWZ.

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

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

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 SIWZ.

Pakiet 4

1. poz.1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych o poziomie $AQL \leq 1.0$ bez oznaczenia na opakowaniu jednostkowym, a potwierdzonym dokumentem Producenta. Pakowane w opakowania papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. poz.2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z polichloru winylu (bezlateksowe), grubości palca $0,11 \pm 0,01$ mm, mankietu min. $0,06$ mm. Poziom $AQL \leq 1,5$?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

3. poz.3. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych, lateksowych położniczo-ginekologicznych, bezpudrowych, wskaźnik $AQL \leq 1,5$, zgodne z normą EN 455-1,2,3; koniec zrolowany, przylegające do ręki, mikroporowata powierzchnia dłoni, w rozmiarach: S(6,5), M(7,5), L(8,5) z poziomem protein $< 20 \mu\text{g/g}$?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

4. poz. 4. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnie rękawice diagnostyczne wykonane z nitylu, bezpudrowe, z zewnętrzną warstwą polimerową, mankiety rolowane, w kolorze niebieskim. Powierzchnia zewnętrzna gładka z teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. $0,10$ mm, na dłoni min. $0,07$ mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice przebadane na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 potwierdzone przez badania wykonane w niezależnej jednostce przynajmniej 4 związków chemicznych (kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohole w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min.10 minut) dołączonymi do oferty. Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone protokołem badań wykonanym przez jednostkę niezależną, Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

5. poz. 6. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych, polimeryzowane od strony wewnętrznej, o wartości finalowego uwalniania $AQL 1.0$, o grubości rękawicy na palcu min. $0,19$ mm, na dłoni min. $0,17$ mm i długości całkowitej min. 295 mm, siła zrywania min. 12 N, zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. odporne na przenikanie leków cytostatycznych wg ASTM D 6978-05. Przebadane na przenikanie związków chemicznych wg EN 374-3. Pakowane w opakowaniach papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza grubości, długości i siłę zrywania, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

6. poz. 7. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgiczne do neurochirurgii, z lateksu (zawartość protein nie więcej niż $20 \mu\text{g/g}$), 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. 0,17 mm, minimalna dł.: 285mm. AQL \leq 1,0. Pakowane w opakowaniach papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, w rozmiarach: 9; 8,5; 8; 7,5; 7; 6,5; 6? I odstąpi od wymogu, aby rękawice były w 100% testowane elektronicznie na szczelność. Ten parametr może obecnie potwierdzić jeden wykonawca, co ogranicza złożenie ofert konkurencyjnych, a Zamawiającemu uzyskanie oferty z najkorzystniejszą ceną?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

7. poz. 8. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne, niejałowe, bezpudrowe, teksturowane, jednorazowego użytku. AQL \leq 1,5. Dostępne w rozmiarach S-XL?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

8. poz. 9. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne, niejałowe, nitrylowych w kolorze ciemnoniebieskim, jednorazowego użytku. AQL \leq 1,5. Dostępne w rozmiarach XS-XL?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnie rękawic diagnostycznych, nitrylowych bezpudrowych, kształt uniwersalny, kolor różowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, powierzchnia zewnętrzna: teksturowana na końcach palców, pokrycie powierzchni wewnętrznej: polimer, powierzchnia wewnętrzna chlorowana oraz pokryta kolagenem i alantoiną, długość rękawicy min.240mm, grubość na palcu 0.11mm, posiadające AQL 1.5. Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie 4 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną).

Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostycznie i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Na opakowaniu oznakowanie zgodności z normami: EN 455, EN 420, EN 388, EN 374, ASTM F 1671.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Dotyczy wzoru umowy

1. Prosimy o modyfikację projektu umowy poprzez dodanie do § 5 ust.3 następującego zapisu: „Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT i nie wymaga formy aneksu.”

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Prosimy o modyfikację zapisu § 6 pkt 1 projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

3. Prosimy o modyfikację § 6 pkt 3 projektu umowy w następujący sposób: „W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy dłuższej niż 2 dni, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki.”

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

4. Prosimy o modyfikację § 6 pkt 4 projektu umowy w następujący sposób: „W przypadku zwłoki Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 4 ust. Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki.”

Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

5. Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 9 ust. 4 lit. e) o następującej treści: „w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet 4

1. poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein 94µg/g, grubość na palcu: 0,22 mm +/-0,02, długość min. 275 mm, AQL 1,0 nieoznaczony na opakowaniu, rękawice posiadają specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni, pakowane parami wewnątrz papier, zewnątrz foliowany papier?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. poz. 2. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości: palec: 0,07 mm +/-0,03 oraz mankiet: 0,06 mm +/-0,03, AQL 1,5, rękawice zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kategorii I?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i powyższych zmianach.

3. poz. 2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by rękawice były wolne od ftalanów oraz wymogu by informacja oznaczona była fabrycznie na opakowaniu?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet 16, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ściereczek w rozmiarze 40 cm x 40cm?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 10

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (Lp. 1) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy płaski o wymiarach 40cm x 200m w miejsce rękawa o wymiarach 42cm oraz 38cm?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pakiet nr 1

1. poz. 32. Prosimy o dopuszczenie plastrów na tkaninie o długości 9,2 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
2. poz. 54. Prosimy o dopuszczenie przezroczystego opatrunku samoprzylepnego o wymiarach 6cm x 10cm.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
3. poz. 78. Prosimy o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny typu SMMMS.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2

1. poz. 1/1. Prosimy o dopuszczenie zestawu uniwersalnego posiadającego w swoim składzie:
1 serwetę samoprzylepną operacyjną 200 cm x 175 cm.
4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm.
Pozostałe parametry spełnione.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
2. poz. 1/3. Prosimy o dopuszczenie zestawu ginekologicznego posiadającego w swoim składzie:
1 ręczniki celulozowy 30 x 33cm.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
3. poz. 1/4. Prosimy o dopuszczenie zestawu ginekologicznego wzmocnionego posiadającego w swoim składzie:
1 serwetę ginekologiczną 290 x 250cm ze wzmocnienie (140 x 50cm) okno 9 x 12 cm
4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
4. poz. 1/5. Prosimy o dopuszczenie zestawu brzuszno-kroczonego posiadającego w swoim składzie:
1 serwetę brzuszno-kroczoową 230 x 250cm (wzmocnienie 60 x 120 cm; 50 x 85cm) okna 19x29cm (w kształcie nerki) i 9 x 12cm (owalne)
2 ręczniki celulozowe 30 x 33cm.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
5. poz. 1/6. Prosimy o dopuszczenie zestawu do laparoskopii posiadającego w swoim składzie:
1 serwetę do zabiegów laparoskopii 300 x 250 cm (okno 28 x 32cm)
4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
6. poz. 1/7. Prosimy o dopuszczenie zestawu do żyłaków posiadającego w swoim składzie:
1 serwetę nieprzylepną 150 x 200cm
4 ręczniki celulozowe 30 x 33cm.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
7. poz. 3. Prosimy o dopuszczenie setonów o wymiarach 90cm x 8cm.
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
8. poz. 4. Prosimy o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny typu SMMMS z 2 ręcznikami celulozowymi o wymiarach 30 x 33cm.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

9. poz. 5. Prosimy o dopuszczenie serwet pakowanych a ‘ 14 szt.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

10. poz. 6. Prosimy o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny typu SMMMS z 2 ręcznikami celulozowymi o wymiarach 30 x 33cm.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

11. poz. 8. Prosimy o dopuszczenie kompresów sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

12. poz. 11. Prosimy o dopuszczenie zestawów do operacji żyłaków posiadającego w swoim składzie:

2 ręcznik celulozowy o wymiarach 30 x 33cm,

1 x bandaż kompresyjny 15cm x 5m.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

13. poz. 19. Prosimy o dopuszczenie zestawów uniwersalnego z akcesoriami posiadającego w swoim składzie: 20 x kompres bawełniany bez nitki RTG 7,5cm x 7,5cm, 12 warstw, 17 nitek.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

14. poz. 20. Prosimy o dopuszczenie zestawów uniwersalnego z akcesoriami posiadającego w swoim składzie: 20 x kompres bawełniany bez nitki RTG 10cm x 10cm, 12 warstw, 17 nitek.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.