



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
**WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 4
W BYTOMIU**

ALEJA LEGIONÓW 10 41-902 BYTOM

TEL.: 32 281-02-71-7 FAX: 32 281-02-70 NIP: 626-25-10-567
KONTO BANKOWE ING Bank Śl. O/Bytom 26 1050 1230 1000 0022 1313 7165



Bytom, dnia 02.06.2021 r.

DZP – 11/2021

**Wyjaśnienia treści SWZ
do wszystkich zainteresowanych**

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę bielizny niesterylnej oraz rękawic**

Zamawiający informuje, iż w toku prowadzonego postępowania wpłynęły pytania dotyczące przedmiotowego postępowania, których treść wraz z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego zamieszczamy poniżej:

Pytanie nr 1 - dot. Pakietu nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze min 20g/m²?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 2 - dot. Pakietu nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze min 25g/m²?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 3 - dot. Pakietu nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarze uniwersalnym?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 4 - dot. Pakietu nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuchy pakowane a'100 sztuk?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 5 - dot. Pakietu nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli fartuchy foliowe?

Odp.: Dopuszcza.

Pytanie nr 6 - dot. Pakietu nr 6, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wykonane z PP + PE (wzmocnienie PE na całej powierzchni) bez otworu na kciuk?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 7 - dot. Pakietu nr 7

Prosimy o doprecyzowanie wymaganej minimalnej gramatury spodenek.

Odp.: Ok. 20 g/m²

Pytanie nr 8 - dot. Pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę a'100 sztuk przeliczeniem ilości?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 9 - dot. Pakietu nr 11, poz. 2

Czy zamawiający dopuści podkład bibułowo – foliowy 50 cm x 50 cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 10 - dot. Pakietu nr 11, poz. 2

Czy zamawiający dopuści podkład bibułowo – foliowy na rolce 50m.b, z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 11 - dot. Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic?

Rękawice chirurgiczne, sterylne, lateksowe, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny, zgodne z normą EN 455, bezpydrowe, AQL 1,0, zawartość protein lateksowych do 50 µg/g, odporne na wirusy, o rozmiarach: 6,0-9,0, podwójne opakowanie zewnętrzne powlekane folią, wewnętrzne koperta papierowa.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 12 - dot. Pakietu nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego fartucha?

Fartuch wizytacyjny wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m², stanowiącej barierę dla mikroorganizmów, o dobrej przepuszczalności powietrza, wiązany na troki, rękawy zakończone elastycznymi, nieuciskającymi gumkami, posiadający przedłużone poły do zakładania na plecach, nie toksyczny, nie pyłący, rozmiar uniwersalny 120x140cm, kolor niebieski. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I. Opakowanie foliowe a`10szt

Odp.: Tak.

Pytanie nr 13 – dot. Pakietu nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego fartucha?

Niejałowy fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35g/m², rękaw długi zakończony mankietem o długości min. 5cm, niepyłący, rozmiary L i XL?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 14– dot. Pakietu nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego fartucha?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha foliowego ochronnego (na szyję), wiążanego z tyłu, wykonanego z bezbarwnej folii polietylenowe LDPE o grubości 0,025mm, o szerokości 80cm i długości min. 125cm. Zarejestrowanego jako PPE kategorii I zgodnie z Rozporządzeniem UE 2016/425. Pakowanego po 50 szt. w opakowania służące jako dyspenser.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 15 – dot. Pakietu nr 6, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha ochronnego, jednorazowego użytku, wykonanego z laminatu włóknin spunbond PP-film mikroporowaty PP/PE o gramaturze 53 g/m² – materiał zgodny z wymaganiami normy EN 14126 (2003) + AC (2004) oraz certyfikowany Świadectwem Jakości Zdrowotnej wydanym przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego – Państwowy Zakład Higieny.

Fartuch zakwalifikowany jako wyrób medyczny klasy I, reguła 1, zgodny z normą EN 13795-2:2019

Cechy produktu: odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia

hydrostatycznego - klasa 2, lamowany pod szyją, zapinany na rzep, który znajduje się na plecach, wiązany w talii 3-metrowym sznurkiem wykonanym z lamówki, mocowanym w przedniej części fartucha, w dolnej części rękawów wszyta jest nieuciskająca guma. Fartuch w kolorze białym. Oferowane rozmiary: M, L, XL, oznakowanie znakiem CE, pakowany po 10 szt.

Odp.: Dopuszcza.

Pytanie nr 16 – dot. Pakietu nr 6, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowani niżej opisanego fartucha?

Jałowy fartuch chirurgiczny, wykonany z włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m² z dodatkowymi wstawkami z przodu i na rękawach, wykonanymi z laminatu (włóknina + folia PE) o gramaturze 50g/m², z rękawem typu reglan zakończonym mankietem poliestrowym o długości min. 6cm. Spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019?

Odp.: Dopuszcza.

Pytanie nr 17 – dot. Pakietu nr 6, poz. 1

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²

Odp.: Nie.

Pytanie nr 18 – dot. Pakietu nr 6, poz. 1

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 19 – dot. Pakietu nr 6, poz. 2

Czy zamawiający oczekuje fartuch typu przedniak?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 20 – dot. Pakietu nr 10, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek bez możliwości wywinięcia?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 21 – dot. Pakietu nr 10, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek bez możliwości wywinięcia?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 22 – dot. Pakietu nr 10, poz. 4

czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m²?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 23 – dot. Pakietu nr 10, poz. 4

Czy zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze w formie opakowania foliowego?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 24 – dot. Pakietu nr 10, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 25 – dot. Pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 26 – dot. Pakietu nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 27 – dot. Pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Czepek typu furażerka wiązany w części tylnej, z włókniny polipropylenowa o gram. 25g/m²?

Odp.: Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Pytanie nr 28 – dot. projektu umowy § 3 ust. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych.

Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów projektowych postanowień umownych.

Pytanie nr 29 – dot. projektu umowy § 3 ust. 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu w sposób następujący:

„ W przypadku odmowy realizacji dostawy lub jej części Wykonawca w terminie 24 (dwadzieścia cztery) godzin od otrzymania zamówienia, poinformuję o tym fakcie Zamawiającego faksem lub e-mailem. W takim przypadku Zamawiający może dokonać zakupu wraz z dostawą u innego Dostawcy obciążając Wykonawcę różnicą ceny wynikającą z zakupu u tego Dostawcy. Różnica w cenie nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego asortymentu wynikającej z załącznika nr 1 do niniejszej umowy.”

Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów projektowych postanowień umownych.

Pytanie nr 30 – dot. projektu umowy § 9 ust. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu w sposób następujący:

„Wykonawca w czasie 48 (czterdziestu ośmiu) godzin od uznania reklamacji jest zobowiązany do wykonania dostawy zgodnie z zamówieniem.”

Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów projektowych postanowień umownych.

Pytanie nr 31 – dot. Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), 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). Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 32 – dot. Pakietu nr 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na

końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 i zaleceniem XXI BfG . Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.).

Odp.: Tak.

Pytanie nr 33 – dot. Pakietu nr 2, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 - min. 14. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 34 – dot. Pakietu nr 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na

końcach palców. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 35 – dot. Pakietu nr 3, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, rozciągliwość przed i po starzeniu powyżej 845%, grubość na palcu 0,23 mm, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Badania na przenikalność cytostatyków wg ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.k

Odp.: Tak.

Pytanie nr 36 – dot. Pakietu nr 3, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z wielowarstwową strukturą syntetycznych powłok wewnętrznych z surfaktantem, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15 N, mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Odporne na przenikanie cytostatyków w tym Melphalan, Carmustine i Thiotepa z czasem ochrony powyżej 30 min. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Typ A wg. EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 37 – dot. Pakietu nr 3, poz. 2

Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni, 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm; AQL po zapakowaniu 0,65, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu min, 34 N, po, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, 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, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 38 – dot. Pakietu nr 3, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii – grubość: na palcach. 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 μ g/g rękawicy, mankiet rolowany 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

Odp.: Nie.

Pytanie nr 39 – dot. Pakietu nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuch o rozmiarze uniwersalnym, pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 40 – dot. Pakietu nr 6, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie barierowy fartuch izolacyjny wykonany z folii polietylenowej o gramaturze 25 g/m² w kolorze niebieskim. Fartuch zakładany przez głowę, rękawy zakończone foliową pętlą na kciuk. Odporność na przenikanie wody, co najmniej 50,5 cm H₂O. Produkt oznaczony jako środek ochrony osobistej kat. I.

Odp.: Dopuszcza.

Pytanie nr 41 – dot. Pakietu nr 6, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnej barierowej fartuch izolacyjny w 3 wariantach kolorystycznych do wyboru: niebieskim, żółtym lub białym. Fartuch wykonany z bilaminatu- z folii polietylenowej i Spunbond o gramaturze min. 25 g/m² w części przedniej fartucha i na rękawach, a z tyłu z oddychającej włókniny polipropylenowej o gramaturze maks. 15 g/m². Odporność na przenikanie wody w miejscach wzmocnionych na poziomie co najmniej 109 cmH₂O. Produkt zarejestrowany jako środek ochrony osobistej kategorii I.

Odp.: Dopuszcza.

Pytanie nr 42 – dot. Pakietu nr 10, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek o kroju furażerki uniwersalny, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, część boczna wykonana z wzmocnionej włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m², część górna przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m². Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem

Odp.: Tak.

Pytanie nr 43 – dot. Pakietu nr 2, poz. 2, 3

Ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na wybrane pozycje (bądź utworzenie osobnych pakietów).

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44 – dot. Pakietu nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zaklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy IIa oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1 typ C, EN ISO 374-5. Opakowanie zewnętrzne papier/folia, wewnętrzne koperta papierowa. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 45 – dot. Pakietu nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zaklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy IIa oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1 typ C, EN ISO 374-5. Opakowanie zewnętrzne folia/folia, wewnętrzne koperta papierowa. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 46 – dot. Pakietu nr 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic winylowych zaklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy I oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III, typ C. Rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1, EN ISO 374-5. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 47 – dot. Pakietu nr 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic winylowych zaklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy I oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III, typ B. Rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1, EN ISO 374-5, EN ISO 21420. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 48 – dot. Pakietu nr 2, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zaklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy I oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III, typ B. Rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 49 – dot. Pakietu nr 3, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zaklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy IIa oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1. Opakowanie zewnętrzne folia/folia, wewnętrzne koperta papierowa. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 50 – dot. Pakietu nr 3, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic posiadających AQL 0,65, zaklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy IIa oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1, 2, 4, 5 oraz EN 16523-1. Opakowanie zewnętrzne folia/folia, wewnętrzne koperta papierowa. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 51 – dot. Pakietu nr 3, poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych neoprenowych zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej w kat. III (rękawice niebędące wyrobem medycznym). Opakowanie zewnętrzne folia/folia, wewnętrzne koperta foliowa. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Pytanie nr 52 – dot. Pakietu nr 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie masek chirurgicznych na gumce, posiadających wkładkę modelującą na górnej dłuższej krawędzi ułatwiającej odpowiednie dopasowanie do nosa. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Zgodnie z SWZ..

Pytanie nr 53 – dot. projektu umowy

1) Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie ust. 17 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.”

2) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez:

a. Obniżenie kary umownej do wysokości 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru w pkt 1.1.;

b. Obniżenie kary umownej do wysokości 0,5% wartości reklamowanego towaru w pkt 1.2.;

c. Obniżenie kary umownej do 0,1% wartości wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy w pkt 1.3. i 1.4.;

d. Obniżenie kary umownej do 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w pkt 1.5. i 1.6.

e. Dookreślenie, iż kary umowne przewidziane w pkt 1.1. i 1.2. naliczane będą w przypadku

zwłoki nie opóźnienia.

3) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 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, 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.

4) Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

5) Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 11 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

6) Wnosimy o modyfikację § 11 projektu umowy poprzez dodanie ust. 21 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.”

Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów projektowych postanowień umownych.

Z poważaniem

P.O. Z-CY DYREKTORA
ds. Techniczno-Administracyjnych
SPZOZ Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
Nr 4 w Bytomiu
Marcin Briks