

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 12/PN/2022

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości mniejszej niż progi unijne,
w trybie PODSTAWOWYM,

zgodnie z art. 275, pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych

(t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”,

wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **Dostawa produktów farmaceutycznych, w tym tych stosowanych w programach lekowych oraz folii operacyjnych, rękawic jałowych, artykułów do dializ i opatrunków - na potrzeby Zamawiającego**

Z dnia: **23-08-2022r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW.

TEL./FAX 58.777.66.73

Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl

Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl

KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689

Pytanie 1.

(Załącznik numer 4 do SWZ – projekt umowy):

Czy Zamawiający wykreśli par 1.16 względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

Odpowiedź: Zamawiający w par. 1.16 zawarł zapis co do dostarczenia produktów niezgodnych z zapotrzebowaniem lub zamówieniem. Wykonawca natomiast „dopowiedział”, że chodzi o zastrzeżenia jakościowe i ilościowe. O ile braki ilościowe mogą być niezgodne z zamówieniem, o tyle kwestie jakości nie muszą być powiązane w żaden sposób z dostarczeniem zamówienia niezgodnym z zapotrzebowaniem lub zamówieniem. Jeśli Zamawiający zamówi cewnik, a otrzyma siatki ginekologiczne, to oznacza, że Wykonawca nie zrealizował wymaganego zamówienia, a zatem nie zaspokoił zapotrzebowania Zamawiającego. W chwili wysyłania towaru Wykonawca akceptował ryzyko, że Zamawiający nie przyjmie produktów, których nie zamawiał. Zamawiający nie widzi tutaj powodu, aby takie zachowanie, tym bardziej w przypadku przedmiotu zamówienia, który ściśle wiąże się ze zdrowiem i życiem pacjentów traktować w trybie reklamacyjnym. Wykonawca musi dołożyć wszelkiej staranności, aby w wymaganym terminie dostarczyć zamawiane produkty – produkty niezbędne w procesie leczenia i ratowania życia ludzkiego – o czym należy bezwzględnie pamiętać. Dostawy muszą odbywać się płynnie, co jest zrozumiałe, biorąc pod uwagę rodzaj działalności Zamawiającego. Braki jakościowe i ilościowe należą do zgłoszeń reklamacyjnych, dlatego

też Zamawiający, na etapie sporządzania umów, w par. 1, ust. 16 projektu umowy – dopisze zdanie: „Braki jakościowe i ilościowe będą rozpatrywane w trybie reklamacji”.

Pytanie 2.

2.1. Pakiet 4 poz1. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawicy alternatywnej "Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pudrowana skrobcią kukurydzianą, długość rękawicy min. 285mm, grubość na palcu min .0,22 mm, na dłoni min.0,21 mm, poziom protein lateksu poniżej 40 ug/g, AQL 0.65, siła zrywu min. po starzeniu 14 N. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III Typ B. Zgodne z EN455(1-4), przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523, wolne od tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE zgodność z normami EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001, opakowanie koperta zewn. folia/folia, koperta wew. papierowa, rozmiar 5,5-9 co 0,5. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzone raportem z badań producenta."

2.2. Pakiet 4 poz.2. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawicy alternatywnej: "Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 5,5-9 co 0,5, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0.22-0,24mm, na dłoni 0,21-0,22 mm, siła zrywu min. po starzeniu min. 16 N, poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g, posiadające AQL 0.65. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III Typ B. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE, zgodność z normami EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001, opakowanie koperta zewn. folia/folia, koperta wew. papierowa, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzone raportem z badań producenta

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 2.2. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Pytanie 3.

3.1. Pakiet 6, poz. 3-4,6-9,

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

3.2. Pakiet 6, poz. 6-9

Czy zamawiający dopuści kompresy o wykroju dla rozmiaru 5 cm x 5 cm – wykroj 9,5 cm x 18,5 cm; dla rozmiaru 7,5 cm x 7,5 cm – wykroj 14,5 cm x 28,5 cm; dla rozmiaru 10 cm x 10 cm – wykroj 19 cm x 38 cm?

3.3. Pakiet 6, poz. 3-4,7-9,

Czy zamawiający wydzieli poz.6-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

3.4. Pakiet 6, poz. 7

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 2 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Zamawiający wymaga sterylizacji parowej bowiem jest to najbezpieczniejszy sposób, co ma szczególne znaczenie w placówce szpitalnej. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 3.2. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił wymagane parametry w SWZ.

Ad. 3.3. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Zamawiający dziękuje Wykonawcy za troskę o wydatki.

Ad. 3.4. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4.

4.1. Pakiet nr 3, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści folie operacyjną bakteriobójczą, antystyczną, matową, wykonaną z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jodynę, co zapewnia szerokie spectrum działania antybakteryjnego podczas procedury operacyjnej. Folia wyposażona w przylepne niebieskie znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas

aplikacji - znaczniki wyposażone w osobny papier ochronny co pozwala na pozostawienie znaczników w formie nieprzylepnej po aplikacji folii, szerokość min. 2,5cm. Niepalna, elastyczna folia, paroprzepuszczalność na poziomie 1800 g/m²/24h?

4.2. Pakiet nr 3, poz. 1-3

Czy Zamawiający oczekuje folii bakteriobójczej?

4.3. Pakiet nr 3, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści folie operacyjną wykonaną z poliuretanu o grubości 0,03mm, z klejem akrylowym, o paroprzepuszczalności 850 g/m²x24h, przezroczysta, posiadające symetryczne dwa barwne nieprzylepne paski o szerokości min. 3cm ułatwiające aplikację ?

4.4. Pakiet nr 3, poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści folie pakowaną a'20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

4.5. Pakiet nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folie o powierzchni lepnej 40x36cm?

4.6. Pakiet nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folie o powierzchni lepnej 45x49cm?

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił wymagane parametry w SWZ

Ad. 4.2. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił wymagane parametry w SWZ

Ad. 4.3. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił wymagane parametry w SWZ

Ad. 4.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 4.5. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił wymagane parametry w SWZ

Ad. 4.6. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający określił wymagane parametry w SWZ

Pytanie 5.

5.1. dot. Pakiet 4, poz. 1,

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na palcu 0,23-0,24mm oraz grubości na dłoni 0,20-0,21mm (ścianka pojedyncza). Opakowanie zewnętrzne – koperta papier/folia Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego.

5.2. dot. Pakiet 4, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na palcu 0,23-0,24mm oraz grubości na dłoni 0,20-0,21mm (ścianka pojedyncza). Opakowanie zewnętrzne – koperta folia/folia Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego

5.3. dot. Pakiet 4, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na palcu 0,20-0,21mm oraz grubości na dłoni 0,18-0,19 mm (ścianka pojedyncza).). Opakowanie zewnętrzne – koperta folia/folia Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego.

5.4 dot. Pakiet 4, poz. 1-3

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374- 5 i EN 16523-1, które po wejściu w życie rozporządzenia zastąpiły normy 374 1 (z wył. pkt 5.3.2.), 2, 3 .

5.5 dot. Pakiet 4, poz. 1-3

Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

5.6. Wnosimy o modyfikację § 4 ust 1 projektu umowy poprzez obniżenie kar umownych nim przewidzianych do wysokości:

- a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);
- b. 5% wartości umowy lub wartości niezrealizowanej części umowy w lit. b).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

5.7. Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 3 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

5.8. Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 2 lit. a) projektu umowy poprzez nadanie jej następującej treści: „Ustawowej zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” 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 tejsze 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.

5.9. Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Ad. 5.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 5.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 5.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 5.4. Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 5.5. Zamawiający odstępuje.

Ad. 5.6.

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podkreśla, że prowadzi Szpital, w którym zdrowie i życie pacjentów stanowi najwyższą wartość. Wysokość kary umownej nie ma na celu wzbogacenie się Zamawiającego (przede wszystkim nie jest firmą komercyjną), a mobilizację Wykonawcy do rzetelnego wykonywania swoich obowiązków umownych. Wysokość kar umownych zdaniem Zamawiającego jest zbyt niska, jeśli brać pod uwagę, iż z drugiej strony na szali jest życie ludzkie. Nadmienić należy, że sytuacje, które skutkują nałożeniem kar umownych nie powinny mieć miejsca, w przypadku dostawy towarów do placówki medycznej, bo może to wprost wpłynąć na zdrowie i życie Pacjentów leczonych w placówce Zamawiającego.

Wykonawca powinien zwrócić uwagę i mieć świadomość, iż w zależności od kontrahenta „odpowiedni” wymiar kar umownych będzie różny. W przypadku Szpitala kara umowna powinna być adekwatna do skutków opóźnienia dostawy lub zaprzestania realizacji umowy, a zatem jej funkcja musi mieć charakter istotnego wpływu na zachowanie Wykonawcy.

Ad. 5.7.

Zamawiający nie wyraża zgody. W projekcie umowy Zamawiający zawarł zapisy dotyczące sytuacji kryzysowych, przez co można rozumieć także COVID. Proszę zapoznać się z projektem umowy.

Ad. 5.8.

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający przypomina, że cena stanowi jedyne kryterium oceny ofert. Wobec powyższego zmiana wynagrodzenia w którejkolwiek jego części musi zostać poddana określonej procedurze – w tym wypadku określonej przez Zamawiającego w projekcie umowy

Ad. 5.9.

Zamawiający nie wyraża zgody. To jest ryzyko gospodarcze Wykonawcy, które jako podmiot profesjonalny jest zobowiązany przewidzieć i ująć je w cenie własnej oferty.

Pytanie 6.

6.1. Do §1 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 5, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 5 wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia. Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.

6.2. Do §1 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

6.3. Do §2 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z określonego w §2 ust. 4 wzoru umowy wymogu informowania Zamawiającego z 7-dniowym uprzedzeniem o zmianach w w przepisach mających wpływ na ceny, z tego względu, że zmiany takie stanowią źródło prawa

powszechnie obowiązującego, a co za tym idzie ogłaszane są w ogólnodostępnych publikatorach, do których Zamawiający posiada swobodny dostęp.

6.4. Do §3 ust. 1 lit a i b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujednoczenie oraz obniżenie kary umownej zastrzeżonej w §3 ust. 1 lit. a oraz b wzoru umowy w taki sposób, aby w każdym przypadku wynosiła ona 0,75% wartości towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki? Jednocześnie prosimy, aby ewentualny czas opóźnienia w dostawie, który Zamawiający traktować może jako nieuzasadnione rozwiązanie umowy przez Wykonawcę z jego winy wynosił 14 dni, zamiast 7.

6.5. Do §3 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §3 ust. 1 lit. c wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

6.6. Do treści §3 ust. 3 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”.

6.7. Do §8 ust. 2 lit. f wzoru umowy: Prosimy o doprecyzowanie definicji siły wyższej zawartej w treści §8 ust. 2 lit f nadając jej brzmienie: „Przez siłę wyższą strony rozumieją zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności. W szczególności za siłę wyższą uznaje się pożar, powódź, epidemię, trzęsienia ziemi, awarię zasilania lub naturalnych źródeł energii, huragany i inne katastrofy naturalne, a także stany nadzwyczajne i wyjątkowe, w tym stan wojny, stan wojenny, stan klęski żywiołowej, stan epidemii, stan zagrożenia epidemicznego, a także strajki, bojkoty, zamachy terrorystyczne, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, a także przypadki wydawania przez władze krajowe i lokalne aktów prawnych wprowadzających ograniczenia, nakazy lub zakazy określonego zachowania się, niezależnie od formy takiego aktu oraz tego czy zagrażają w chwili obecnej.”.

6.8. Do §8 ust. 2 lit. i) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie w §8 ust. 2 lit. i), która wskazuje na przypadki, w których strony mogą dokonać zmiany niniejszej umowy w wyniku zmiany warunków realizacji umów zawartych z NFZ bowiem okoliczności te po pierwsze (z wyłączeniem zmian obowiązujących przepisów) nie stanowią przepisów bezwzględnie obowiązujących i nie mogą stanowić źródła zobowiązania czy jego zmiany, po drugie wg powyższego brzmienia zmiana może wynikać z umów zawartych z NFZ, która to umowa wiąże wyłącznie Zamawiającego i NFZ - Wykonawca nie jest jej stroną więc nie może ona w jakichkolwiek sposób wpływać na zmianę umowy przetargowej łączącej Zamawiającego i Wykonawcę. Tak skonstruowana klauzula ma zatem charakter abuzywny w rozumieniu art. 433 pkt 3 PZP, bowiem przewiduje odpowiedzialność wykonawcy za okoliczność, za którą wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający – bowiem to on jest stroną umowy z NFZ.

6.9. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn.

1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

6.10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
 - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Ad. 6.1. Postępować zgodnie ze SWZ. W postępowaniu oceniany jest przedmiot zamówienia w ramach jednego konkretnego pakietu nie zaś poszczególne pozycje, analogicznie zatem wytyczne Zamawiającego odnoszą się do całego pakietu, który jako całość jest przedmiotem zamówienia. Zamawiający zwraca uwagę, iż jest placówką ochrony zdrowia, gdzie świadczy usługi z zakresu leczenia pacjentów. Nie jest w stanie z aptekarską dokładnością przewidzieć, ani ilości przedmiotu zamówienia ogółem, ani ilości konkretnych pozycji asortymentu. Zamawiający dysponuje środkami publicznymi i w maksymalnym stopniu jest zobligowany je wykorzystać tak, aby uzyskać najlepsze efekty, z uwzględnieniem swojej specyfiki oraz tak, aby ich wydatkowanie było racjonalne (zamawiać nie za dużo i nie za mało - *Zamawiający przypomina, że nie jest w stanie ocenić ile dokładnie przedmiotu zamówienia w danym czasie będzie potrzebował, bowiem prowadzi Szpital i nie jest w stanie określić „z góry”, ilości pacjentów, zabiegów itp, co jest sprawą oczywistą*). Wykonawca także powinien uwzględnić specyfikę działalności Zamawiającego, który działa inaczej niż przedsiębiorstwo komercyjne. Wykonawca musi oszacować własne ryzyko współpracy i wkalkulować je w cenę pakietu.

W przytoczonym ust. Umowy Zamawiający określił ilość przedmiotu zamówienia, tak, jak przewiduje to ustawa pzp, zapisując tam, że min. zakres zamówienia jaki zrealizuje wynosi 50%. Wobec powyższego Wykonawca posiada wszelkie możliwe dane, aby skalkulować odpowiednio cenę swojej oferty, znając minimalny zakres, jaki zostanie zrealizowany, którego określenie jest obowiązkiem Zamawiającego, z uwzględnieniem jego specyfiki, zasad racjonalności i gospodarności środkami publicznymi.

Ad. 6.2. Zamawiający nie wyraża zgody bowiem nie może być takiej sytuacji, w której środki służące ratowaniu życia i zdrowia pacjentów nie docierają do Szpitala. W przypadku nie zrealizowania dostawy Zamawiający musi podjąć natychmiastowe kroki w

celu dokonania stosowanego zakupu. Dokonanie zakupu w sposób oddzielny niż ten wskazany w umowie skutkowałby koniecznością przeprowadzenia odrębnej procedury zakupowej, co w przypadku niniejszego przedmiotu zamówienia byłoby skrajnie nieodpowiedzialnym działaniem. Zamawiający może uwzględnić szczególne okoliczności, na które Wykonawca nie miał wpływu przy ustalaniu wymiaru kary umownej lub zastosowaniu jej w ogóle, jednakże Wykonawca będzie musiał pokryć różnicę w cenie produktów kupowanych w zw. z tzw. „zakupem interwencyjnym”, zgodnie z zapisem umowy

Ad. 6.3. Par. 2 ust. 4 umowy dotyczy płatności realizowanych w złotych polskich. Jeśli jednak chodzi o informowanie o zmianach, o których pisze Wykonawca to Zamawiający nie wyraża zgody. Cena stanowi jedyne kryterium wyboru oferty, jej zmiana dozwolona w treści umowy musi znaleźć odzwierciedlenie w stosownej procedurze.

Ad. 6.4. Par. 3 dotyczy zupełnie czego innego. Zamawiający sugeruje, aby nie przepisywać treści pytań z lat ubiegłych mechanicznie. W kwestii kar umownych Zamawiający nie przewiduje ich zmiany.

Ad. 6.5. Par. 3 dotyczy zupełnie czego innego. Zamawiający sugeruje, aby nie przepisywać treści pytań z lat ubiegłych mechanicznie. W kwestii kar umownych Zamawiający nie przewiduje ich zmiany.

Ad. 6.6. §3 ust. 3 wzoru umowy dotyczy przeniesienia wierzytelności na rzecz podmiotu trzeciego, zatem Zamawiający nie rozumie pytania.

Ad. 6.7. Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis, który został zawarty w projekcie umowy w wystarczający sposób określa czym jest siła wyższa. Nikt nie jest w stanie dokładnie określić wszystkich okoliczności, które mogą zostać uznane za działające siły wyższej. Wskazanie przez Zamawiającego iż przez siłę wyższą rozumie się zdarzenie bądź połączenie zdarzeń niezależnych od Stron, które zasadniczo utrudniają lub uniemożliwiają wykonywanie zobowiązań wynikających z Umowy, których Strony nie mogły przewidzieć oraz którym nie mogły zapobiec, a także ich przewyciężyć poprzez działanie z należytą starannością – np. klęski żywiołowe, wojny, pożary, strajki generalne, zamieszki, epidemie, w sposób odpowiedni określa czym taka siła wyższa może być. Zamawiający podaje przykłady stosując wyrażenie „np.”, co oznacza, że nie jest to katalog zamknięty.

Zamawiający też wskazuje inne okoliczności wykluczające winę wykonawcy.

Ad. 6.8. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jest instytucją dysponującą środkami publicznymi pochodzącymi z NFZ, z czego Wykonawcy składający ofertę w niniejszym postępowaniu muszą w szczególności zdawać sobie sprawę. Jeśli Zamawiający nie otrzyma środków finansowych od NFZ nie będzie w stanie regulować swoich zobowiązań, dlatego powyższe zapytanie jest dla Zamawiającego niezrozumiałe. Zamawiający musi w szczególności odpowiednio zabezpieczyć właściwą gospodarkę środkami publicznymi, w tym przewidzieć, iż może nastąpić zmiana także w zakresie

realizacji umów z NFZ, co wykonawca składający ofertę musi także uwzględnić w kalkulacji własnego ryzyka gospodarczego. Ponadto w projekcie umowy określono minimalny poziom zamówienia, które zostanie zrealizowane, czym wypełniono przesłankę wynikającą z przepisów ustawy prawo zamówień publicznych w tym zakresie i na tym wykonawca powinien się skupić.

Ad. 6.9. Zapytanie nie dotyczy SWZ tylko właściwości Zamawiającego. Na tą chwilę Zamawiający jest wypłacalny i nie jest w stanie określić, co stanie się w przyszłości, podobnie jak każde inne przedsiębiorstwo. Wykonawca może sprawdzić sytuację finansową Zamawiającego, bowiem ten jako spółka akcyjna publikuje sprawozdania finansowe.

Ad. 6.10. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający przypomina, że zamówienie realizowane będzie w częściach, zgodnie z zapotrzebowaniem. To na Zamawiającym spoczywa duże ryzyko wyłonienia Wykonawcy nierzetelnego, który może poprzez swoje produkty czy zachowanie narazić na zagrożenie życie i zdrowie pacjentów. Zamawiający nie będzie korzystał z narzędzi wskazanych w zapytaniu. Na chwilę obecną nie planuje ani restrukturyzacji, ani upadłości.

Pytanie 7.

7.1. Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości $30 \pm 5 \mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800 \pm 200 \text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości 4,25cm ułatwiające aplikację. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania.

7.2. Pakiet 3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania folii klasyfikowanych jako klasa III.

7.3. Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje folii wykonanej z poliuretanu.

7.4. Pakiet 3

Czy zamawiający oczekuje zaoferowania folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie i następnie zbiorczo w kartoniki po 10 szt. co ułatwia transport i magazynowanie tego produktu?

7.5. Pakiet 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych lekko pudrowanych o obniżonym poziomie protein wynoszącym $<20 \text{ug/g}$ rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy) z

zewnątrz mikroteksturowanych, o grubości (mediana) na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha, AQL 0,65, siła zrywania (mediana) 13 N (parametry techniczne potwierdzone kartą techniczną/dokumentem producenta). Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

7.6. Pakiet 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby wymagany poziom protein potwierdzony był raportem niezależnego laboratorium od producenta z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

7.7. Pakiet 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych o obniżonym poziomie protein wynoszącym <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy) z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, zewnątrz mikroteksturowane. AQL 0,65, grubość (mediana) na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha, siła zrywania (mediana) 13 N (parametry techniczne potwierdzone kartą techniczną/dokumentem producenta). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

7.8. Pakiet 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana. Kształt anatomiczny, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, grubość (mediana) na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (mediana) min. 16 N. Parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną i/lub niezależnym raportem z badań. Poziom protein alergicznych ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym, okres ważności 24 miesiące od daty produkcji. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

7.9. Pakiet 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby wymagany poziom protein tj. <10 ug/g rękawicy, był potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

7.10. Pakiet 4, poz. 2

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

7.11. Pakiet 4, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych polichloroprenowe (neoprenowe), bezpudrowe, warstwa wewnętrzna nitrylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru),, średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z 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. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

7.12. Pakiet 4, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna z makroteksturą. Grubość (mediana): na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, siła zrywania przed i po starzeniu (mediana) 11,6 N/15,7 N, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm (parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną i/lub raportem z badań). Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

7.13. Pakiet 4, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowe bezpudrowe

z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max. 0,5N/mm². Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, (parametry potwierdzone kartą techniczną). Posiadające badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modulus 500% < 2,5 N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

7.14. Pakiet 4, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowo-nitrylowych, bezpudrowych z warstwa wew. 100% nitryl, wewnątrz dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, o średniej grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni \geq 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 20 N; AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, jasnobrązowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy (parametry potwierdzone kartą techniczną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN 374-5. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.2. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.3. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.4. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.5. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.6. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.7. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.8. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.9. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.10. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.11. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.12. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.13. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Ad. 7.14. Postępować zgodnie ze SWZ, gdzie Zamawiający określił niezbędne parametry i wymagania co do przedmiotu zamówienia.

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński