



DZP/144/AK/20

Tychy, 20.04.2020r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Szpitala, (nr sprawy: 9/20/ZP/PN).

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 30, pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga czujnika SpO2 1 metrowego czy 3 metrowego. Czy przez sformułowanie uniwersalny Zamawiający rozumie czujnik typu Y ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza czujniki SpO2 o długości ok 1 metra , typ czujnika Y z opaską silikonową lub materiału zakończonego rzepem.

Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 30, pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujników obecnie stosowanych przez Szpital o rozmiarze dla niemowląt o wadze do 3 kg i dla dorosłych powyżej 40 kg ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie czujników dla niemowląt o wadze do 3 kg i dla dorosłych powyżej 40 kg.

Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 30 pozycja 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujników obecnie stosowanych przez Szpital o rozmiarze dla niemowląt i dzieci o wadze od 3 do 20 kg ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody . Asortyment ma być zgodny z opisem.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 88 307 650,00zł



Pytanie nr 4 Dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5

dotyczy pakietu nr 11 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o podanie modelu pompy do której mają być kompatybilne zestawy.

Odpowiedź:

Pompa ANIKA.

Pytanie nr 6

dotyczy pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści próżnościąg położniczy jednorazowego użytku, renomowanej firmy Clinical Innovations, posiadający odpowiednio wyprofilowany, ergonomiczny uchwyt, ze wskaźnikiem wartości wytworzonej próżni w postaci czytelnej podziałki oraz łatwo dostępny zawór zwalniający próżnię? Próżnościąg posiada atraumatyczne miseczki w kształcie grzyba o średnicy 50mm odpowiednie do zastosowania w przypadku każdego ułożenia płodu oraz cesarskiego cięcia lub elastyczne miękkie miseczki w kształcie dzwonu o średnicy 59mm do wyboru przez Zamawiającego. Elastyczne połączenie między pelotą, a uchwytem, z podziałką, ułatwia umieszczenie peloty we właściwym miejscu oraz bezproblemowe manewrowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

dotyczy pakietu nr 22

Czy ze względów bezpieczeństwa Zamawiający oczekuje, aby próżnościąg wyposażony był we wskaźnik siły trakcji, pozwalający uniknąć przekroczenia bezpiecznej wartości siły ciągnięcia i tym samym zmniejszyć możliwość komplikacji?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 8

dotyczy pakietu nr 25

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe systemy taśmy do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wiodącego producenta na rynku - renomowanej firmy Boston Scientific, o poniższych parametrach:

- taśma 100% polipropylenowa, monofilamentowa,
- o porowatości 1182 μm i długości 22 cm oraz szerokości 1,1 cm,
- brzegi taśmy w części podcewkowej wygładzone – zgrzewane na gorąco na odcinku 4cm, mające na celu potencjalną redukcję podrażnień przedniej ściany cewki oraz zmniejszenie

ryzyka deformacji siatki i utrzymanie jej integralności podczas naprężania; w pozostałej części taśmy brzegi niezgrzewane dla lepszego zakotwiczenia w tkance,

- niebieski kolor taśmy zwiększający jej widoczność oraz niebieska wypustka środkująca identyfikująca środek taśmy oraz pomagająca w prawidłowym naprężeniu taśmy,
- plastikowe osłonki na ramionach taśmy (w część podcewkowej brak osłonki – łatwiejsze dopasowanie prawidłowego ułożenia i naprężenia taśmy) oraz wygładzone poszerzacze zapewniające bezproblemowe przeprowadzenie taśmy przez struktury anatomiczne,
- taśma dostarczana wraz z dwoma jednorazowymi prowadnicami helikalnymi (prawa i lewa),
- taśma przeznaczona do leczenia nietrzymania moczu u kobiet metodą TOT outside-inside.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 25

Czy ze względu na niewątpliwe zalety prowadnic jednorazowych, takie jak: bezpieczeństwo, zmniejszenie czasu przygotowania narzędzi do zabiegu, możliwość wykonywania kilku zabiegów jeden po drugim bez przerw między pacjentami, uniknięcie kosztu sterylizacji oraz czasu i pracy poświęconego na ten proces, brak możliwości zużycia narzędzia (np. stępienia igły) i tym samym zachowanie najwyższej jakości podczas każdego zabiegu, Zamawiający wymaga systemu taśmy do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu z prowadnicami jednorazowymi?

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem SIWZ.

Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 26

Czy zamawiający dopuści test ROM PLUS renomowanej firmy Clinical Innovations – test paskowy (immuno chromatyczny), służący do wykrywania płynu owodniowego w pochwie?

Zestaw testowy zawiera: pasek testowy pakowany pojedynczo, wymazówkę, fiolkę z roztworem buforowym. Zasada działania testu oparta na wykrywalności obecności dwóch białek: alfa-fetoproteiny (AFP) oraz białka łożyskowego 12 (PP12) występujących w wysokich stężeniach w płynie owodniowym. Test oparty na wykrywalności AFP oraz PP12 charakteryzuje się wysoką czułością (99,5%) oraz niższym współczynnikiem fałszywych wyników negatywnych, w porównaniu do testów opartych na innych metodach wykrywania wód płodowych.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 1 pozycje 7,8

Czy Zamawiający podając długość komory kroplowej miał na myśli jej część przezroczystą? Jeżeli nie to prosimy o podanie sposobu mierzenia komory w celu zapewnienia uczciwej konkurencji i możliwości porównania ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający mierzy całą komorę poniżej odpowietrznika.

Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 1 pozycja 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź:

Nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 13 dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 14 dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający oczekuje rozładunku towaru.

Pytanie nr 15 dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź:

Nie oczekuje ale dopuszcza.

**Pytanie nr 16
dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź:

Nie oczekuje ale dopuszcza.

**Pytanie nr 17
dotyczy SIWZ**

Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie

posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odpowiedź:

Nie wymaga ale dopuszcza

Pytanie nr 18

dotyczy pakietu nr 36 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści mankiet o rozmiarze 27-35 cm oraz 34-43 cm?

Odpowiedź:

W pakiecie 36 brak pozycji 5.

Pytanie nr 19

dotyczy pakietu nr 36 pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co zwiększy konkurencyjność złożonych ofert?

Odpowiedź:

W pakiecie 36 jest dwie pozycje i dotyczą mankietu.

Pytanie nr 20

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kropłowa z filtrem z PCV, dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kropłowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 6

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 23

dotyczy pakietu nr 1 pozycje 7,8

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7,8

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczeplu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7,8

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 26

dotyczy pakietu nr 1 pozycje 6-9

Czy zamawiający dopuści dren o długości większej lub równej 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

dotyczy pakietu nr 1 pozycje 6-9

Czy zamawiający wydzieli poz. 6-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 28

dotyczy pakietu nr 30 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga jednego czujnika dla obu wskazanych grup pacjentów, czy dwóch różnych czujników?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jednego czujnika.

Pytanie nr 29

dotyczy pakietu nr 30 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czujniki typu all fit dla wszystkich pacjentów mocowane komfortową bezklejową taśmą bez stabilizatora na kostkę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30

dotyczy pakietu nr 30 pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga czujnika typu Y – uniwersalnego dla wszystkich pacjentów?

Odpowiedź:

Typ czujnika opaska typu Y.

Pytanie nr 31

dotyczy pakietu nr 30 pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga czujnika 0,9m czy 3m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza czujnik o dł. 0,9 m.

Pytanie nr 32

dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 3 , 6

Ze względu na fakt, iż nie mamy możliwości wymiany wadliwego towaru, wnosimy o dopuszczenie zwrotu i wystawienia faktury korygującej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona proponowanej zmiany.

Pytanie nr 33

dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 6

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 34

dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2 a, b, c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu i ustanowi karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu umowy?

W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona proponowanej zmiany.

Pytanie nr 35

dotyczy pakietu nr 20 pozycja 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie nieznaczących różnic w wymiarach niżej wyspecyfikowanych narzędzi i nazwach (specyfika danego producenta), co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty:

Kuwety o wym. 330x225x30mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35a

Z uwagi na fakt, że narzędzia są sprowadzane z Niemiec zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy zgodnie z par.4 „Dostawy” pkt.9 z maks. 3 dni do 42 dni dla **Pakietu 20**.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 36

dotyczy pakietu nr 16 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 16 pozycji 1 opaskę z gąbki silikonowej stosowaną do zabiegów odwarstwienia siatkówki owalną w rozmiarze 3mm x 5mm x 100mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

dotyczy pakietu nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie 18?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38

dotyczy pakietu nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopi wykonane z włókniny polipropylenowej o rozmiarze M-XL?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39

dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopi wykonane z włókniny polipropylenowej o rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40

dotyczy pakietu nr 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści śliniaki wykonane z bibuły, foli oraz kleju ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41

dotyczy pakietu nr 25 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści taśmę o grubości 0,54 mm, porowatości 67%, o gramaturze bez uchwytów 65 – 75 g/m², długości 45 cm, szerokości 0,9 – 1,3 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 42

dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmiany zapisów w projekcie umowy §6 na:

„Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto niedostarczonych w terminie zamówionych towarów, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia,
- b) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, dotyczącego reklamowanych towarów, na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona proponowanych zmian.

Pytanie nr 43

dotyczy pakietu nr 39 pozycja 8

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) powierzchnia wewnętrznie chlorowane lub polimeryzowane;
- b) gładkie z teksturą na końcach palców;
- c) grubość na palcach 0,08 mm – 0,10 mm;
- d) poziom szczelności AQL 1,5 jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa;
- e) zgodność z normą EN 455 potwierdzona badaniami producenta, (producent jest podmiotem uprawnionym do przeprowadzania badań zgodności z normą EN 455);
- f) przebadane na przenikanie substancji chemicznych:
 - wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6
 - formaldehyd 37% na poziomie 6
 - nadtlenuk wodoru 30% na poziomie 2

z odstąpieniem od barierowości dla alkoholi;

g) pakowane a'200 szt., z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;

Jednocześnie w nawiązaniu do nowych przepisów ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normami EN ISO 374-1:2016/Type B, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

W przypadku wyrażenia zgody na powyższe zmiany, w celu zwiększenia ilości złożonych ofert, tym samym zwiększenia konkurencyjności oraz zagwarantowania lepszego wydatkowania publicznych środków finansowych, prosimy o utworzenie osobnego pakietu dla tej pozycji. Bez jej wydzielenia konkurencja będzie znacznie ograniczona. Wydzielenie umożliwi złożenie ofert firmom, które nie posiadają w swojej ofercie pozostałego asortymentu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 44

dotyczy wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona proponowanych zmian w umowie.

W zakresie obecnej sytuacji stanu epidemii wystarczające regulacje zostały wprowadzone w art.15 Ustawy z dnia 02 marca 2020r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

Pytanie nr 45

dotyczy pakietu 1 pozycja 4

Czy Zamawiający używając zapisu „z dwoma końcówkami do strzykawek” ma na myśli przedłużacz z dwiema żeńskimi końcówkami Luer-Lock?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli przedłużacze z końcówkami luer lock męskimi i żeńskimi.

Pytanie nr 46

dotyczy pakietu 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 45cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47

dotyczy pakietu 1 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści biuretę do infuzji o pojemności 150ml? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

dotyczy pakietu 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z dokładniejszym filtrem bakteryjnym 1,2µm oraz filtrem płynów 5µm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49

dotyczy pakietu 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści osłony na worki do żywienia w kolorze zielonym pakowane a'250szt z przeliczeniem na 1 opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

dotyczy pakietu 42 pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje oryginalnych papierów czy dopuszcza gorszej jakości zamienniki?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje oryginalnych papierów.

Pytanie nr 51

dotyczy pakietu 40, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 6,7N 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. Przebadane na min. 9 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. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od góry lub od frontu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. (XS-L) oraz pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga – zgodnie z SIWZ – rękawic wyjmowanych od spodu zawsze za mankiet.

Pytanie nr 52

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadzi gwarantowanego poziomu wykonania umowy.

Pytanie nr 53

dotyczy wzoru umowy

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadzi zaproponowane zmiany do wzoru umowy.

Pytanie nr 54

dotyczy wzoru umowy

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar

do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmian.

Pytanie nr 55

dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia netto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy.”

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany.

Pytanie nr 56

dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 57 dotyczy wzoru umowy

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany zapisów. Brak zapłaty za daną dostawę może być konsekwencją wadliwego przedmiotu dostawy. W takiej sytuacji uzależnienie dalszych dostaw od zapłaty za nieprawidłową dostawę nie jest nieuzasadnione.

Pytanie nr 58

dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 59

dotyczy projektu umowy

Wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w paragrafie 3 po ustępie 5 zapisu ustępu 6 o następującej treści: Ustalone wynagrodzenie Wykonawcy będzie waloryzowane raz w roku w miesiącu lutym o wartość wskaźnika inflacji za rok poprzedni ogłoszony przez prezesa GUS (wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem w roku). Pierwsza waloryzacja wynagrodzenia może nastąpić w lutym 2021 roku.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany.

Pytanie nr 60

dotyczy projektu umowy

Wykonawca zwraca się z zapytaniem, czy z uwagi na panującą sytuację epidemii COVID-19 Zamawiający będzie stosował do zawartej umowy rozwiązania przewidziane w art. 15r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. 2020, poz. 374 ze zm.), w szczególności poprzez rezygnację z kar umownych i odszkodowań, jeżeli zdarzenia będące podstawą ich nałożenia/dochodzenia wynikać będą z okoliczności związanych z COVID-19?

Odpowiedź:

Zamawiający stosuje i będzie stosował obowiązujące przepisy. Zamawiający nie może z góry zakładać rezygnacji z dochodzenia kar umownych i odszkodowań. Tego typu sytuacje rozpatrywane będą indywidualnie.

Pytanie nr 61

dotyczy pakietu nr 16 pozycja 1

Czy w Pakiecie nr 16 poz. 1 Zamawiający dopuści opaskę silikonową o wymiarach: 3x5 mm o dł. 100 mm lub o wymiarach: 3x5 mm o długości 80 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62

dotyczy pakietu nr 16 pozycja 2

Czy w Pakiecie nr 16 poz. 2 Zamawiający dopuści pierścień dotorebkowy w rozmiarze: 13/11mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63

dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 64

dotyczy pakietu nr 9 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie opasek mocujących ręce lub stopy stosowanych do samoobrony pacjentów, wykonanych z miękkiego materiału, zapinanych na rzep, o wymiarach: 30 x 8 cm, ze zintegrowaną tasiemką o wymiarach 105 x 4 cm, z możliwością prania w 40°C

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 65

dotyczy pakietu nr 30 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych, klejowych, przeznaczonych dla noworodków o wadze do 3 kg oraz czujników przeznaczonych dla niemowląt o wadze od 1 do 20 kg, do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66

dotyczy pakietu nr 30 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych, piankowych, zapinanych na rzep, przeznaczonych dla pacjentów o wadze do 3 kg lub powyżej 30 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 66 a

dotyczy pakietu nr 30 pozycja 2

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania stabilizatora na kostkę

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 67

dotyczy pakietu nr 30 pozycja 3

Prosimy o podanie, czy Zamawiający ma na myśli czujnik typu „Y”?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli czujnik – opaska typu Y

Pytanie nr 68

dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści również złożenie oferty na spike wg rozwiązania technicznego: opakowany po 50 szt. (wygodniejsze rozwiązanie) z filtrem bakteryjnym/aerozolowym 0,2mikrometra (dokładniejszym niż wskazane) i filtr cząsteczkowy 5 mikromterów , pozostałe wymagania jak w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 69

dotyczy pakietu nr 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na worek w kolorze zielonym, pozostałe wymagania jak w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70

dotyczy pakietu nr 42 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści papier do EKG pasujący do typu aparatu E600/E300/E330. Wymiary 110mm/40m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 71

dotyczy pakietu nr 39 pozycje 1, 2, 3, 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 0,65, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72

dotyczy pakietu nr 39 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic lateksowych diagnostycznych o lepszym - niższym poziomie AQL równym 1,0; niska zawartość protein lateksowych, poniżej 50ug/g potwierdzona raportem z badań producenta wg EN 455; teksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, dopuszczone do kontaktu z żywnością; zgodność z normą EN 455-1,2,3 potwierdzona deklaracją zgodności producenta.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73**dotyczy pakietu nr 39 pozycja 7**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnych rękawic:

Rękawice jałowe, lateksowe bezpudrowe, jednorazowego użytku, kształt anatomiczny, kolor niebiesko-zielony, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 5.5 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem, pokrywana warstwą nawilżającą Hydrasoft. Na opakowaniu wyraźnie oznaczony rozmiar oraz data ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74**dotyczy pakietu nr 39 pozycja 7**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnych rękawic:

Rękawice jałowe, neoprenowe bezpudrowe, jednorazowego użytku, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 5.5 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem i silikonowana. Na opakowaniu wyraźnie oznaczony rozmiar oraz data ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 75 dotyczy pakietu nr 39 pozycja 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnych rękawic:

Rękawice diagnostyczne nitylowe do badań, cienkie, grubość na palcach 0,11 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, polimeryzowane wewnątrz, AQL 1,0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 & EN 374-4 (lista substancji chemicznych wraz z poziomem odporności oraz % degradacji). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 & EN 374-4: min. 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 3 poziomie. Rękawice odporne na działanie gotowych preparatów dezynfekcyjnych o szerokim spectrum biobójczym: co najmniej jeden preparat na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) odporność przez minimum 480 minut i jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015;

Odporne na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotretatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary XS-XL, pakowane a'100 sztuk

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76**dotyczy pakietu nr 40 pozycja 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnych rękawic:

Rękawice diagnostyczne nitylowe o grubości na palcu 0,10mm +/-0,02mm, dłoni 0,07mm +/-0,01 mm, mankiecie 0,06mm. Rolowany mankiet, mikroteksturowane + teksturowane na palcach, kolor niebieski, polimerowane od strony roboczej, chlorowane od wewnątrz, długość min. 240mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Odporne przenikalność co najmniej 14 substancji chemicznych w tym 12 substancji na co najmniej 3 poziomie ochrony, potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz oryginalnym nadrukiem substancji i poziomów ochrony na opakowaniu. Odporne na działanie gotowych preparatów dezynfekcyjnych o szerokim spectrum biobójczym: co najmniej jeden preparat na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) odporność przez minimum 480 minut i jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015. Opakowanie a'200 sztuk (XS-XL). Rozmiar opakowania 12,1cm x 12,1cm x 16,5cm (+/- 5%), na przedniej ścianie instrukcja użycia, pasujące do uchwytów naściennych z możliwością pojedynczego wyjmowania rękawic od spodu opakowania jedynie za mankiet bez ryzyka kontaminacji opakowania i pozostałych rękawic.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77**dotyczy pakietu nr 41**

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o doprecyzowanie i zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1.

Należy mieć jednak na uwadze, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem tj. EN ISO 374-1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388. Prosimy zatem o potwierdzenie iż Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Rękawice posiadające Certyfikat Badania Typu UE w kategorii III ŚOI, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 & EN 374-4.

Rękawice o lepszym poziomie AQL – równym 1,0, gwarantującym wyższą jakość produktu.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zaproponowanych rękawic.

Pytanie nr 78 dotyczy zapisów umowy:

Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści: „realizacja przewidzianego niniejszym ustępem prawa nie może prowadzić do przekroczenia wartości umowy określonej w § 3 ust. 1”

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadzi proponowaną zmianę.

Pytanie nr 78 a dotyczy zapisów umowy:

Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 4 poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona proponowanych zmian.

Pytanie nr 78b dotyczy zapisów umowy:

Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 15 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona proponowanych zmian.

Pytanie nr 78c dotyczy zapisów umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu reklamacyjnego do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 78d dotyczy zapisów umowy:

Wnosimy o modyfikację przewidzianych projektem umowy kar umownych w ten sposób że w § 6 ust. 1 określić że:

W lit. od a) do c) kara umowna naliczana będzie odpowiednio od wartości towaru zamówionego a niedostarczonego lub od wartości towaru reklamowanego lub od wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona proponowanych zmian.

Pytanie nr 78 e dotyczy zapisów umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 11 projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona proponowanych zmian.

Pytanie nr 79

dotyczy pakietu nr 25, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu o poniżej specyfikacji technicznej:

Taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet .

Wykonana jest niewchłaniającego polipropylenu monofilamentowego. Parametry:

- szerokość: 1,2 cm
- długość: 45 cm
- grubość: 0,45 mm
- gramatura: 57 g/m²
- wielkość porów: 0,90 mm

Taśma w plastikowej osłonce, brzegi zakończone pętelkami. Implantacja taśmy przez otwory zastonowe.

Odpowiedź:

Parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 80

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga kranika trójdrożnego z optycznym identyfikatorem położenia otwarty zamknięty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 81

dotyczy pakietu nr 1 pozycje 4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 82

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z filtrem przeciwbakteryjnym biureta oznakowana do 150ml z podziałką?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 6

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania krwi i jej preparatów o długości całej komory 9,8cm w części przezroczystej 9,0cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84

dotyczy pakietu nr 1 pozycje 7,8

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów z komora kroplowa o długości 62mm (55mm w części przezroczystej)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85

dotyczy pakietu nr 1 poz. 7,8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych w opakowaniu folia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 86

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 87

dotyczy pakietu nr 1 pozycja 9

Czy Zamawiający wymaga przyrządu w kolorze bursztynowym z uchwytem na dren oraz miejscem na igle biorcza po użyciu?

Odpowiedź:

Zmawiający dopuszcza.

Pytanie nr 88

dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie spike w opakowaniu typu karton pakowanych po 400 sztuk wyrób jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania leków z butelek posiadający filtr bakteryjny 1,2um oraz filtrem cząsteczkowym 5um?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 89

dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 90

dotyczy pakietu nr 2 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie worków w kolorze żółtym chroniące przed światłem pakowane 100sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91

dotyczy pakiet nr 27 pozycja 3

Czy zamawiający dopuści opaskę KTG, jednorazowego użytku o rozmiarze 6×150cm pakowaną po 2 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92

dotyczy zapisu umowy: §4 Dostawy pkt. 10

Czy Zamawiający mógłby dopuścić, aby powiadomienie o wysyłce dostawy było przekazane za pomocą e-maila generowanego (przez dostawcę wyspecjalizowanego, z którego usług korzysta Wykonawca) do upoważnionego pracownika szpitala. Powiadomienie o wysyłce zawiera m.in. planowaną datę doręczenia wraz z szczegółami przesyłki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 93

dotyczy pakiet 27 pozycja 2

Czy nie wkraść się błąd w opis przedmiotu zamówienia i Zamawiający oczekuje na pewno oferty na głowicę CARDIO do aparatów EDAN F2 i F7 czy może na EDAN F2 i F6?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje głowicy do aparatów EDAN F2i F6

Pytanie nr 94

dotyczy wzoru umowy - §4 – Dostawy

Prosimy o dodanie bezpośrednio po ust. 9, ust. 9a o następującej treści - Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za opóźnienia w dostawie, jeżeli jej terminowe wykonanie zostało uniemożliwione lub utrudnione - bezpośrednio bądź pośrednio - na skutek pandemii koronawirusa. Przyczynami opóźnień mogą być między innymi nieterminowe lub nieprawidłowe dostawy od poddostawców, zaburzenie produkcji asortymentu z powodu nieobecności pracowników,

zastosowanych środków ostrożności lub obostrzeń wynikających z powszechnie obowiązującego prawa (polskiego i europejskiego). W takich przypadkach czas dostawy zostanie automatycznie przedłużony.

Odpowiedź:

Zamawiający może dokonać zmiany ale z uwzględnieniem modyfikacji: Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za opóźnienia w dostawie, jeżeli jej terminowe wykonanie zostało uniemożliwione lub znacznie utrudnione na skutek pandemii koronawirusa. Wykonawca zobowiązany jest powyższą okoliczność udowodnić w terminie 7 dni od jej zaistnienia. W takich przypadkach czas dostawy zostanie odpowiednio przedłużony o czas trwania przeszkody.

Pytanie nr 95

dotyczy wzoru umowy - §5 – Gwarancja, ust. 6.

Prosimy o wydłużenie czasu rozpatrzenia zgłoszonej reklamacji z 3 na 7 dni roboczych od dnia otrzymania pisma reklamacyjnego

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 96

dotyczy wzoru umowy - §6 – Kary umowne, ust. 2.

Prosimy o wprowadzenie następującej zmiany:

- a) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu, z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza niż 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia;
- b) w wysokości 0,2% wartości brutto zamówienia, w zakresie którego, na przedmiot umowy, została zgłoszona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia rozpatrzenia reklamacji, z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza niż 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia;

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany.

Pytanie nr 97 dotyczy pakietu nr 41 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rękawiczek nitrylowych o następujących parametrach:

- grubość ścianki na palcu min. 0,12mm, na dłoni min. 0,09mm
- długość rękawicy min. 240mm
- AQL 1,0
- siła zrywu min. 9N

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Opis zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 98 dotyczy pakietu nr 41 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rękawic pakowanych po 100 sztuk, dla rozmiaru XL pakowanych po 90szt, z podaniem ceny za sztukę, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99

dotyczy pakietu nr 19

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania urządzenia i akcesoriów konkurencyjnych do opisanego w specyfikacji, z jednoczesnym wynajmem urządzenia w cenie zakupu akcesoriów na czas trwania przetargu. Państwa zgoda pozwoli na wybór konkurencyjnej i najkorzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 100

dotyczy pakietu nr 19 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu opatrunkowego do terapii podciśnieniowej zawierającego opatrunek piankowy w rozmiarze 18x12,5x3,3 cm oraz dren o przekroju dwuświatłowym z zatyczką? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 101

dotyczy pakietu nr 19 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu opatrunkowego do terapii podciśnieniowej zawierającego opatrunek piankowy w rozmiarze 25x15x3,3 cm, dren o przekroju dwuświatłowym z zatyczką oraz 3x folię samoprzylepną do opatrunku? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 102

dotyczy pakietu nr 19 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu opatrunkowego do terapii podciśnieniowej zawierającego opatrunek piankowy w rozmiarze 10x7,5x3,3 cm, dren o przekroju dwuświatłowym z zatyczką oraz 3x folię samoprzylepną do opatrunku? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 103

dotyczy pakietu nr 19 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego zbiornika na wydzielinę o pojemności 800ml, z filtrami, powietrznym i węglowym wbudowanymi w zbiornik, z superabsorbentem (substancją żelującą), którego działanie bakteriobójcze polega na wiązaniu na poziomie atomowym,

gromadzonej w zbiorniku wydzieliny w żel wraz z zawartymi w niej strukturami białkowymi, toksynami, enzymami czy bakteriami w sposób bezpowrotny. Takie działanie skutecznie obniża obciążenie bakteryjne łożyska rany i niszczy drobnoustroje. Zbiornik połączony z dwuświatłowym drenem z zatyczką i złączem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 104

dotyczy pakietu nr 19 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego zbiornika na wydzielinę o pojemności 800ml, z filtrami, powietrznym i węglowym wbudowanymi w zbiornik, z superabsorbentem (substancją żelującą), którego działanie bakteriobójcze polega na wiązaniu na poziomie atomowym, gromadzonej w zbiorniku wydzieliny w żel wraz z zawartymi w niej strukturami białkowymi, toksynami, enzymami czy bakteriami w sposób bezpowrotny. Takie działanie skutecznie obniża obciążenie bakteryjne łożyska rany i niszczy drobnoustroje. Zbiornik połączony z dwuświatłowym drenem z zatyczką i złączem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza alternatywny zestaw.

Pytanie nr 105

dotyczy pakietu nr 19 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu opatrunkowego do terapii podciśnieniowej zawierającego czarny opatrunek piankowy w rozmiarze 25x15x3,3 cm, wykonany z hydrofobowej elastycznej piankipoliuretanowej, samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką oraz 3 szt. samoprzylepnej folii poliuretanowej 20x30cm. Dodatkowo zestaw zawiera osobno pakowany opatrunek antybakteryjny z hydrofobowej siatki poliamidowej pokryty metalicznym srebrem w rozm. 10x20cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106

dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust.2 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadzi zaproponowaną zmianę.

Pytanie nr 107 dotyczy wzoru umowy § 6, ust. 2

Wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- pkt a) - do kwoty 0,2% wartości brutto niedostarczanego w terminie przedmiotu umowy
- pkt b) - do kwoty 0,2% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy
- pkt c) do kwoty 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy/dostawy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, 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.

Mając powyższe na uwadze, zwraca się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych oraz modyfikację zasad ich naliczania, jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany.

Pytanie nr 108 dotyczy pakietu nr 25

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Taśma podcewkowa TOT – System do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu u kobiet.

Parametry:

1. System całkowicie jednorazowy, sterylny
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma: szerokość – 1,3 cm, grubość – 0,40 mm, gramatura 62g/m²
3. Laserowo zgrzewane brzegi taśmy
4. System 2 jednorazowych igieł, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i dwupłaszczyznowym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną
5. Nietraumatyczne połączenie igieł z końcami taśmy
6. Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte w technice out-in oraz in-out

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem SIWZ

Pytanie nr 109 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 21 poz. 1 : Kateter hsg / sis 5.5 fr, jednorazowy, sterylny, długość sondy 400 mm. Średnica 1,6 mm. Sonda dwukanałowa. Balon 1 ml, 10 mm uszczelniający ujście wewnętrzne kanału szyjki macicy. Kanał roboczy z zabezpieczeniem odpływu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 21 poz. 2 : Kateter hsg / 7fr, jednorazowy, sterylny, długość sondy 400 mm. Średnica 1,6 mm. Sonda dwukanałowa. Balon 1 ml, 10 mm uszczelniający ujście wewnętrzne kanału szyjki macicy. Kanał roboczy z zabezpieczeniem odpływu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111 dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu typu Extra-Spike Plus w minimalnym opakowaniu handlowym 50 sztuk (zbiorcze 600 sztuk) z efektywniejszym filtrem bakteryjnym 0,2um i filtrem płynów (cząstkochłonnym) 5 um, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Opis zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 112 dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem

Odpowiedź:

Opis zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 113 dotyczy pakietu nr 2 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych worków do osłony przed światłem w kolorze zielonym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114 dotyczy pakietu nr 39 pozycje 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o lepszym niż wymagany poziomie AQL wynoszącym max 1.0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 115 dotyczy pakietu nr 39 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o długości min. 480 mm. Poziom AQL $\leq 1,5$.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116 dotyczy pakietu nr39 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych, diagnostycznych o mikroteksturowanej, antypoślizgowej powierzchni.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 117 dotyczy pakietu nr 39 pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 6 z pakietu 39, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 118 dotyczy pakietu nr 39 pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o grubości na palcu min. 0,08

mm. Przebadanych na min. 12 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1 na co najmniej 1 poziomie, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji – etanolu i izopropanolu potwierdzona raportem z wynikami badań.

Odpowiedź:

Opis zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 119 dotyczy pakietu nr 40 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań, fioletowe, cienkie, grubość na palcach min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,05 mm. Mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1.0, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie min. 12 substancji chemicznych. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978. Rękawice zgodne z normami: PN - EN 455, PN – EN 420, ASTM F 1671, EN 374 - 2,4, EN ISO 374 - 1,5, EN 16523, ASTM D 6978- fabryczna informacja na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź:

Opis zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 120 dotyczy pakietu 41 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych pasujących na obie dłonie z mankietem rolowanym z dodatkową teksturą na palcach o długości minimalnej 300 mm, AQL 1,5 o sile zrywania min. 8,7 N, dopuszczonych do kontaktu z żywnością, odpornych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy oraz odpornych przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, dostępnych w rozmiarach XS-XL, pakowane po 100 sztuk. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Zgodne z ASTM F1671.

Odpowiedź:

Opis zgodnie z SIWZ

**KIEROWNIK DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
RÓWNOCZEŚNIE PEŁNIĄCA OBOWIĄZKI KIEROWNKA
DZIAŁU ORGANIZACYJNO-PRAWNEGO**

Karolina Filipowska