

ZOZ/ NZP/ 264/ 2020

Bolesławiec, dnia 6 listopada 2020 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu przetargowym prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na „Sukcesywne dostawy materiałów opatrunkowych i rękawic medycznych” (sprawa 10/opatrunki i rękawice/20).

Pytanie 1:

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 7, pozycje: 6, 7): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zastosowanie minimum jednego ściągacza, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta. Zakup tego typu produktów z pewnością spełni oczekiwania i potrzeby personelu medycznego, a także pacjentów, a długofalowo przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne.
2. Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 7, pozycje: 6, 7): pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Należy zauważyć, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach, niesprawdzające się w skutecznym zabezpieczeniu chorego (brak ściągacza taliowego, obniżony poziom chłonności).
3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 7, pozycje: 6, 7): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynnę, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia skuteczną ochronę przed wyciekaniem moczu na zewnątrz produktu.
4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 7, pozycje: 6, 7): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla

Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

5. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 7, pozycje: 6, 7): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.
6. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 7, pozycje: 1, 2, 3, 4): przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Pytanie 2:

Zadanie nr 15 poz. 1,2,3

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

Zadanie nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby igły pochodziły od jednego producenta?

Zadanie nr 15 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie opatrunków w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100 sztuk? tak

Pytanie 3:

Pytanie nr 1 dotyczy Zadania nr 17 poz. 1:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych posiadających grubość na palcu min. 0,23 mm, na dłoni min. 0,20 mm, na mankietcie min. 0,18 mm. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Pytanie nr 2 dotyczy Zadania nr 17 poz. 2:

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

Pytanie nr 3 dotyczy Zadania nr 17 poz. 4:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 oraz posiadających Certyfikat Badania Typu UE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Pytanie nr 4 dotyczy Zadania nr 17 poz. 5:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji jałowych rękawic diagnostycznych lateksowych, pudrowanych, w kolorze mlecznym. Koperta zewnętrzna papier/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Rozmiary od S do L. Grubość na palcu 0,13 mm, na dłoni 0,11 mm. Powierzchnia zewnętrzna rękawicy gładka. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Pytanie nr 5 dotyczy Zadania nr 17 poz. 7:

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 oraz posiadających Certyfikat Badania Typu UE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Ponadto prosimy o odstąpienie od wymogu zgodności z EN 388. Pragniemy wyjaśnić, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem unijnym tj. ISO 374-1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Pytanie nr 6 dotyczy Zadania nr 17 poz. 8:

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

Pytania do wzoru umowy:

1. Pytanie dotyczące reglamentacji dostawy towaru:

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły

równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

2. Pytanie dotyczące zmiany cen:

„Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej 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. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.”

Pytanie 4:

Zadanie nr 5

Poz. 6, Pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy opaski o wymiarach 8cm x 4m?

Poz. 6, Pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opaski elastycznej sprężystej wzdłużnie wykonanej z przędzy poliamidowej teksturowanej, przędzy poliuretanowej, przędzy bawełnianej lub bawełnopodobnej. Do zwoju opaski jest przymocowana zapinka, pakowane po 110szt. Wyrób spełnia wymagania Dyrektywy 93/42/EEC.

Poz. 7, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opaski elastycznej sprężystej wzdłużnie wykonanej z przędzy poliamidowej teksturowanej, przędzy poliuretanowej, przędzy bawełnianej lub bawełnopodobnej. Do zwoju opaski jest przymocowana zapinka, pakowane po 110szt, wym. 8cm x 4m.

Zadanie nr 17

Poz. 1, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o grubości palca min 0,22 mm, dłoni 0,19 mm, mankietu 0,16mm, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Poz. 1, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o grubości palca 0,23 mm, dłoni 0,14 mm, mankietu ok. 0,14mm, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Poz. 1, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Poz. 1, pyt. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), badania na przenikalność min. 25 cytostatyków (raporty z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Poz. 1, pyt. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowe, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Poz. 2, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpudrowych, AQL < 1,5, poziom protein <20ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu $0,13 \pm 0,01$ mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu) i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

Poz. 2, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową, AQL 1,5, poziom protein < 10ug/g rękawicy, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, grubość na palcu $0,14 \pm 0,01$ mm, 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 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność substancji chemicznych (w tym kwasy, zasady) na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Poz. 2, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii – grubość na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Poz. 3, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, neoprenowych, powierzchnia wewnętrzna ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana. Grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni min. 0,21 mm, na mankiecie min. 0,18 mm. Długość rękawicy min. 285mm i 290mm dla rozm. 7,5, opakowanie ze
Poz. 3, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, neoprenowych, w kolorze jasnobrązowym, powierzchnia wewnętrzna ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, tj. nityl, CPC, Darvan L, silikon, a zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana.

Grubość na palcu 0,17 mm, na dłoni min. 0,14 mm, na mankiecie min. 0,14 mm. Długość rękawicy min. 280mm od rozm. 5,5 do 6,5 i 296mm od rozm. 7,0 do 9,0, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, rozm. od 5,5 do 9,0, 1 para = 2 szt.

Poz. 3, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, neoprenowych, w kolorze jasnobrązowym, powierzchnia wewnętrzna ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, tj. nityl, CPC, Darvan L, silikon, a zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana. Grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni min. 0,17 mm, na mankiecie min. 0,17 mm. Długość rękawicy min. 287mm od rozm. 5,5 do 6,5 i 300mm od rozm. 7,0 do 9,0, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Rozm. od 5,5 do 9,0, 1 para = 2 szt.

Poz. 4, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niesterylnych, bezpudrowych, nitylowych, grubość na palcu 0,08mm, na części dłoniowej 0,06mm, na mankiecie 0,05mm, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Poz. 4, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niesterylnych, bezpudrowych, nitylowych, grubość na palcu 0,09mm, na części dłoniowej 0,07mm, na mankiecie ok. 0,05mm, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Poz. 4, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niesterylnych, bezpudrowych, nitylowych, grubość na palcu 0,08mm, na części dłoniowej 0,05mm, na mankiecie ok. 0,045mm, siła zrywu po starzeniu = 6,3N, opakowanie dla rozmiaru XL 180 sztuk, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Poz. 5, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, sterylnych, nitylowych, niebieskich, grubość na palcach 0,13 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1,5, zgodność z normą EN 455, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy Is. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3, w tym kwasy i zasady organiczne, alkohole i aldehydy, odporne przez co najmniej 30 minut na działanie cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Ifosfamidu, Mitomycyny C i Metotrexatu, badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S,M,L, pakowane parami w opakowanie podwójne, zewnętrzne foliowo-papierowe, opakowanie 50 par.

Poz. 5, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, sterylnych, nitylowych, niebieskich, grubość na palcach 0,13 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, długość min.295 mm, siła zrywania przed starzeniem >9N, po starzeniu >7N, AQL 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy Is oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Maksymalna odporność

(>240 min) na działanie min. 10 cytostatyków, w tym Mechloreتامiny, Metotreksatu, Karmustyny i Thiotepa; badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S,M,L,XL pakowane parami w opakowanie podwójne, zewnętrzne foliowe, sterylizowane radiacyjnie, dispenser 50 par.

Poz. 6, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych, w kolorze jasnobrązowym, wykorzystywane do procedur ortopedycznych, pow.zew. mikroteksturowana, a wewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, pozostałe zgodnie z SIWZ.

wew. zawierająca polimer akrylowy, CPC, Darvan L, silikon, grubość na palcu 0,34mm, na dłoni 0,24, na mankiecie 0,21mm, AQL 0,65, poziom protein < 50 ug/g, 1 para = 2 sztuki.

Poz. 6, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, o zwiększonej grubości palców 0,32 mm . Siła zrywania min. 26 N, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor antyrefleksyjny - brązowy, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3, certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 40 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Poz. 6, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych poliizoprenowych, bezpudrowych, wewnątrz polimeryzowane, mankiet rolowany, kolor kremowy, antyrefleksyjny, powierzchnia wyrównana, kształt anatomiczny, nie zawierające tiuramów i protein, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Grubość na palcu 0,31 mm, długość min. 290 mm, AQL 0,65, odporne przenikalność substancji chemicznych i leków cytostatycznych, siła zrywania przed starzeniem min. 23 N przed starzeniem, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Poz. 7, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niesterylnych, bezpudrowych, nitylowych, grubość na palcu 0,08mm, na części dłoniowej 0,06mm, na mankiecie 0,05mm, pobierane standardowo, pojedynczo przez opakowanie chronione folią, siła zrywu przed starzeniem >= 6,0 N, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Poz. 7, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niesterylnych, bezpudrowych, nitylowych, grubość na palcu 0,09mm, na części dłoniowej 0,07mm, na mankiecie ok. 0,05mm,

pobierane standardowo, pojedynczo przez opakowanie chronione folią, siła zrywu przed starzeniem $\geq 6,5$ N, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Poz. 7, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic niesterylnych, bezpudrowych, nitylowych, grubość na palcu 0,08mm, na części dłoniowej 0,05mm, na mankiecie ok. 0,045mm, siła zrywu po starzeniu = 6,3N, opakowanie dla rozmiaru XL 180 sztuk, pobierane standardowo, pojedynczo przez opakowanie chronione folią, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Poz. 8, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitylowych, niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 dla powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Poz. 8, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitylowych, niejałowych z przedłużonym mankietem min. 400 mm, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

Poz. 8, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitylowych, niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm, AQL 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania min. 8,7 N, dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thio-Tepa, Etopozydu i Metotrexatu, Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO

9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt.).

Zadanie 27

Poz. 1, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych niesterylnych, fioletowe, cienkie, 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 substancji chemicznych – fabryczna informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 3 alkoholi – etanolu, izopropanolu i metanolu na min.1 poziomie. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978 - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: PN - EN 455, PN – EN 420, ASTM F 1671, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),-2,-3, ASTM D 6978- fabryczna informacja na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk, Długość min. 240 mm, grubość na palcu 0,09mm, na dłoni 0,07mm. Trwałość min. 3 lata.

Poz. 1, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych niesterylnych, fioletowe, AQL 1.0, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych – fabryczna informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 3 alkoholi – etanolu, izopropanolu i metanolu na min.1 poziomie. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978 - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: PN - EN 455, PN – EN 420, ASTM F 1671, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),-2,-3, ASTM D 6978- fabryczna informacja na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk, Długość min. 240 mm, grubość na palcu 0,08mm, grubość na dłoni 0,06mm. Trwałość min. 3 lata.

Poz. 1, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych niesterylnych, fioletowe, cienkie, grubość na palcu 0,08mm, grubość na dłoni 0,05mm mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, polimeryzowane wewnątrz, AQL max.1,5, zgodność z normą EN 455, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 18 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady organiczne i nieorganiczne, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu. Przebadane na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Cyklofosfamidu, Metotrexatu i Melphalanu wg ASTM D6978. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone

minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk). , Długość min. 245 mm

Poz. 2, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych niesterylnych, fioletowe, cienkie, 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 substancji chemicznych – fabryczna informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 3 alkoholi – etanolu, izopropanolu i metanolu na min.1 poziomie. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978 - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: PN - EN 455, PN – EN 420, ASTM F 1671, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),-2,-3, ASTM D 6978- fabryczna informacja na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk, Długość min. 240 mm, grubość na palcu 0,09mm, na dłoni 0,07mm. Trwałość min. 3 lata.

Poz. 2, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych niesterylnych, fioletowe, AQL 1.0, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych – fabryczna informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 3 alkoholi – etanolu, izopropanolu i metanolu na min.1 poziomie. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978 - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: PN - EN 455, PN – EN 420, ASTM F 1671, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),-2,-3, ASTM D 6978- fabryczna informacja na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk, Długość min. 240 mm, grubość na palcu 0,08mm, grubość na dłoni 0,06mm. Trwałość min. 3 lata.

Poz. 2, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych niesterylnych, fioletowe, cienkie, grubość na palcu 0,08mm, grubość na dłoni 0,05mm mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, polimeryzowane wewnątrz, AQL max.1,5, zgodność z normą EN 455, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 18 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady organiczne i nieorganiczne, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu. Przebadane na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Cyklofosfamidu, Metotrexatu i Melfhalanu wg ASTM D6978. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone

minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk). , Długość min. 245 mm

Poz. 3, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitylowych, niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 dla powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Poz. 3, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitylowych, niejałowych z przedłużonym mankietem min. 400 mm, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

Poz. 3, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitylowych, niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm, AQL 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania min. 8,7 N, dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thio-Tepa, Etopozydu i Metotrexatu, Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt.).

Poz. 4, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych do specjalnego przeznaczenia, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, kształt anatomiczny, grubość na palcu 0,27 mm, AQL 1,5 (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. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawice. Długość min. 270 mm - 285 mm w zależności od rozmiaru. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

Poz. 4, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpudrowych, AQL < 1,5, poziom protein <20ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu $0,13 \pm 0,01$ mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu) i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

Poz. 5, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpudrowych, AQL < 1,5, poziom protein <20ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu $0,13 \pm 0,01$ mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu) i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

Poz. 5, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową, AQL 1,5, poziom protein < 10ug/g rękawicy, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, grubość na palcu $0,14 \pm 0,01$ mm, 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 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność substancji chemicznych (w tym kwasy, zasady) na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Poz. 5, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii – grubość na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Wypełniając dyspozycję art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 t.j. z późn. zm.) w odpowiedzi wyjaśniam co następuje:

Odpowiedź, Pytanie 1:

1. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.
2. Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.
3. Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.
4. Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka. Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu przy dostawie przedmiotu zamówienia,
5. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.
6. Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci. Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu przy dostawie przedmiotu zamówienia. Dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu przy dostawie przedmiotu zamówienia

Odpowiedź, Pytanie 2

Zadanie nr 15 poz. 1,2,3

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Zadanie nr 15 poz. 3

Zamawiający nie wymaga aby igły pochodziły od jednego producenta.

Zadanie nr 15 poz. 1,2,3

Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie opatrunków w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100 sztuk.

Odpowiedź, Pytanie 3

Pytanie nr 1 dotyczy Zadania nr 17 poz. 1:

Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia wskazany w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań wskazanych w siwz.

Pytanie nr 2 dotyczy Zadania nr 17 poz. 2:

Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia wskazany w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań wskazanych w siwz.

Pytanie nr 3 dotyczy Zadania nr 17 poz. 4:

Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia wskazany w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań wskazanych w siwz.

Pytanie nr 4 dotyczy Zadania nr 17 poz. 5:

Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia wskazany w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań wskazanych w siwz.

Pytanie nr 5 dotyczy Zadania nr 17 poz. 7:

Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia wskazany w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań wskazanych w siwz.

Pytanie nr 6 dotyczy Zadania nr 17 poz. 8:

Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia wskazany w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań wskazanych w siwz.

Pytania do wzoru umowy:

1. Pytanie dotyczące reglamentacji dostawy towaru:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany we wskazanym zakresie

2. Pytanie dotyczące zmiany cen:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany we wskazanym zakresie

Odpowiedź, Pytanie 4:

Zadanie nr 5

Poz. 6, Tak, Zamawiający oczekuje dostawy opaski o wymiarach 8cm x 4m

Poz. 6, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 7, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Zadanie nr 17

Poz. 1, Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.

Poz. 1, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 1, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 1, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 1, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 2, Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.

Poz. 2, Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.

Poz. 2, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 3, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 3, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 4, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 4, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 4, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 5, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 5, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 6, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 6, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 6, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 7, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 7, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 7, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 8, Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.

Poz. 8, Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.

Poz. 8, Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.

Zadanie 27

Poz. 1, Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.

Poz. 1, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 1, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 2, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 2, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 2, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 3, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 3, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 3, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 4, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 4, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

Poz. 5, pyt. 1 Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.

Poz. 5, pyt. 2 Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia opisany w pytaniu.

Poz. 5, Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.

W związku z otrzymanymi pytaniami Zamawiający modyfikuje treść siwz oraz Formularza cenowego w powyższych zapisach kolorem pomarańczowym. Modyfikacja siwz i Formularza cenowego jest dostępna na stronie internetowej Zamawiającego https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_boleslawiec.

Z poważaniem



DYREKTOR
ZSZ w Bolesławcu
Kamil Barczyk

Odpowiedzi udzieliła:

Pani Joanna JĘDRZEJCZYK- mgr farmacji, specjalista farmacji aptecznej
Agnieszka SUŁKOWSKA 75 738 02 25