

Zduńskowolski Szpital Powiatowy Sp. z o.o.
ul. Królewska 29 ,
98-220 Zduńska Wola
Tel. 43 824 4148
email zamowienia.publiczne@szpital-zdwola.info

Pismo: ZSP.ZP.261.10.2020

Zduńska Wola dnia: 2020-07-14

WSZYSCY

O D P O W I E D Ź
na zapytania w sprawie SIWZ

Uprzejmie informujemy, iż w dniach 2020-04-14 do 2020-04-16 do Zamawiającego wpłynęły pytania o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie **przetarg nieograniczony**, na:
Dostawę materiałów jednorazowego użytku dla Zduńskowolskiego Szpitala Powiatowego Sp. z o.o. Treść wspomnianych ww. pytań i odpowiedzi Zamawiającego jest następująca:

- 1. Pakiet nr 1 poz. 28,29,30,31,32,33,34,35,36,37.** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach cewniki typ Foleya, dwudrożne, wykonane z lateksu pokrytego silikonem z lateksową lub plastikową zastawką, łączniki kodowany kolorystycznie, na cewniku nadrukowany: rozmiar i pojemność balonu, pakowany podwójnie: folia – folia lub folia – papier?

ODP.: Tak, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 2. Pakiet nr 1 poz. 36.** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji cewniki typ Foleya, CH – 24 długość 40 cm, balon 10-30 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

ODP.: Tak.

- 3. Pakiet nr 3 poz. 6.** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania maskę bez obrotowego łącznika, opakowanie foliowe, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

ODP.: Tak, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 4. Dotyczy SIWZ.** Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczonego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna). Może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

ODP.: Zamawiający wymaga, aby dostarczony towar przewożony oraz przechowywany był podczas transportu w warunkach określonych przez producenta danego asortymentu oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

- 5. Dotyczy SIWZ.** Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2

„produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowany typ „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

ODP.: Zamawiający zawarł w § 2 pkt 15 umowy odpowiedni zapis, dotyczący m.in. obowiązku magazynowania oraz transportu przez Wykonawcę zamówionego towaru w sposób gwarantujący zachowanie wymogów określonych przez producenta jak również w opakowaniach gwarantujących zachowanie parametrów jakościowych.

- 6. Dotyczy SIWZ Pytanie nr 3.** Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

ODP.: Zamawiający oczekuje, aby dostarczony towar spełniał określone dla niego parametry jakościowe i był odpowiednio zabezpieczony przed wzajemnym skażeniem produktów.

- 7. Dotyczy SIWZ Pytanie nr 4.** 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?

ODP.: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem § 2 pkt 16 umowy, że Dostawca zamówionego towaru (lub jego pracownik) rozładuje towar w miejscu wskazanym przez Zamawiającego, bez pomocy pracowników Zamawiającego oraz bez korzystania z urządzeń transportowych należących do Zamawiającego oraz będzie obecny podczas sprawdzania zgodności towaru z zamówieniem.

- 8. Dotyczy zapisów SIWZ.** W związku z występowaniem koronawirusa w Polsce, mając na uwadze wprowadzenie stytanu epidemii oraz zalecenia Głównego Inspektora Sanitarnego i innych organów odpowiedzialnych za zdrowie publiczne dot. Ograniczenia przemieszczania się pozostawania w większych skupiskach ludzi, zwracamy się z prośbą o zmianę postanowień SIWZ i wyrażenie zgody na możliwość złożenie oferty w postaci elektronicznej (zgodnie z art. 10a ust.5 Ustawy PZP).

Ponadto pragniemy nadmienić, iż UZP dopuszcza, a nawet zaleca zmianę postanowień SIWZ i objęcie wszelkiej korespondencji (w tym składanie ofert) komunikacją elektroniczną (zarządzenie z dnia 20-03-2020 r. dostępne pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego>).

ODP.: Zamawiający nie dokona zmiany sposobu składania ofert, natomiast komunikacja elektroniczna pomiędzy zamawiającym i Wykonawcami w postępowaniu jest dopuszczona.

- 9. Dotyczy Pakietu nr 9.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski medycznej typu IIR trójwarstwowej z gumkami?

ODP.: Zgodnie z SIWZ.

- 10. Dotyczy Pakietu nr 6 Poz. nr 2.** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego wykonanego z laminatu 2- warstwowego (PP-PE) o min. gramaturze 55 g/m2, z dodatkowymi padami chłonnymi o łącznej gramaturze min. 110 g/m2, chłonności min. 350% (min. 386 ml/m2), posiadającego w swoim składzie osłonę na stolik Mayo z warstwą chłonną w rozmiarze min. 60 x 145 cm? Pozostałe parametry i skład bez zmian.

ODP.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

11. Dotyczy Pakietu nr 6 Poz. nr 8. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów ginekologicznych posiadającego w swoim składzie serwetę na stolik narzędziowy w rozmiarze 140 x 190 cm +/- 10%? Pozostałe parametry i skład bez zmian.

ODP.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

12. Dotyczy Pakietu nr 6 Poz. nr 10. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu porodowego o następującym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 90 x 75 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta pod pośladki 100 x 120 cm z jednym workiem na płyny
- 1 x serweta nieprzylepna 90 x 75 cm
- 1 x wkładka higieniczna Samu Maxi 12 x 33 cm
- 1 x serweta dla noworodka 87 x 90 cm
- Pozostałe parametry bez zmian

ODP.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

13. Dotyczy Pakietu nr 6 Poz. nr 11. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cystoskopii posiadającego w swoim składzie niewzmocnioną serwetę na stolik narzędziowy? Pozostałe parametry bez zmian.

ODP.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

14. Dotyczy Pakietu nr 6 Poz. nr 12. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do laparoskopii posiadającego w swoim składzie serwetę na stolik narzędziowy w rozmiarze 140 x 190 cm +/- 10%? Pozostałe parametry i skład bez zmian?

ODP.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

15. Dotyczy zapisów/ SIWZ Projektu Umowy § 7- wnosimy o zmianę zapisów umowy poprzez wprowadzenie nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

- a) Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
- b) Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
- c) Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
- d) Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
- e) W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej,

każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie definicji siły wyższej. W tym względzie należy zwrócić na ugruntowane stanowisko doktryny oraz orzecznictwa w zakresie rozumienia pojęcia „siły wyższej”. Kluczowe jest tutaj odniesienie się do uchwały Sądu Najwyższego z 13.12.2007 r. (sygn. akt III CZP 100/07), w której dokonano szerokiej analizy pojęcia „siły wyższej”. W uchwale Sąd Najwyższy zaznaczył, że termin „siła wyższa”, mimo że posługuje się nim kilka różnych przepisów (w różnych aktach prawnych), to jednak powinien być rozumiany jednakowo. Sąd Najwyższy w niniejszej uchwale opowiedział się za koncepcją obiektywną siły wyższej. Zgodnie z tą koncepcją, w ocenie Sądu, do zdarzeń objętych kategorią „siły wyższej” zalicza się zdarzenia zewnętrzne w stosunku do przedsiębiorstwa, którego działalność jest rozpatrywana jako przyczyna szkody. Ponadto, jak zaznaczył Sąd, działanie „siły wyższej” musi być nieuchronne, nadzwyczajne, niemożliwe do przewidzenia. Jak wskazuje Sąd Najwyższy, należy je uznać za takie, jeżeli ze względu na tkwiącą w nim moc oddziaływania nie było przed nim, a ściślej - przed jego skutkami, żadnej obrony.

W ocenie Sądu Najwyższego zdarzenia wykazujące tę właściwość tradycyjnie ujmuje się w trzy grupy: klęski żywiołowe (*vis naturalis*), akty władzy (*vis imperii*) i działania zbrojne (*vis armata*). Do pierwszej grupy zaliczyć można np. powódź, uderzenie pioruna, burzę o ogromnej sile, huragan, obfite opady śniegu lub nieprzeniknioną mgłę. Drugą grupę tworzą m.in. akty normatywne zakazujące wwozu określonych towarów, decyzje administracyjne o zniszczeniu ładunku ze względów sanitarnych, orzeczenia sądu o konfiskacie ładunku, błędny sygnał policjanta kierującego ruchem drogowym. Niebudzącymi wątpliwości przykładami zdarzeń należących do trzeciej grupy są działania sił zbrojnych wrogiego państwa, rozruchy, rebelie, wojny domowe, akty piractwa lub napaść zbrojnej bandy.

Jednocześnie w chwili obecnej ustawa 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. z 2020 r. poz. 374 ze zm.) przewiduje możliwość zmiany umowy o udzielenie zamówienia publicznego z uwagi na okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które mają wpływ na należyte wykonanie umowy.

16. Dotyczy zapisów/ SIWZ Projektu Umowy § 9, ust. 2- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości do kwoty 2% wartości niewykonanej dostawy.

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco

wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współzycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie kar umownych.

- 17. Pakiet 8, pozycja 1.** Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M ?

ODP.: Zamawiający dopuści, pod warunkiem, że pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 18. Pakiet 3, pozycja 3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Pakietu nr 3 poz. 3 co zwiększy konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ.

ODP.: Zgodnie z SIWZ

- 19. Dotyczy zapisów SIWZ.** Zawracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie złożenia oferty w formie elektronicznej przy użyciu wybranej przez Zamawiającego platformy zakupowej.

Obecnie panująca sytuacja w kraju, zalecenia Głównego Inspektora Sanitarnego jak i innych organów odpowiedzialnych za zdrowie publiczne w Polsce, w ogromnym stopniu utrudniają niestety dostarczenie ofert w formie papierowej ze względu na trudności w doręczeniach realizowanych za pośrednictwem operatorów pocztowych jak i z powodu tego iż wiele firm pracuje w trybie home office.

Jednocześnie należy wskazać, że stosownie do postanowień ww. ustawy Prawo zamówień publicznych oferta elektroniczna jest nie tylko równa pisemnej, lecz wręcz jest rekomendowaną formą kontaktu wykonawcy z Zamawiającym

W przypadku braku wyrażenia zgody na powyższe prosimy aby wraz z odpowiedziami Zamawiający przesunął tak termin składania ofert aby Wykonawcy mieli min 4 dni robocze na skuteczne przygotowanie i dostarczenie oferty.

ODP.: Zamawiający udzielił odpowiedzi przy pytaniu nr 8.

- 20. Dotyczy pakietu 4, poz. 1.** W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE oraz ustaleniem okresu przejściowego, w czasie którego nie można utrudniać udostępniania na rynku produktów objętych zakresem stosowania dyrektywy 89/686/EWG prosimy o doprecyzowanie i zgodę na zaferowanie rękawic w III kategorii ŚOI zgodnie z dyrektywą 89/686/EWG lub III kategorii ŚOI typ B zgodnie z rozporządzeniem PPER 2016/425/UE.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rękawic w III kategorii ŚOI zgodnie z dyrektywą 89/686/EWG lub w III kategorii ŚOI typ B zgodnie z rozporządzeniem PPER 2016/425/UE. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

- 21. Dotyczy pakietu 4, poz. 2.** Zamawiający wymaga spełnienia standardu ASTM D 3577. Jest to amerykańska norma stosowana wobec rękawic lateksowych do użytku medycznego na potwierdzenie takich właściwości jak: nieobecność dziur, właściwości fizycznych rękawic – długość szerokość i siła zrywania, zawartość protein, gdzie w europejskich standardach ma to odzwierciedlenie w normie EN 455 cz.1 – nieobecność dziur, cz.2 – właściwości fizyczne rękawic – długość, szerokość i siła zrywania, cz.3 – zawartość protein. W związku z powyższym że zamawiający wymaga już zgodności z podstawową normą medyczną EN 455 – 1,2,3,4 wynikającą z ustawy o wyrobach medycznych MDD 93/42/EEC prosimy o

odstąpienie od wymogu spełnienia standardu ASTM D 3577 gdyż pokrywa się on ze wspomnianym EN 455 oraz nie jest wymagany na rynku europejskim.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

22. Dotyczy pakietu 4, poz. 1-5. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na palcu 0,23-0,24 mm, na dłoni 0,20-0,21mm, mankiecie 0,18-0,19mm.

ODP.: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

23. Dotyczy pakietu 4, poz. 6-9. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic wewnętrznie pokrytych pudrem ułatwiającym zakładanie, o grubości na palcu 0,23-0,24 mm, na dłoni 0,20-0,21mm, mankiecie 0,19-0,20mm.

ODP.: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

24. Pakiet 2 poz.1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

ODP.: Zgodnie z SIWZ.

25. Pakiet 9 poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maseczek zgodnych z normą EN 14683:2005 (TYPE II).

ODP.: Zgodnie z SIWZ.

26. Pakiet 9 poz.1 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maseczki o wymiarach 17x9,5cm.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

27. Pakiet 2, poz. 1. Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

ODP.: Zgodnie z SIWZ.

28. Pakiet 2, poz. 1. Czy zamawiający dopuści worek bez instrukcji opisowej na opakowaniu ?

ODP.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

29. Pakiet 2, poz. 1. Czy zamawiający dopuści instrukcję dostarczaną osobno w formie wydruku do zamówienia lub jednorazowo do umowy?

ODP.: Zamawiający dopuszcza instrukcję dostarczaną osobno w formie wydruku do zamówienia.

30. Pakiet 2, poz. 1. Czy zamawiający dopuści instrukcję w formie naklejki na opakowaniu foliowym zbiorczym lub jednostkowym?

ODP.: Zamawiający dopuszcza instrukcję formie naklejki na opakowaniu handlowym lub jednostkowym.

31. Pakiet 2, poz. 1. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODP.: Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny za najmniejsze opakowanie 10 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości opakowań do drugiego miejsca po przecinku (bez zaokrąglenia), co pozwoli na porównywalność ofert. Podana w SIWZ ilość sztuk pozwala na przeliczenie na pełne opakowania. po 10 szt.

32. Pakiet 2, poz. 2-3. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODP.: Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny za najmniejsze opakowanie 100 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości opakowań do drugiego miejsca po przecinku (bez zaokrąglenia), co pozwoli na porównywalność ofert. Podana w SIWZ ilość sztuk pozwala na przeliczenie na pełne opakowania. po 100 szt.

33. Pakiet 2, poz. 2-3. Czy zamawiający dopuści jednorazowy woreczek do pobierania próbki moczu dla niemowląt i małych dzieci o anatomicznym kształcie odpowiednio do pozycji - dla chłopców lub dla dziewczynek, bez gąbki, pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier- folia, sterylne, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

ODP.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

34. Pakiet 3, poz. 1-6. Czy zamawiający dopuści dren wchodzący w skład zestawu, o długości 200 cm, i przekroju standardowym?

ODP.: Zamawiający dopuszcza. pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

35. Pakiet nr 6 poz. 1-2, 8-12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby proces walidacji sterylizacji tlenkiem etylenu był potwierdzony raportem walidacji Producenta?

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę.

36. Pakiet nr 6 poz. 4-7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o wytrzymałości na wypychanie na mokro min. 121 kPa? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę.

37. Pakiet nr 6 poz. 10. Czy można zaoferować zestaw do porodu sterylne, skład zestawu: 1) serweta pod pośladki do porodu w kształcie stożka do zbierania płynów o wymiarach 113x90 cm , 2) serweta do owinięcia noworodka 60x90- 1 sztuka, serweta z pulpy celulozowej, podfoliowana 60x60cm - 1 szt, ręczniki chłonne włókninowe 20x25cm- 6 sztuk, serweta na stolik (owinięcie zestawu) - 150x90cm - 1 sztuka, serweta włókninowa 80x60cm - 1 szt.?

ODP.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

38. Pakiet nr 6 poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do laparotomii z dwiema kieszeniami samoprzylepnymi ze sztywnikiem 42x35cm, a serwety wykonane są z laminatu dwuwarstwowego na całej powierzchni, gramatura laminatu min.56 g/m2, odporność na przenikanie cieczy na całej powierzchni serwety 250 cmH2O (zgodne z normą EN 20811), jedną z warstw stanowi folia PE, wytrzymałość na wypychanie na sucho 150 kPa. Serwety zgodne z EN 13795-1-3. Serwety I klasa palności CFR 1610 (załączyć min. oświadczenie producenta o spełnieniu normy). Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę.

39. Pakiet nr 9. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z niezależnego laboratorium potwierdzającym deklarowany poziom filtracji bakteryjnej?

ODP.: Zamawiający może zażądać dostarczenia takiego raportu.

40. Pakiet nr 12 Poz. 1, 2, 5. Czy Zamawiający dopuści prześcieradła i serwetę o gramaturze min. 35 g/m2?

ODP.: Tak.

41. Pakiet nr 12 Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o gramaturze min. 20 g/m² (poszwa 200x160 cm, poszewka 80x70 cm, prześcieradło 210x160 cm)?

ODP.: Nie, zamawiający nie dopuszcza.

42. Pakiet nr 12 Poz. 4. Czy Zamawiający dopuści śliniaki dentystyczne bibułowo-foliowe na rolce, z perforacją do odrywania i trokami, bez kieszeni?

ODP.: Tak.

43. Pakiet nr 12 Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 160cm x 90cm?

ODP.: Tak.

44. Pakiet nr 12 Poz. 6. Czy można zaoferować prześcieradło na rolce o szerokości 51cm x 40m? Ilości zostaną odpowiednio przeliczone?

ODP.: Tak.

45. Pakiet nr 12 Poz. 8. Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta/położnic w kolorze fioletowym?

ODP.: Tak.

46. Pakiet nr 12 Poz. 10. Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta w kolorze niebieskim?

ODP.: Tak.

47. Pakiet nr 12 Poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sukienki ginekologicznej?

ODP.: Tak.

48. Pakiet nr 12 Poz. 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ochraniaczy na stopę wykonanych z miękkiej włókniny? W przypadku odmowy, prosimy o wyłączenie pozycji z pakietu co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu i złożenie konkurencyjnej oferty.

ODP.: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie ochraniaczy na stopę wykonanych z miękkiej włókniny.

49. Pytanie dot. Umowy. Czy za dni dot. realizacji zamówienia w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

ODP.: Tak.

50. Pytanie dot. Umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej w § 9 ust. 2 wzoru umowy na 2% wartości niewykonanej dostawy?

ODP.: Nie.

51. Pytanie dot. Umowy. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 wzoru umowy został dodany ust. 4. o następującej (lub podobnej) treści: „w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%”? Dopisanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

ODP.: Zamawiający dopuszcza wskazaną zmianę w przypadku przekroczenia sumy miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy 5%. (§ 7 ust. 1a).

52. Pakiet 4 poz. 1-5. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 4 pozycja 1-5 również rękawic chirurgicznych, sterylnych, bezpudrowych, przeznaczonych do stosowania w chirurgii inwazyjnej w celu ochrony pacjenta oraz personelu medycznego przed wzajemnym zakażeniem. Wykonanych z lateksu (z kauczuku naturalnego). Mankiet z prostym zakończeniem, niski poziom protein lateksowych - poniżej 30µg/g (wg EN 455-3), chlorowane obustronnie; powierzchnia zewnętrzna rękawic mikroteksturowana, anatomiczny kształt - zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, AQL max 1,0. Długość rękawicy min. 285mm. Grubość na palcu 0,22mm, na dłoni 0,20mm, na mankiecie 0,24mm - wymiary potwierdzone kartą danych technicznych. Siła zrywu przed starzeniem min 18N. Wyrób medyczny klasy IIa. Spełniające wymagania norm: EN 556, EN 455, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001, odporne na przenikanie wirusów wg ISO 16604 oraz wg AVPP -test na przenikanie wirusów w warunkach dynamicznych, nie stacjonarnych, sterylizowane radiacyjnie, pakowane podwójnie, wyraźne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu bezpośrednim wraz z rozróżnieniem lewej i prawej dłoni.

ODP.: Zgodnie z SIWZ.

53. Pakiet 4 poz. 1-5. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 4 pozycja 1-5 rękawic chirurgicznych, lateksowych, sterylnych, bezpudrowych, przeznaczonych do stosowania w chirurgii inwazyjnej w celu ochrony pacjenta oraz personelu medycznego przed wzajemnym zakażeniem, mankiety: rolowane, niski poziom białek lateksowych: max 50 µg/g, powłoka wewnętrzna ułatwiająca zakładanie: polimeryzowana, powierzchnia zewnętrzna gładka z mikroteksturą, anatomiczny kształt- zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, AQL: max. 0,65, typowa długość rękawicy 290 mm, grubość na palcu 0,22± 0,03mm, na dłoni 0,18± 0,03mm, mankiecie 0,15 ± 0,02 mm- wymiary potwierdzone kartą danych technicznych, mediana siły zrywu przed starzeniem 14,9N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455 ; Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III, spełniające wymagania norm : EN 556, EN 455, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001, ASTM D3577, EN ISO 374-1 (typ B), EN 374-2,4, odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F1671, sterylizowane radiacyjnie, pakowane podwójnie, wyraźne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu bezpośrednim wraz z rozróżnieniem lewej i prawej dłoni.

ODP.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

54. Pakiet 4 poz. 6-9. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 4 pozycja 6-9 rękawic chirurgicznych, lateksowych, sterylnych, bezpudrowych, mankiety: prosty zapobiegający rolowaniu , niski poziom białek lateksowych: poniżej 30 µg/g, powłoka wewnętrzna ułatwiająca zakładanie: chlorowana, powierzchnia zewnętrzna chlorowana i mikroteksturowana, anatomiczny kształt- zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, AQL: max. 0,65, długość rękawicy min. 285 mm, typowa grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,205 mm, mankiecie min. 0,24 mm- wymiary potwierdzone kartą danych technicznych, siła zrywu przed starzeniem min 15 N ; Wyrób medyczny klasy IIa, spełniające wymagania norm : EN 556, EN 455, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001, odporne na przenikanie wirusów wg ISO 16604 oraz wg AVPP -test na przenikanie wirusów w warunkach dynamicznych, nie stacjonarnych, sterylizowane radiacyjnie, pakowane podwójnie, wyraźne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu bezpośrednim wraz z rozróżnieniem lewej i prawej dłoni.

Pragniemy nadmienić, że rękawice pudrowane zostały zakazane w 2017 roku przez FDA, z uwagi na negatywne konsekwencje dla zdrowia pacjenta (powikłania pooperacyjne), personelu (astma, zwiększenie wystąpienia alergii na lateks, kontaktowe zapalenie skóry, uszkodzenia mechaniczne naskórka) oraz środowisko szpitalne (fałszowanie wyników badań, zatykanie urządzeń wentylacyjnych).

ODP.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

55. Pakiet 4 poz. 6-9. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 4 pozycja 6-9 rękawic chirurgicznych, lateksowych, sterylnych, bezpydrowych, mankiet: rolowany, niski poziom białek lateksowych: max 50 µg/g, powłoka wewnętrzna ułatwiająca zakładanie: polimeryzowana, powierzchnia zewnętrzna gładka z mikroteksturą, anatomiczny kształt- zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, AQL: max. 0,65, typowa długość rękawicy 290 mm, grubość na palcu $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$ mm, mankiecie $0,15 \pm 0,02$ mm- wymiary potwierdzone kartą danych technicznych, mediana siły zrywu przed starzeniem 14,9N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455 ; Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III, spełniające wymagania norm : EN 556, EN 455, ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001, ASTM D3577, EN ISO 374-1 (typ B), EN 374-2,4, odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F1671, sterylizowane radiacyjnie, pakowane podwójnie, wyraźne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu bezpośrednim wraz z rozróżnieniem lewej i prawej dłoni.

Pragniemy nadmienić, że rękawice pydrowane zostały zakazane w 2017 roku przez FDA, z uwagi na negatywne konsekwencje dla zdrowia pacjenta (powikłania pooperacyjne), personelu (astma, zwiększenie wystąpienia alergii na lateks, kontaktowe zapalenie skóry, uszkodzenia mechaniczne naskórka) oraz środowisko szpitalne (fałszowanie wyników badań, zatykanie urządzeń wentylacyjnych).

ODP.: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

56. Pakiet 4, pozycje 1-5. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,22 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,19 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,17 \pm 0,01$ mm oraz sile zrywu przed starzeniem min 19N?

ODP.: Tak, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

57. Pakiet 4, pozycje 1-5. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,14 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,10 \pm 0,02$ mm oraz sile zrywu przed starzeniem min 9N?

ODP.: Zgodnie z SIWZ

58. Pakiet 4, pozycje 6-9. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,14 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,12 \pm 0,02$ mm oraz sile zrywu przed starzeniem min 9N?

ODP.: Zgodnie z SIWZ.

59. Pakiet 11, pozycje 1-3. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach na palcu $0,11 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,07 \pm 0,01$ mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

ODP.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

60. Pakiet 11, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe jedynie w rozmiarze M oraz L do wyboru przez Zamawiającego?

ODP.: Tak.

61. Pakiet 11, pozycje 5-7. Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, nitrylowe, o właściwościach bakteriobójczych, bezpydrowe, niesterylne, kolor chabrowy, teksturowane na palcach, powierzchnia zewnętrzna z zawartością tlenu singletowego, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, grubość na palcu $0,08$ mm $\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,06$ mm $\pm 0,01$ mm, długość min 240mm. AQL 1,5, średnia siła zrywu przed starzeniem min 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671 (potwierdzone raportem z jednostki niezależnej). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III,

typ C, zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice przebadane na przenikanie min. 11 substancji chemicznych, w tym min. 5 substancji na poziomie 6. Odporne na min. 10 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Udokumentowana skuteczność bakteriobójcza zgodnie z ASTM D 7907 na min. 4 bakterie: *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus faecalis*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa* (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 200 szt.?

ODP.: Tak, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

62. Pakiet 6, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw z ręcznikami w rozmiarze 30x40cm?

ODP.: Tak.

63. Pakiet 6, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści wytrzymałość na wypychanie na sucho 75N?

ODP.: Tak.

64. Pakiet 6, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zestaw z ręcznikami w rozmiarze 30 x 40cm, osłona na stolik Mayo z warstwą chłonną 65 x 90 cm. Pozycje 1, 2, 3 wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m² w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 105 g/m², zintegrowane z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 161 g/m². Pozostałe parametry i skład zestawu zgodne z SIWZ.

ODP.: Zamawiający dopuszcza ,ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

65. Pakiet 6, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetami w pozycji 1, 2, 3 wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m². Pozostałe parametry i skład zestawu zgodne z SIWZ.

ODP.: Zgodnie z SIWZ

66. Pakiet 6, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści o odporności na penetrację płynów 120cmH₂O?

ODP.: TAK. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

67. Pakiet 6, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do operacji ginekologicznych o składzie:

- a) 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm
- b) 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm
- c) 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- d) 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- e) 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150cmx190 cm.

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m². Odporność na rozzerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 108/95 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro 45/30N. Odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O.

ODP.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

68. Pakiet 6, pozycja 9. Czy zamawiający dopuści zestaw serwet do cięcia cesarskiego o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 75 cm x 85 cm. Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m².

Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa.
Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 90/91.6N.
Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 41.7 cm H₂O.

- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

ODP.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

69. Pakiet 6, pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści z zestaw serwet do porodu o składzie:

- 1 x serweta porodowa o wymiarach 114cm x 150cm, wzmocnienie o rozmiarze 25cm x 50cm, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 78cm x 80cm
- 2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 85 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm,

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m². Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m².

ODP.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

70. Pakiet 6, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do cystoskopii zawierający 2 osłony na kończynę? Pozostałe parametry i skład zestawu zgodne z SIWZ.

ODP.: Zamawiający umieścił w opisie w SIWZ w składzie zestawu serwet do cystoskopii w pkt b) osłony na kończyny w ilości 2 szt.

71. Pakiet 6, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do laparotomii o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200cm x 260cm w kształcie litery "T" z otworem o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 2 x osłona na kończynę o wymiarach 70 cm x 120 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

ODP.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

72. Pakiet 6, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do laparotomii o składzie:

- 1 x serweta 200/270 cm x 300 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym o wymiarach 25 cm x 30 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x samoprzylepna kieszeń jednokomorowa o wymiarach 30 cm x 40 cm

- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

ODP.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

73. Pakiet 12, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie:

- poszwa : 210 cm x 160 cm
- poszewka na poduszkę: 70 cm x 80 cm
- prześcieradło: 210 cm x 150 cm ?

ODP.: Zgodnie z SIWZ.

74. Pakiet 12, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

ODP.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

75. Pakiet 12, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym?

ODP.: Tak.

76. Pakiet 12, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie pakowane a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODP.: Tak.

77. Pakiet 12, pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści spódnice ginekologiczną wykonaną z włókniny o gramaturze 40g/m²?

ODP.: Tak.

78. Pakiet 11. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji: 5, 6 i 7 i umieszczenie ich w nowym pakiecie, pozwoli to na uzyskanie lepszej cenowo oferty.

ODP.: Nie. Zamawiający nie wydzieli wskazanych pozycji dla oddzielnego pakietu.

79. Pakiet 11, Poz. 5, 6, 7. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przebadania rękawic pod kątem barierowości względem 20 substancji chemicznych (bez cytostatyków) na min. 4 poziomie, bowiem z większością tych związków personel medyczny nie ma styczności, gdyż są to substancje używane głównie w przemyśle. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dopuszczenie rękawic przebadanych pod kątem 18 substancji chemicznych i delikatnie teksturowanych.

ODP.: Zamawiający dopuszcza rękawice przebadane pod kątem 18 substancji chemicznych i delikatnie teksturowanych. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

80. Pakiet 4 Poz. 1-5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nieznacznie różniących się od opisanych w SIWZ, a mianowicie rękawic ze siłą zrywu przed starzeniem 14 N i AQL max 1.0, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę .

81. Pakiet 4 Poz. 6-11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych pudrowanych z AQL max. 1.0, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę .

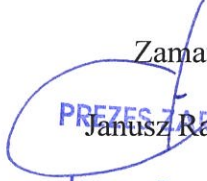
82. Pakiet 5 Poz. 1-4. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 5 pozycja 1-4 również rękawic chirurgicznych, bezlateksowych, syntetyczne, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, sterylne, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, polimeryzowane, mikroteksturowane. Długość rękawicy min 300mm, grubość rękawicy na

palcu: $0,21 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,19 \pm 0,03$ mm, mankiecie: $0,16 \pm 0,03$ mm; AQL max. 0,65 (parametry potwierdzone kartą danych technicznych). Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III B. Spełniające wymagania norm: EN ISO 374 -1(typ B),5 (potwierdzone kartą danych technicznych), EN 420, EN 455-1,2,3,4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001. Brak DPT, ZMBT, MBT- potwierdzony raportem z badań producenta. Opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ i jest wiążące dla wszystkich uczestników postępowania.

Zduńskowolski Szpital Powiatowy
Sp. z o.o.
98-220 Zduńska Wola, ul. Królewska 29
tel. (43) 824 41 47, fax (43) 823 20 71
NIP 8291736832, REGON 000312515
KRS 0000445866

Zamawiający

Janusz Ratajczyk