

E.ZP.261.12.2024

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia **na dostawę środków ochrony indywidualnej.**

Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie 1:

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści fartuchy foliowe przednie o wymiarach 80 x 125 cm i folii grubości 18 mikronów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 2:

Czy w pakiecie nr 6 Zamawiający dopuści grubość 20 µm? pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o grubości 20 µm .

Pytanie 3 :

Pakiet 6

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLWMiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1 mogą być wyrobami medycznymi, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje wyrobu objętego stawką VAT 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie SWZ w Pakiecie 6 nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia będącego wyrobem medycznym.

Pytanie 4:

Czy w pakiecie nr 2 zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rękawic pozbawionych tiuramów, ftalanów oraz MBT potwierdzone oświadczeniem producenta? Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-2 do SWZ), wymaga zaoferowania rękawic antyalergicznyc. Przedmiotowe środki dowodowe, jakie należy złożyć do oferty, zostały wskazane w pkt. 10.7 SWZ.

Pytanie 5:

Pakiet 3



Czy Zamawiający dopuści :

Sucha rękawica o wysokiej chłonności, przeznaczona do codziennej higieny osobistej ciała. Rękawica do stosowania po umyciu ciała rękawicą lub gąbką nasączoną mydłem dermatologicznym.

Uniwersalny rozmiar sprawia, że rękawica jest wygodna w użyciu.

Produkt wykonany z dwóch warstw włókniny molton 77g.

Kolor: biały

Rozmiar: 16.5 cm x 24.5 cm

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-3 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania każdego przedmiotu zamówienia, który je spełni.

Pytanie 6:

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści wymiary 71 x 120 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 7:

Pakiet 7 poz. 1 ,2

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z włókniny SMMS?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia wykonanego z włókniny SMMS.

Pytanie 8:

Pakiet 7 poz. 1 ,2

Czy Zamawiający dopuści ściągacz o długości ok. 8 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 9:

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację ust. 1 w §12 na:

„1. Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany (wzrostu lub obniżenia) cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia może nastąpić w sytuacji spełnienia niżej wymienionych wymagań łącznie:

1) w przypadku istotnej (co najmniej 15%) zmiany ceny materiałów lub kosztów ustalonej na podstawie wskaźnika, o którym mowa w ust. 2” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 10:

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację ust. 4 w §12 na:

„4. Maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający, to łącznie 15% w stosunku do pierwotnej wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w § 2 Umowy.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 11:

Pakiet nr 3

Dotyczy pozycji 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, czy Zamawiający dopuści zamiast parametru:

„Myjka do mycia chorych jednorazowa, bez mydła, niejałowa wykonana z chłonnego miękkiego materiału, podfoliowana, w formie umożliwiającej wsunięcie dłoni do wewnątrz, zaprojektowana tak, aby skóra dłoni nie miała bezpośredniego kontaktu z nieczystościami, ze szczelnymi brzegami gwarantującymi nie wlewanie się wody do wewnątrz, nie powodująca otarć naskórka. Wytrzymała i nie rozwarstwiająca się.

Wymiary: nie mniej niż 15 x 20 cm. Opakowanie – max. 50 szt..”

Produktu o poniższych parametrach: „Myjka do mycia chorych jednorazowa, bez mydła, niejałowa wykonana z chłonnego miękkiego materiału, **Materiał włókna wiskozy 20% i poliestru 80%**, w formie umożliwiającej wsunięcie dłoni do wewnątrz, zaprojektowana tak, aby skóra dłoni nie miała bezpośredniego kontaktu z nieczystościami, ze szczelnymi brzegami gwarantującymi nie wlewanie się wody do wewnątrz, nie powodująca otarć naskórka. Wytrzymała i nie rozwarstwiająca się. **Wymiary: nie mniej niż 15 x 22,5 cm.** Opakowanie – max. 50 szt..”



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 12:

Pakiet nr 3 Dotyczy pozycji 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, czy Zamawiający dopuści zamiast parametru: „Wymiary: nie mniej niż 15 x 20 cm.” Produktu o poniższych parametrach: „Wymiary: nie mniej niż 15 x 22,5 cm. Pozostałe parametry SWZ bez zmian.”



Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-3 do SWZ) wymaga aby myjka posiadała wymiary: nie mniej niż 15 x 20 cm. Proponowane wymiary mieszczą się w wymaganiach Zamawiającego.

Pytanie 13:

Pakiet nr 3 Dotyczy pozycji 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu kosmetycznego na stawce 23% VAT.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w Pakiecie 3 nie wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia będącego wyrobem medycznym.

Pytanie 14:

Pakiet nr 4

Ad. 1 pozycji

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:
Półmaska filtrująca FFP2 zarejestrowana jako środek ochrony indywidualnej, niebędąca wyrobem medycznym, o poniższych parametrach:

Półmaska filtrująca CP-04-01 FFP2 NR to środek ochrony indywidualnej - jednorazowa półmaska filtrująca do ochrony przed cząstkami. Jej skuteczność filtracyjna osiąga klasę FFP2, penetracja cząstek jest nie większa niż 6%. Produkty znajdujące się w tej kategorii wykorzystywane są do ochrony przed stałymi i ciekłymi cząstkami tworzącymi aerozole (pyły, dymy, mgły) jeżeli maksymalne stężenie wynosi najwyżej 10xNDS. W części nosowej wbudowany jest element metalowy o długości 9 cm, umieszczony wewnątrz taśmy polietylenowej, umożliwiający regulację i ściślejsze przyleganie półmasksi do twarzy. Półmaska mocowana jest na twarzy przy pomocy dwóch bezłatekowych taśm nausznych przytwierdzonych za pomocą zgrzewu ultradźwiękowego po obu stronach półmasksi, o szerokości 3-5 mm i długości 21-22 cm.SK.

EN 149:2001+A1:2009 Sprzęt ochrony układu oddechowego – półmasksi filtrujące do ochrony przed cząstkami

Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG.

Własności	Metoda badań	Wymagania
Całkowity przeciek wewnętrzny:	EN 149:2001+A1:2009	≤ 8%
Skuteczność filtracyjna, badanie przy pomocy chlorku sodu oraz oleju parafinowego 95 l/min	EN 149:2001+A1:2009	≥ 94%
Zawartość dwutlenku węgla w powietrzu wdychanym	EN 149:2001+A1:2009	≤ 1,0%
Opór oddychania maksymalny wdech 30 l/min (mbar)	EN 149:2001+A1:2009	≤ 0,7
Opór oddychania maksymalny wdech 95 l/min (mbar)	EN 149:2001+A1:2009	≤ 2,4
Opór oddychania maksymalny wydech 160 l/min (mbar)	EN 149:2001+A1:2009	≤ 3,0


Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 15:

Pakiet nr 4

Ad. 1 pozycji

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania półmaskę filtrującą FFP2 zarejestrowana jako środek ochrony indywidualnej, niebędąca wyrobem medycznym pakowaną w opakowaniu zbiorczym 25 szt. ?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ) wymaga opakowania do masek FFP2 bez zaworu wydechowego w opakowaniu zbiorczym maks. 50 szt.. Proponowane opakowanie 25 szt. mieści się w wymaganiach Zamawiającego.

Pytanie 16:

Zamawiający uzna za warunek spełniony przedłożenie dla pkt 10.5; 10.6; 10.7 oryginalnych raportów wystawionych przez jednostkę notyfikowaną lub akredytowaną ?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie ze pkt 10.5, 10.6, 10.7 SWZ wymaga złożenia dokumentów potwierdzających spełnienie postawionych wymagań. Zamawiający wyjaśnia, że nie wymaga od Wykonawcy konkretnego dokumentu. Zamawiający uzna każdy dokument potwierdzający postawione przez Zamawiającego wymagania.

Pytanie 17:

Dotyczy **Pakiet nr 5, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści czepki lekarski wiązany z tyłu na troki, czepki z motywem kwiatowym (w 3 kolorach w 1 opakowaniu (niebieski, zielony, różowy)), bok wiskoza 30 g/m², denko: polipropylen 30 g/m², rozmiar uniwersalny, z możliwością wywinięcia części przedniej, opakowanie 100 szt., wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 18:

Dotyczy **Pakiet nr 5, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści czepki chirurgiczny typu furazerka wiązany na troki, wykonany z przewiewnej włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 25 g/m², pakowany w opakowanie po 100 szt., kolor zielony, wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ), zaoferowania czepka chirurgicznego wykonanego w całości z chłonnej i przewiewnej włókniny perforowanej na całej powierzchni o gramaturze min. 25 g/m² w kolorze niebieskim lub zielonym, pakowany w opakowanie max. 100 szt.

Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia będącego wyrobem medycznym.

Pytanie 19:

Dotyczy **Pakiet nr 6, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przedni fartuch foliowy w rozmiarze 75 cm x 125 cm, wiązany z tyłu, wkładany przez głowę, o grubości 18µm, op. 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 20:

Dotyczy **Pakiet nr 7, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny jednorazowy wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 30 g/m², podfoliowany w części przedniej i rękawach, rękawy wykończone mankietami o szer. 5 cm, kolor żółty, w rozmiarze L i XL, wiązany w pasie i przy szyi, op. 5 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ).

Pytanie 21:

Dotyczy **Pakiet nr 7, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny jednorazowy wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 35 g/m², rękawy wykończone mankietami o szer. 5 cm z dzianiny, kolor niebieski, w rozmiarze L i XL, wiązany w pasie i przy szyi, op. 5 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ).

Pytanie 22:

Dotyczy **Pakiet nr 7,**

Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny jednorazowy wykonany z włókniny **polipropylenowej** o gramaturze 35 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania fartucha medycznego wykonanego z miękkiej włókniny SMS o gramaturze min. 35 g/m².

Pytanie 23:

Dotyczy **Pakiet nr 7,**

Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny jednorazowy wykonany z włókniny **polipropylenowej** o gramaturze min. 30 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania fartucha medycznego wykonanego z miękkiej włókniny SMS o gramaturze min. 35 g/m².

Pytanie 24:

Dotyczy **Pakiet nr 7,**

Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny w rozmiarze L i XL? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia w rozmiarówce zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ), tj. M, L, XL, XXL.

Pytanie 25:

Dotyczy **Pakiet nr 7, poz. 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełnienia normy EN 13795?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu spełnienia normy EN 13795.

Pytanie 26:

Dotyczy **Pakiet nr 7, poz. 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełnienia normy EN 13795?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu spełnienia normy EN 13795.

Pytanie 27:

dot. części 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych (bez polimeryzacji) o pozostałych parametrach zgodnych z opisem. Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, co wpływa na ograniczenie liczby podrażnień skórnych u użytkownika.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic wewnętrznie chlorowanych.

Pytanie 28:

dot. części 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha ochronnego wykonanego z folii o grubości 0,02mm (20 mikronów) i wymiarach:

Długość	Szerokość
130cm	80cm
± 2cm	± 2cm

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 29:

dot. Części 7 (poz. 1-2)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartucha wykonanego z włókniny SMMMS. Mankiet o długości 7,5 (± 0,05) cm. Fartuch zawinięty w serwetę włókninową - różny kolor owinięcia w zależności od rozmiaru, pakowany z dwoma ręczniczkami 30x40 cm. Pozostałe wymagania zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 30:**Zadanie 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnątrz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic z wewnętrzną warstwą chlorowaną.

Pytanie 31:**Zadanie 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a`200 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości wyceny rękawic za opakowanie a`200 szt. Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia w opakowaniu zawierającym maksymalnie 100 sztuk rękawic.

Pytanie 32:

Zadanie 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-3 do SWZ) wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia w opakowaniu max. 50 szt. Tym samym zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie i wycenę przedmiotu zamówienia w opakowaniach 50 szt.

Pytanie 33:

Zadanie 5

Czy w miejsce opisanego czepka Zamawiający dopuści czepkę o poniższym opisie?

Czepka głęboka w formie furazerki z trokami do umocowania. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu 20,5 cm +/- 1cm. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywiniecie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Wymiary denka 29 cm x 12 cm +/- 1cm. Szerokość troków 4 cm +/- 0,5 cm. Szyty techniką overlock. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Zdjęcie poglądowe poniżej:



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 34:

Zadanie 5,6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 i 1-6 do SWZ) wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia w opakowaniu max. 100 szt. Tym samym zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie i wycenę przedmiotu zamówienia w opakowaniach 100 szt.

Pytanie 35:

Zadanie 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z polietylenu o grubości 0,02 mm; przezroczysty; zakładany przez głowę, wiązany z tyłu na troki; szerokość 71 cm, długość 116 cm. Gramatura materiału 5g/m², wytrzymałość na rozciąganie \geq 10 MPA. Pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe a następnie zbiorczo 100 szt. w kartonik?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 36:**Zadanie 6**

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z polietylenu o grubości 0,02 mm; przezroczysty; zakładany przez głowę, wiązany z tyłu na troki; szerokość 71 cm, długość 180 cm. Gramatura materiału 5g/m², wytrzymałość na rozciąganie ≥ 10 MPA. Pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe a następnie zbiorczo 100 szt. w kartonik?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 37**Zadanie 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny polipropylenowej, podfoliowanej na całej powierzchni fartucha o łącznej gramaturze 35 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 2 wszywane troki o długości min.45 cm. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Opakowanie typu worek foliowy, pakowany po 10 sztuk. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795-1:2019 oraz EN 14126. Fartuch zgodny z poziomem 2 AAMI. Rozmiar: L, XL.?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania każdego przedmiotu zamówienia, który je spełni.

Pytanie 38:**Zadanie 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie i wycenę przedmiotu zamówienia w opakowaniach 10 szt.

Pytanie 39:**Zadanie 7, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny standard wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze 35 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min. 45 cm. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 13 cm na jednej części fartucha i 7 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Zgodnie z normą PN-EN 13795-1 parametry fartucha po sterylizacji wynoszą: odporność na przenikanie cieczy 35 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 80,6 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 82,10 N. Opakowanie typu worek foliowy, pakowany pojedynczo. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795-1:2019. Rozmiar: M, L, XL, XXL.?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania każdego przedmiotu zamówienia, który je spełni.

Pytanie 40:

Pakiet 5,

Czy zamawiający dopuści czepek typu furazerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², bez możliwości wywinięcia, z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m²) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 41:

Pakiet 6

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 69 cm x 107 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o przytoczonych w pytaniu parametrach.

Pytanie 42:

Pakiet 7, poz.1

Czy Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako wyrób medyczny, gdyż fartuchy będą używane przez personel medyczny w celu udzielania świadczeń zdrowotnych?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga aby przedmiot zamówienia był wyrobem medycznym.

Pytanie 43:

Pakiet 7, poz.1

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanej gramaturze.

Pytanie 44:

Pakiet 7, poz.1

Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania rękawa z przylegającym do nadgarstka ściągaczem.

Pytanie 45:

Pakiet 7, poz.1

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w zapisach SWZ nie zawarł wymagań dotyczących koloru przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania fartuchów medycznych w dowolnym kolorze.

Pytanie 46:

Pakiet 7,poz.1

Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniach 10szt.

Pytanie 47:

Pakiet 7,poz.1

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:

- Mankiet 5 cm
- Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)
- Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko
- Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania każdego przedmiotu zamówienia, który je spełni.

Pytanie 48:

Pakiet 7,poz.2

Czy Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako wyrób medyczny, gdyż fartuchy będą używane przez personel medyczny w celu udzielania świadczeń zdrowotnych?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga aby przedmiot zamówienia był wyrobem medycznym.

Pytanie 49:

Pakiet 7,poz.2

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanej gramaturze.

Pytanie 50:

Pakiet 7,poz.2

Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania rękawa z przylegającym do nadgarstka ściągaczem.

Pytanie 51:

Pakiet 7,poz.2

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w zapisach SWZ nie zawarł wymagań dotyczących koloru przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania fartuchów medycznych w dowolnym kolorze.

Pytanie 52:

Pakiet 7,poz.2

Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniach 10szt.

Pytanie 53:

Pakiet 7,poz.2

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:

- Mankiet 5 cm
- Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)
- Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko
- Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania każdego przedmiotu zamówienia, który je spełni.

Pytanie 54:

Zad.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,5N$. 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, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby otwór dozujący dyspensera rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-1 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający nie wymaga rękawic całkowicie odpornych na penetrację, Zamawiający określił w pkt 10 SWZ przedmiotowe środki dowodowe, jakie należy złożyć do oferty. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby otwór dozujący dyspensera rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją.

Pytanie 55:**Zad.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpydrowych, jednorazowych, koloru jasnoniebieskiego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL $\leq 1,5$, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. $0,10 \pm 0,02$ mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-2 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic będących wyrobem medycznym klasy I oraz stanowiących środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic stanowiących środek ochrony indywidualnej kategorii III typ C.

Pytanie 56:**Zad.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych produkowanych bez zawartości chloru i akceleratorów z wewnętrzną dodatkową powłoką - potwierdzone informacją na opakowaniu. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Zielone, grubość na palcach min. $0,1 \pm 0,01$ mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL $\leq 1,5$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Czy Zamawiający opasując rękawice wolne od akceleratorów chemicznych miał na myśli rękawice produkowane bez akceleratorów chemicznych w rozumieniu normy EN 455-3?

Brak zawartości akceleratorów chemicznych jest istotną informacją dla osób z uczuleniami w związku z tym, czy stosowana informacja powinna być umieszczona fabrycznie na każdym opakowaniu rękawic?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-2 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum, Zamawiający określił w pkt 10 SWZ przedmiotowe środki dowodowe, jakie należy złożyć do oferty. Zamawiający wymaga opakowania rękawic jako trwałe opakowanie zawierające maksymalnie 100 sztuk, z wyraźnie oznaczonym rozmiarem oraz serią. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic pakowanych po 200szt.

Pytanie 57:

Zad.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmasksi ochronnej dla personelu medycznego – respiratorowej spełniającej wymogi klasy FFP2 wg EN 149:2001 zarejestrowana jako środek ochrony osobistej, w kształcie kaczy dziób, wykonana z materiałów: poliester, melt blown, poliester posiadającą, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezlateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząsteczek 0,1 μm) > 99,9 % , skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9%, całkowite przesiąkanie do środka < 3,8 % , penetracja aerozoli testowych <0,91%, opór oddechowy przy wdechu i wydechu $\leq 2,1$ mbar. Op. 10szt. Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski filtrującej białej, jednorazowego użytku, mocowana na poprzeczne gumki, pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe oznakowana zgodnie z normą EN 149 jako typ FFP3 oraz zgodnie z normą EN 14683 jako typ IIR. Skuteczność filtracji bakteryjnej $\geq 99,9\%$, ciśnienie różnicowe <42 Pa/cm², opór oddechowy przy wdechu <0,65 mbar i wydechu <0,99 mbar, penetracja aerozoli testowych <0,25%. Produkowana zgodnie z ISO 13485 i ISO 9001. Pakowana po 25 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z SWZ wymagał aby przedmiot zamówienia był wyrobem medycznym klasy I oraz środkiem ochrony indywidualnej kategorii III. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia zarejestrowanego tylko jako środek ochrony osobistej. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniach po 25 szt.

Pytanie 58:

Zad.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka chirurgicznego, furażerka, ściągany gumką z tyłu, oddychający z możliwością wywijania, wykonany z wiskozy Spunlace, z szerokim przodem i elastycznym tyłem, o gramaturze 25 g/m². Dostępny pięciu kolorach: niebieskim, zielonym, białym, fioletowym i różowym. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka chirurgicznego, furażerka z napotnikiem, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, z włókniny polipropylenowej SMS, o gramaturze 10 g/m². Górna, część oddychająca czepka o długości min. 20 cm. Chłonny materiał wzmocniony siatką w części bocznej o wysokości min. 12 cm, o lepszej gramaturze 47 g/m². Długość czepka min. 30 cm. Czepek w rozmiarze standardowym, w kolorze niebieskim. Produkowany zgodnie z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem. Pakowany po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ).

Pytanie 59:

Zad.6

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego, z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 35 g/m², stopień 2 repelencji dla wody i alkoholu. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 75 g/m². Wzmocnienia przyklejone do fartucha dookoła po obwodzie, długość wzmocnienia w rękawach od 36,8 cm do 48,3 cm w zależności od rozmiaru. Wzmocnienie przednie w kształcie trapezu, wysokość wzmocnienia od 72,4 cm do 116,8 cm w zależności od rozmiaru. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 190 cm H₂O, w obszarze mniej krytycznym min. 50 cm H₂O. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min. 6,00 I_B, w obszarze mniej krytycznym min. 4,5 I_B. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M – 2XL (tj. o długości od 115 cm do 160 cm). Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu. Pakowane od 20 do 32 sztuk w kartonie zbiorczym, w zależności od rozmiaru.

Odpowiedź:

W opinii Zamawiającego pytanie dotyczy Pakietu 7 poz. 1. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania przedmiotu zamówienia o wskazanych parametrach.

Pytanie 60:

Zad.6

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Fartucha chirurgicznego sterylnego, z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 35 g/m², stopień 2 repelencji dla wody i alkoholu. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów min. 50 cm H₂O w obszarze krytycznym i mniej krytycznym. Oznaczenie SP (Standard Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro min. 4,8 I_B. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M – 2XL (tj. o długości od 115 cm do 160 cm). Certyfikaty jakościowe dla miejsc a produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu. Pakowane po 32 lub 36 sztuk w kartonie zbiorczym, w zależności od rozmiaru.

Odpowiedź:

W opinii Zamawiającego pytanie dotyczy Pakietu 7 poz. 2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania przedmiotu zamówienia o wskazanych parametrach.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.