



ZAMAWIAJĄCY:

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
OPOLSKIE CENTRUM ONKOLOGII  
im. prof. Tadeusza Koszarowskiego  
w Opolu**

ul. Katowicka 66A  
45-061 Opole  
NIP 754-25-57-814  
REGON 531420768

tel. 077/441 63 01  
fax. 077/441 60 03  
[sekretariat@onkologia.opole.pl](mailto:sekretariat@onkologia.opole.pl)  
[www.onkologia.opole.pl](http://www.onkologia.opole.pl)

Opole, 02.07.2019r.

**Wyjaśnienia treści SIWZ**

**Przetarg nieograniczony nr 21/PN/2019**

Działając w oparciu o art. 38 ust. 1 pkt. 3 oraz ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018r. poz. 1986 z późniejszymi zmianami) zwanej w treści pisma PZP, podajemy do wiadomości wszystkich zainteresowanych niniejszym postępowaniem treść zapytań wraz z udzielonymi wyjaśnieniami.

**Pytania do SIWZ:**

**1. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie w ww. pozycji od wymogu opisu na opakowaniu jednostkowym typu maski.

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający odstępuje. Opis na opakowaniu zbiorczym.*

**2. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie w ww. pozycji podkładu o chłonności całkowitej 1800 ml tj. 3.333 g/ m kw., pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**3. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie w ww. pozycji podkładu o chłonności całkowitej 4.500 ml, w rozmiarze 100x220 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**4. Dotyczy wzoru umowy – §5 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „za opóźnienie w dostawie towaru objętego umową w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 3% wynagrodzenia brutto zamówienia niezrealizowanego w terminie określonym umową za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia” na „za opóźnienie w dostawie towaru objętego umową w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 1% wynagrodzenia brutto zamówienia niezrealizowanego w terminie określonym umową za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”?

**Odpowiedź:** *Brak zgody - zgodnie z projektem umowy.*

**5. Dotyczy Pakietu 1 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający dopuszcza.*

**6. Dotyczy Pakietu 1 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści maskę medyczną na troki, trójwarstwowa, zgodna z PN EN 14683 typ II o skuteczności filtracji 99,5%, z informacjami o numerze katalogowym na opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający dopuszcza.*

**7. Dotyczy Pakietu 1 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści potwierdzenie parametrów w formie oświadczenia producenta?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający dopuszcza. Do oferty należy dołączyć kartę danych technicznych.*

**8. Dotyczy Pakietu 1 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 50 szt z przeliczeniem?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający dopuszcza.*

**9. Dotyczy Pakietu 3**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu poz. 1-2 ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów w tym pakiecie?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**10. Dotyczy Pakietu 3 poz. 1**

Czy zamawiający wymaga podkład z dwóch warstw bibuły i 1 warstwy folii czy podkładów z 1 **warstwy bibuły i 1 warstwy folii**?

**Odpowiedź:** *Zamawiający wymaga podkładów z 1 warstwy bibuły i 1 warstwy folii.*

**11. Dotyczy Pakietu 3**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu poz. 6-7 ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów w tym pakiecie?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**12. Dotyczy Pakietu 3 poz. 6**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 10 szt z przeliczeniem?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający dopuszcza.*

**13. Dotyczy Pakietu 3 poz. 7**

Czy zamawiający wymaga podkładów celulozowych dwuwarstwowych?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający wymaga.*

**14. Dotyczy Pakietu 3 poz. 7**

Czy zamawiający wymaga podkładów wykonanych ze 100 % czystej celulozy?

**Odpowiedź:** *Nie.*

**15. Dotyczy Pakietu nr1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za czepek pakowany a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający dopuszcza.*

**16. Dotyczy Pakietu nr1, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za maski w opakowaniu a'50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający dopuszcza.*

**17. Pakiet nr1, pozycja 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski, w której informację o nr katalogowym i typie maski znajdują się na opakowaniu zbiorczym a'50szt?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający wyraża zgodę.*

**18. Dotyczy Pakietu nr1, pozycja 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski o skuteczności filtracji BFE>98%?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający wyraża zgodę.*

**19. Dotyczy Pakietu nr2, pozycja 1,3,4**

Czy Zamawiający dopuści serwety o chłonności 350 %?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**20. Dotyczy Pakietu nr2, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający dopuszcza.*

**21. Dotyczy Pakietu nr2, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści serwety na stolik MAYO o wym. 140 cm x 80 z folią o płaskiej strukturze?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**22. Dotyczy Pakietu nr 2 pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści osłony o grubości folii 50g/2 z dwoma taśmami?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**23. Dotyczy Pakietu nr 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład: oddychający, wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 800 ml?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

#### 24. Dotyczy Pakiet nr 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwale zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80cm (wkład chłonny 200x60), bez marginesów, w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwi przenoszenie pacjenta do 150kg. Chłonność 1,5l/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

#### 25. Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 5 poz. nr 1-5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycjach wysokiej jakości alternatywnych rękawic o parametrach i opisie jak niżej:

- powierzchnia zewnętrzna teksturowana, chlorowana, silikonowana
- powierzchnia wewnętrzna pokrywana poliuretanem, silikonowana
- AQL = 1,0
- średnia grubość ścianki na dłoni 0.205 mm, grubość ścianki na palcach 0.230 mm, grubość ścianki na mankiecie 0.170 mm
- długość min. 295 mm
- rozciągliwość min. 889 %
- poziom protein < 30 µg/g rękawicy
- mankiet rolowany
- pakowane w podwójne opakowanie – wewnątrz w papier i zewnątrz w opakowanie foliowe odporne na wilgoć
- oznaczenie rękawicy: lewa (L), prawa (P), producent, rozmiar
- oznaczenie na opakowaniu wewnętrznym: lewa (L), prawa (P), producent, rozmiar
- data produkcji, data ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym
- pakowane pojedynczo, po 1 parze
- sterylizacja radiacyjna
- kolor biały
- Według Dyrektywy 89/686/EWG zgodność z normą EN – 455-1,2,3,4 i 374-1,2,3 oraz ASTM F 1671 – brak oznaczenia na opakowaniu
- jako wyrób medyczny rękawice są produktem klasy IIa oraz środkiem ochrony indywidualnej kategorii III – informacje oznaczone na opakowaniu
- rozmiary zgodnie z wymaganiami Zamawiającego
- brak Typu ochrony- A
- Tym samym zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dla rękawic Typu ochrony - A.

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

#### 26. Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 5 poz. nr 6-8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycjach wysokiej jakości alternatywnych rękawic o parametrach i opisie jak niżej:

- Rękawice diagnostyczne bezpudrowe i bezlateksowe wykonane z cienkiego i wytrzymałego nitrilu (grubość na palcach 0,12 mm (grubość na dłoni – 0,08 mm, grubość na mankiecie 0,06 mm)
- wysoka (lepsza od wymaganej przez Zamawiającego) odporność na uszkodzenia mechaniczne, tj. AQL = 1,0
- powierzchnia zewnętrzna: mikrotekstura z teksturą na końcach palców
- minimalna dł. rękawicy 240 mm
- wewnętrzna powierzchnia rękawicy polimeryzowana + chlorowana, dopuszczone do kontaktu z żywnością
- zgodność z normą EN – 455-1,2,3,4 i 374-1 (bez punktu 5.3.2), 374-2, 374-3. ASTM F 1671 (bariera przed krwipochodnymi patogenami). Fabrycznie oznakowane na opakowaniu, rękawice oznakowane jako produkt medyczny kl. I oraz środek ochrony osobistej kat.3 (Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Rozporządzeniem (UE) 2016/425, które zastąpiło Dyrektywę Rady 89/686/EWG w kategorii III)
- brak Typu ochrony- A

Pragniemy zwrócić Zamawiającemu uwagę, iż grubości rękawic, które Zamawiający wskazał w opisie wskazują na typ ochrony B lub C – a nie A, jak podano. Wobec tego prosimy o dopuszczenie rękawic posiadających typ ochrony B

- pakowane w opakowania indywidualne po 100 szt.

- rozmiary zgodne z wymaganiami Zamawiającego
- powierzchnia rękawic gładka, bez zgrubień, pęcherzy zanieczyszczeń mechanicznych
- obrzeża równomiernie zrolowane
- opisy na opakowaniu jednostkowym w języku polskim

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający dopuszcza. Typ ochrony B.*

### **27. Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 5 poz. nr 6-8**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycjach rękawic w opakowaniach indywidualnych po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości rękawic.

**Odpowiedź:** *Tak, Zamawiający wyraża zgodę.*

### **28. Pytania do wzoru umowy:**

Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5 % za każdy dzień zwłoki - w § 5 ust. 1 lit. a) oraz b) projektu umowy.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

**Odpowiedź:** *Brak zgody- kara umowna naliczana jest od wartości niezrealizowanej dostawy a nie od całości dostawy.*

### **29. Pytania do wzoru umowy:**

Wnosimy o modyfikację zapisu § 5 ust. 1 lit. c) projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

**Odpowiedź:** *Brak zgody - zgodnie z projektem umowy.*

### **30. Pytania do wzoru umowy:**

Wnosimy o wykreślenie § 5 ust. 1 lit. d) projektu umowy. UZASADNIENIE: W opinii Wykonawcy uprawnienie do zakupu interwencyjnego oraz przewidziane projektem umowy kary umowne za opóźnienie w dostawie towaru w sposób wyczerpujący rekompensują potencjalną szkodę po stronie Zamawiającego,.

**Odpowiedź:** *Brak zgody - zgodnie z projektem umowy.*

### **31. Pytania do wzoru umowy:**

Wnosimy o zmianę § 8 ust. 1 pkt 1) projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „Cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

**Odpowiedź:** *Zgodnie z projektem umowy § 8 ust2 pkt.1*

### **32. Pytania do wzoru umowy:**

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 8 ust. 2 pkt 8) 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 przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odpowiedź:** *Brak zgody - zgodnie z projektem umowy § 8 ust2.*

### **33. Pytania do wzoru umowy:**

Wnosimy o zmianę § 8 ust. 9 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „z zastrzeżeniem § 8 ust. 2 pkt 1)” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez

ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj.: uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

**Odpowiedź:** *Brak zgody - zgodnie z projektem umowy § 8 ust2.*

**34. Dot. Pakietu nr 6, poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści do oceny jakościowej próbki niejałowe?

**Odpowiedź:** *Tak.*

**35. Dot. Pakietu nr 3, poz. 7**

Czy Zamawiający wydzieli wyżej wymienioną pozycję do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:** *Nie, zgodnie z SIWZ.*

**36. Dot. Pakietu nr 3, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści podkład ochronny wykonany z włókniny polipropylenowej o szerokości 55 cm?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

**37. Dot. Pakietu nr 3, poz. 7**

Czy Zamawiający może doprecyzować ile metrów bieżących podkładu oczekuje?

**Odpowiedź:** *Zamawiający oczekuje 32.500 m bieżących.*

**38. Dotyczy Pakietu 5**

**Poz. 1-5**

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne ze względów funkcjonalnych rękawice polimerowane obustronnie w technologii wielowarstwowej, co umożliwi zakładanie rękawic nawet na wilgotną dłoń oraz ułatwia zastosowanie w przypadku podwójnego rękawiczowania o następujących parametrach:

rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, sterylizowane radiacyjnie, mikroteksturowane, obustronnie pokryte polimerem, w rozmiarze 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0. Długość min. 295mm, grubość pojedynczej ścianki palca min. 0,22mm, poziom protein  $\leq 20\mu\text{g/g}$ , AQL 0,65, siła zrywu przed starzeniem min. 15N, rozciągliwość 874% - 979% przed starzeniem. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Pakowane w opakowania folia-folia. Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Przebadane na przenikanie wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F1670.

Rękawice zgodne z normą EN 374 -1 ( z wył. Pkt 5.3.2), 2,3.

Pragniemy nadmienić, że punkt 5.3.2 dotyczy ochrony przed koncentratami silnych żrących substancji (tabela poniżej), gdzie intencją ustawodawcy była ochrona w przemyśle chemicznym, natomiast intencją Zamawiającego jest używanie rękawiczek do procedur medycznych, podczas których nie używa się wymienionych w załączniku normy EN 374-1 substancji. Większość dostępnych na rynku rękawic posiada certyfikaty jednostki notyfikowanej wydane na zgodność z normą EN 374 -1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2), 2, 3.

Pozostałe parametry zgodnie z siwz.



**Załącznik A**  
(normatywny)

**Lista badanych substancji chemicznych**

LITERA KODU	SUBSTANCJA CHEMICZNA	NUMER CAS	KLASA
A	Metanol	67-56-1	Alkohol pierwszorzędowy
B	Aceton	67-64-1	Keton
C	Octan nitylu	75-05-8	Związek nitylu
D	Dichlorometan	75-09-2	Chlorowany alkan
E	Disiarczek węgla	75-15-0	Związek organiczny zawierający siarkę
F	Toluen	108-88-3	Węglowodór aromatyczny
G	Dietyloamina	109-89-7	Amina
H	Tetrahydrofuran	109-99-9	Związek heterocykliczny i eterowy
I	Octan etylu	141-78-6	Ester
J	n-heptan	142-85-5	Węglowodór nasycony
K	40 % wodorotlenek sodu	1310-73-2	Zasada nieorganiczna
L	98 % kwas siarkowy	7664-93-9	Nieorganiczny kwas mineralny

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

### 39. Dotyczy Pakietu 5

#### Poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga odporności na krew syntetyczną zgodnie z ASTM F1670 oraz załączenia na potwierdzenie badania wystawionego przez jednostkę niezależną nie starszego niż z 2016r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### 40. Dotyczy Pakietu 5

#### Poz. 6-8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczej różnicy w grubości: w centralnej części dłoni 0,07 mm +/- 0,02; na palcu 0,09 mm +/- 0,02; mankiet 0,05 mm +/- 0,01; wyższej szczelności AQL 1,0; spełniające normę EN 374-1(z wył. p. 5.3.2),2,3, będące – środkiem ochrony indywidualnej Klasy III zgodnie z Dyrektywą 89/686/EWG oraz środkiem ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425, typ B; pakowane a'200 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodne z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001, zgodne z EN 374-1 ( z wył. P. 5.3.2), 2,3, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Pragniemy nadmienić, że punkt 5.3.2 dotyczy ochrony przed koncentratami silnych żrących substancji (tabela poniżej), gdzie intencją ustawodawcy była ochrona w przemyśle chemicznym, natomiast intencją Zamawiającego jest używanie rękawiczek do procedur diagnostycznych, podczas których nie używa się wymienionych w załączniku normy EN 374-1 substancji. Większość dostępnych na rynku rękawic posiada certyfikaty jednostki notyfikowanej wydane na zgodność z normą EN 374 -1, (z wył. p. 5.3.2), 2, 3.

Proponowane przez nas rękawice charakteryzują się odpornością m. in. na substancje będące aktywnymi składnikami środków dezynfekcyjnych: 4% chlorheksydyna – powyżej 480 min, 4% glutaraldehyd – powyżej 480 min, 40% wodorotlenek sodu – powyżej 480 min, 35% formaldehyd – powyżej 60 min, 3% nadtlenu wodoru – powyżej 480 min, 0,4% kwas nadoctowy – powyżej 480 min, 10% chlorek benzalkoniowy – powyżej 480 min, 70% izopropanol – powyżej 60 min – potwierdzone nadrukiem na opakowaniu lub raportem z badań z jednostki notyfikowanej.

**Załącznik A**  
(normatywny)

**Lista badanych substancji chemicznych**

LITERA KODU	SUBSTANCJA CHEMICZNA	NUMER CAS	KLASA
A	Metanol	67-56-1	Alkohol pierwszorzędowy
B	Aceton	67-64-1	Keton
C	Oktan nitylu	75-05-8	Związek nitylu
D	Dichlorometan	75-09-2	Chlorowany alkan
E	Disiarczek węgla	75-15-0	Związek organiczny zawierający siarkę
F	Toluen	108-88-3	Węglowodór aromatyczny
G	Dietyloamina	109-89-7	Amina
H	Tetrahydrofuran	109-99-9	Związek heterocykliczny i eterowy
I	Oktan etylu	141-78-8	Ester
J	n-heptan	142-85-5	Węglowodór nasycony
K	40 % wodorotlenek sodu	1310-73-2	Zasada nieorganiczna
L	98 % kwas siarkowy	7664-93-9	Nieorganiczny kwas mineralny

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**41. Dotyczy Pakietu 5**

**Poz. 6-8**

Czy Zamawiający wymaga, aby rękawice były produkowane zgodnie z zrównoważonym systemem zarządzania: ISO 9001 i ISO 13485, ISO 14001 oraz OHSAS 18001, co istotnie wpływa na jakość wyrobu i stałość produkcji?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**42. Dotyczy Pakietu 5**

**Poz. 6-8**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości: w centralnej części dłoni 0,07 mm +/- 0,01; na palcu 0,10 mm +/- 0,02; mankiet 0,06 mm +/- 0,01; szczelności AQL < 1,5; będące środkiem ochrony indywidualnej Kat. III zgodnie z Dyrektywą 89/686/ EWG, spełniające normę EN 374-1 (z wył. p. 5.3.2), 2,3, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Pragniemy nadmienić, że punkt dotyczy ochrony przed koncentratami silnych żrących substancji (tabela poniżej), gdzie intencją ustawodawcy była ochrona w przemyśle chemicznym, natomiast intencją Zamawiającego jest używanie rękawiczek do procedur diagnostycznych, podczas których nie używa się wymienionych w załączniku normy EN 374-1 substancji. Większość dostępnych na rynku rękawic posiada certyfikaty jednostki notyfikowanej wydane na zgodność z normą EN 374-1 (z wył. p. 5.3.2), 2, 3.

Proponowane przez nas rękawice charakteryzują się odpornością na takie substancje, jak: 50% kwas siarkowy (poziom 6 tj. czas przenikania > 480min); 40% wodorotlenek sodu (poziom 6, powyżej 480min), 5% bromek etydydy (Poziom 6 tj. czas przenikania > 480min); 50% glutaraldehyd (poz. 4 tj. czas przenikania > 120 min); 36% formaldehyd (poz. 2 tj. czas przenikania > 30 min.), 1,5% metanol (Poziom 6 tj. czas przenikania > 480min); 0,1% fenol (Poziom 6 tj. czas przenikania > 480min); – potwierdzone fabrycznym nadrukiem na opakowaniu.

## Załącznik A (normatywny)

### Lista badanych substancji chemicznych

LITERA KODU	SUBSTANCJA CHEMICZNA	NUMER CAS	KLASA
A	Metanol	67-56-1	Alkohol pierwszorzędowy
B	Aceton	67-64-1	Keton
C	Octan nitylu	75-05-8	Związek nitylu
D	Dichlorometan	75-09-2	Chlorowany alkan
E	Disiarczek węgla	75-15-0	Związek organiczny zawierający siarkę
F	Toluen	108-88-3	Węglowodór aromatyczny
G	Dietyloamina	109-89-7	Amina
H	Tetrahydrofuran	109-99-9	Związek heterocykliczny i eterowy
I	Octan etylu	141-78-6	Ester
J	n-heptan	142-85-5	Węglowodór nasycony
K	40 % wodorotlenek sodu	1310-73-2	Zasada nieorganiczna
L	96 % kwas siarkowy	7664-93-9	Nieorganiczny kwas mineralny

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### 43. Dotyczy Pakietu 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu o chłonności 1800-2300 g oraz oddychalności – MVTR min. 3600 g/m<sup>2</sup>/24h. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### 44. Dotyczy Pakietu 4 poz. 2

Czy w trosce o jakość wyrobu zamawiający oczekuje, że oferowane podkłady będą posiadały certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji ISO 13485, ISO 9001 oraz certyfikat wdrożenia systemu zarządzania środowiskowego ISO 14001?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje.

#### 45. Dotyczy Pakietu 5 poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznymi, bezpudrowych, półsyntetycznych: lateksowo-nitylowych, trójwarstwowych. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, wykonana w technologii SMT. Warstwa wewnętrzna 100% nityl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Grubość na palcu min. 0,21 mm, na dłoni min. 0,19 mm, na mankiecie min. 0,16 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe. Rękawice używane obecnie w Państwa placówce.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice powinny cechować się wzmocnionym rolowanym mankietem posiadającym widoczne podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się rękawicy w trakcie użytkowania, co umożliwi komfortową pracę także w trakcie dłuższych zabiegów chirurgicznych?

**Odpowiedź:** Tak.

3. Czy w celu zapewnienia jak największego komfortu zamawiający oczekuje, aby opakowanie zawierało dodatkowe tłoczenia w listkach znacznie ułatwiające otwieranie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



#### 46. Dotyczy Pakietu 5 poz. 6-8

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawice winny posiadać wyraźne oznaczenie rozmiaru na 5. ściankach opakowania na barwnym tle zróżnicowanym kolorystycznie w zależności od typu rękawicy?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

2. Czy zgodnie z ustawą z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Art.89 ust. 1 pkt. 3 PZP) opakowanie rękawic winno posiadać informację o geograficznym pochodzeniu produktu?

**Odpowiedź:** *Tak.*

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy odpowiednie oznaczenie potwierdzające spełnienie zgodności z normami EN 420, EN 455, ASTM F 1671, EN 388, EN 374 oraz piktogram dopuszczenia do kontaktu z żywnością winny być umieszczone fabrycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź:** *Tak.*

4. Prosimy o dopuszczenie rękawic mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców bez zgrubień, pęcherzy i zanieczyszczeń mechanicznych.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza.*

#### 47. Dotyczy Pakietu 5 poz. 6-8

Prosimy o dopuszczenie rękawic mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców bez zgrubień, pęcherzy i zanieczyszczeń mechanicznych.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza.*

Sporządziła:

Opolskie Centrum Onkologii w Opolu  
INSPEKTOR  
ds. zamówień publicznych  
*Beata Kopeć*

Zatwierdził:

*[Signature]*  
DYREKTOR  
Opolskiego Centrum Onkologii  
w Opolu  
*Marek Salski*

1000 2000 3000 4000 5000 6000 7000 8000 9000 10000