

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 10 września 2020 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

dot. postępowania na sukcesywne dostawy rękawic medycznych oraz jednorazowego sprzętu medycznego –
sprawa 47/20

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

1. Dotyczy § 5 ust. 3 projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów: „...od momentu przesłania protokołu reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem” na „...od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy projektu umowy § 3 ust. 2:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów

§ 3 ust. 2:

Zamawiający może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia w każdym czasie wraz z prawem do naliczenia kary umownej w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Dotyczy projektu umowy § 7 ust. 1:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów

§ 7 ust. 1:

W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w § 4 ust. 1 bądź niedotrzymania terminu, o którym mowa w § 5 ust. 3 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % za każdy dzień zwłoki, licząc od wartości brutto zamówionych, a niedostarczonych zgodnie z zamówieniem artykułów, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonych zgodnie z zamówieniem artykułów

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy zadania nr 3

Zadanie 3 Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic: nitrylowe rękawice, diagnostyczne (niesterylne), bezpudrowe, teksturowane na końcach palców, mankiet z równomiernie rolowanym brzegiem. Uniwersalny kształt, pasujący na lewą i prawą dłoń, rozmiary: XS, S, M, L, XL. AQL – 1,5 oznakowany fabrycznie na opakowaniu. Zgodność z normami EN 455-1-2-3. Klasyfikowane i oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kategorii I. Długość minimum 240 mm, grubość na palcu pojedyncza ścianka 0,09 – 0,10mm. Siła zrywu przed starzeniem 6,0 – 6,4 N. Wewnętrznie chlorowane. Pakowane a’200

1

szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

5. Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Dotyczy zadania nr 1, Poz.1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnych lateksowych rękawic chirurgicznych, pudrowanych o długości min. 260-285 (w zależności od rozmiaru).

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

7. Dotyczy zadania nr 1, Poz.2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpudrowych, AQL < 1.0, o poziomie protein <35ug/g rękawicy, grubości na palcu 0,11 mm.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

8. Dotyczy zadania nr 1, Poz.3

1/Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnych rękawic ortopedycznych o następujących parametrach: lateksowe, bezpudrowe, wewnętrzna warstwa ułatwiająca nakładanie wykonana z uwodnionego polimeru hydrożelowego, AQL= 0,65, grubość na palcu min. 0,34 mm, grubość na dłoni min. 0,24 mm, mankiet rolowany, rozmiary od 6.0 do 9.0.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

9. Dotyczy zadania nr 1, Poz.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby rękawice posiadały wewnętrzną warstwę ułatwiającą nakładanie wykonaną z uwodnionego polimeru hydrożelowego, dodatkowo nawilżaną CPC.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

10. Dotyczy zadania nr 1, Poz.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby rękawice były mocne - posiadały wytrzymałość na zrywanie po starzeniu min. 35 N.

ODPOWIEDŹ: TAK.

11. Dotyczy zadania nr 1, Poz.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby rękawice posiadały podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się mankietu z fartucha chirurgicznego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

12. Dotyczy zadania nr 1, Poz.4

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnych rękawic chirurgicznych bezlateksowych neoprenowych bezpudrowych. Wewnętrzne pokrycie polimerowe. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana. Mankiet rolowany, wzmocniony strefą adhezyjną, zapobiega rozwijaniu i rozdarcia. Przeznaczone dla osób uczulonych na lateks i z problemami skórnymi. Grubość (pojedyncza ścianka; min):Palec – 0,23 mm.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

13. Dotyczy zadania nr 1, Poz.5

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokrytych od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, w kolorze zielonym, grubości na palcu 0,19 mm. Siła zrywu przed starzeniem 10,2 N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

14. Dotyczy zadania nr 1, Poz.5

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic diagnostycznych, lateksowych bezpudrowych, AQL < 1.0, średnia długość min. 240 mm, grubość na palcu 0,11 mm. Kolor: lateks naturalny/ biały. Siła zrywu przed starzeniem 6,5 N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

15. Dotyczy zadania nr 1, Poz.5

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji w celu umożliwienia złożenia korzystniejszej oferty.

ODPOWIEDŹ: NIE.

16. Dotyczy zadania nr 1, Poz.6

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic ginekologicznych o długości 480 mm, AQL poniżej 1,5, o poziomie protein lateksowych <50 µg/g rękawicy.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

17. Dotyczy zadania nr 1, Poz.6

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji w celu umożliwienia złożenia korzystniejszej oferty.

ODPOWIEDŹ: NIE.

18. Dotyczy zadania nr 1, Poz.7

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnych rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, długość rękawicy min. 270-285 mm, dopasowana do rozmiaru.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

19. Dotyczy zadania nr 1, Poz.8

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych niesterylnych, bezpudrowych. Długość min. 240mm, grubość na palcu pojedyncza ścianka 0,09mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 6,5N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

20. Dotyczy zadania nr 1, Poz.8

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji w celu umożliwienia złożenia korzystniejszej oferty.

ODPOWIEDŹ: NIE.

21. Dotyczy zadania nr 1, Poz.9

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych niesterylnych, bezpudrowych. Kolor fioletowy. AQL – 1,0. Długość min. 240mm, grubość na palcu pojedyncza ścianka 0,09mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 6,5N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

22. Dotyczy zadania nr 1, Poz.10

1/Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnych rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych. Mankiet z rolowanym brzegiem zapobiegający zsuwaniu się rękawicy z mankietu fartucha operacyjnego. Grubość (pojedyncza ścianka; mm): Palec - 0,21 - 0,22 mm.

2/ Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnych rękawic chirurgicznych o długości min. 270-285 mm, dopasowanej do rozmiaru.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

23. Dotyczy zadania nr 1, Poz.11

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych niesterylnych, bezpudrowych. Kolor fioletowy. Grubość na palcu pojedyncza ścianka 0,09mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 6,5N. Opakowanie 100 szt.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

24. Dotyczy zadania nr 1, Poz.12

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych niesterylnych, bezpudrowych. Kolor fioletowy. Grubość na palcu pojedyncza ścianka w przedziale 0,09mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 6,5N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

25. Dotyczy zadania nr 1, Poz.13

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych niesterylnych, bezpudrowych. Grubość na palcu pojedyncza ścianka w przedziale 0,09mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 6,5N. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Opakowanie 100 szt. Pobierane od góry.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

26. Dotyczy zadania nr 2, Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnych rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych. Kształt w pełni anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń.

ODPOWIEDŹ: Nie.

27. Dotyczy zadania nr 2, Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaferowania rękawic, diagnostycznych sterylnych, nitrylowych. AQL – 1,5. Grubość na palcu pojedyncza ścianka min. 0,14mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 7,8N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

28. Dotyczy zadania nr 2, Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnych rękawic bezlateksowych, neoprenowych bezpudrowych. Kolor brązowy. Wewnętrzne pokrycie polimerowe gwarantuje bezproblemowe nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana. Mankiet rolowany, wzmocniony strefą adhezyjną, zapobiega rozwijaniu i rozdarciu. AQL – 0,65. Grubość (pojedyncza ścianka; min): Palec – 0,23 mm. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań).

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

29. Dotyczy zadania nr 2, Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach: Bepudrowe, syntetyczne, neoprenowe. Wewnętrzne pokrycie polimerowe gwarantuje bezproblemowe nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Kolor Ciemnozielony. Powierzchnia zewnętrzna gładka. AQL – 0,65. Grubość (pojedyncza ścianka; min. 0,20mm – palec, min. 0,18mm-dłoń). Długość min. 285mm.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem odporności na przenikanie cytostatyków.

30. Dotyczy zadania nr 3

Prosimy o dopuszczenie zaferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych, długość min. 240mm, grubość na palcu pojedyncza ścianka min. 0,09mm. Siła zrywu min. 6,5N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

31. Dotyczy zadania nr 7

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają być pakowane w opakowanie z wyraźnym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne) co pozwala na bezpieczne otwieranie strzykawki zawsze od strony tłoka.

ODPOWIEDŹ: TAK.

32. Dotyczy zadania nr 8 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wentylowane urządzenie dostępne powinno posiadać port dostępu w postaci zaworu bezigłowego z płaską powierzchnią do łatwej i skutecznej dezynfekcji ?

ODPOWIEDŹ: TAK.

33. Dotyczy zadania nr 8, Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr ma posiadać zastawkę antyzwrotną?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

34. Dotyczy zadania nr 8, Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr ma być przeznaczony dla dorosłych, a jego powierzchnia powinna wynosić 10cm² ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

35. Dotyczy zadania nr 8, Poz.2-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie materiałów producenta potwierdzających możliwość stosowania z lekami chemioterapeutycznymi.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

36. Dotyczy zadania nr 8, Pozycja 10-11

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym. Nadmieniamy, iż wielkość opakowania zbiorczego nie wpływa na walory użytkowe produktu.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

37. Dotyczy zadania nr 1, Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o długości rękawicy min. 260-280 mm (dopasowanej do rozmiaru), o poziomie AQL max. 1,0 (po zapakowaniu), o grubości na palcu (pojedyncza ścianka) – 0,21 mm.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 1, Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych pakowanych w ekonomiczne i ekologiczne (zmniejszające ilość odpadów) opakowania, w których rękawice złożone są na pół. Długość min. 280mm. Grubość na palcu (pojedyncza ścianka) min. 0,20mm.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

38. Dotyczy zadania nr 1, Poz.2

Pakiet 1 pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o korzystniejszym poziomie AQL, t.j. 1,0, o grubości (pojedyncza ścianka) na palcu 0,14 ±0,01 mm oraz o poziomie protein 23 µg/g.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

39. Dotyczy zadania nr 1, Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, o grubości pojedynczej ścianki 0,32mm, o korzystniejszym poziomie AQL, t.j. 0,65, posiadających mankiety rolowane z taśmą adhezyjną, zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy z mankiety fartucha operacyjnego.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

40. Dotyczy zadania nr 1, Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych o grubości pojedynczej ścianki 0,34mm, o korzystniejszym poziomie AQL, t.j. 0,65.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

41. Dotyczy zadania nr 1, Poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie następującego asortymentu: Sterylne jednorazowe rękawice chirurgiczne bezlateksowe, neoprenowe. Bezpudrowe, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana dla łatwego nakładania. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana (idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności), wykonana z polimeru chlorobutadienowego. Kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany, wzmocniony obszarem adhezyjnym, zapobiega zwijaniu się i rozdarcia. Grubość pojedynczej ścianki palca 0,23mm.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

42. Dotyczy zadania nr 1, Poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych o poniższym opisie: Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

43. Dotyczy zadania nr 1, Poz.5

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 6 z pakietu 9 i utworzenie nowego Pakietu, np. 9 A. Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

ODPOWIEDŹ: Nie.

44. Dotyczy zadania nr 1, Poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze niebieskim, o grubości min. 0,23mm pojedynczej ścianki na palcu oraz o sile zrywu przed starzeniem min. 19N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

45. Dotyczy zadania nr 1, Poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic ginekologicznych bezpudrowych o długości min. 480mm, grubości na palcach pojedyncza ścianka min. 0,18mm, o poziomie AQL ≤1,5. Poziom protein poniżej 50µg/g.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

46. Dotyczy zadania nr 1, Poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezpudrowych o długości min. 285mm, grubości na palcu pojedyncza ścianka 0,22mm+/-0,01mm.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

47. Dotyczy zadania nr 1, Poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 260-285 mm, dopasowanej do rozmiaru, AQL 1,0.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

48. Dotyczy zadania nr 1, Poz.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o AQL < 1,5, grubości na palcu min. 0,12 mm oraz sile zrywania przed starzeniem min. 8,7 N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

49. Dotyczy zadania nr 1, Poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze białym, o długości min. 265mm, grubości na palcu (pojedyncza ścianka) 0,07mm oraz sile zrywania min.6N.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

50. Dotyczy zadania nr 1, Poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze niebieskim, o grubości na palcu (pojedyncza ścianka) 0,12mm oraz sile zrywania min.8,7N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

51. Dotyczy zadania nr 1, Poz.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych pakowanych w ekonomiczne i ekologiczne (zmniejszające ilość odpadów) opakowania, w których rękawice złożone są na pół, o grubości na palcu - $0,22 \pm 0,01$ mm.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

52. Dotyczy zadania nr 1, Poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych w kolorze niebiesko-fioletowym, o grubości na palcu pojedyncza ścianka 0,09mm, o sile zrywu $\geq 6,5$ N przed starzeniem.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

53. Dotyczy zadania nr 1, Poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych w kolorze niebiesko-fioletowym, o grubości na palcu pojedyncza ścianka 0,08mm, o sile zrywu 6N przed starzeniem.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

54. Dotyczy zadania nr 1, Poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze fioletowym, o grubości na palcu 0,07mm oraz sile zrywania $>6,3$ N.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

55. Dotyczy zadania nr 1, Poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze niebiesko-fioletowym, o grubości na palcu 0,09mm oraz sile zrywania min. 6,5 N.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

56. Dotyczy zadania nr 1, Poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych w kolorze niebiesko-fioletowym, o grubości na palcu pojedyncza ścianka 0,08mm, o sile zrywu 6N przed starzeniem.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

57. Dotyczy zadania nr 1, Poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych w kolorze niebiesko-fioletowym, o grubości na palcu pojedyncza ścianka 0,09mm, o sile zrywu $\geq 6,5$ N przed starzeniem.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

58. Dotyczy zadania nr 1, Poz.13

Prosimy o dopuszczenie zaferowania rękawic diagnostycznych nitylowych niesterylnych, bezpudrowych. Grubość na palcu pojedyncza ścianka w przedziale 0,09mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 6,5N. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Opakowanie 100 szt. Pobierane od góry.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

59. Dotyczy zadania nr 2, Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w rozmiarach: S, M, L, o poziomie AQL - 1,5, o sile zrywu przed starzeniem min. 6 N oraz grubości na palcu 0,10mm.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

60. Dotyczy zadania nr 2, Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych w kolorze brązowym, o długości min. 300mm, o grubości na palcu pojedyncza ścianka 0,23mm.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia wymogu odporności na cytostatyki.

61. Dotyczy zadania nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL - 1,5 (oznakowany fabrycznie na opakowaniu), grubości na palcu pojedyncza ścianka 0,09+/-0,01mm. Siła zrywu min. 6N. Opakowania 150 szt. (135 szt. dla rozm. XL), otwór dozujący ograniczony folią zapobiegający kontaminacji pozostałych rękawic podczas wyjmowania, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

62. Dotyczy zadania nr 1, poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycjach rękawic o lepszym poziomie AQL 1.0, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii. Jednocześnie zapewniamy, iż wszystkie pozostałe parametry pozostają zgodnie z SIWZ

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

63. Dotyczy zadania nr 1, poz. 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o lepszym poziomie AQL 0.65, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii. Jednocześnie zapewniamy, iż wszystkie pozostałe parametry pozostają zgodnie z SIWZ

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

64. Dotyczy zadania nr 1, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic dostępnych w rozmiarach 6.0 - 9.0. Pragniemy nadmienić, iż numeracje standardowe: 6.0; 6.5; 7.0; 7.5, 8.0; 8.5; 9.0 umożliwiają w pełni precyzyjne dobranie rozmiaru do kształtu i wielkości ręki.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

65. Dotyczy zadania nr 1, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający opisując grubość pojedynczej ścianki 0,33 mm - miał na myśli grubość na palcu?

ODPOWIEDŹ: TAK.

66. Dotyczy zadania nr 1, poz. 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,20-0,21 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

67. Dotyczy zadania nr 1, poz. 9

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający opisując wymóg siły zrywu min. 13 N, miał na myśli siłę zrywu przed starzeniem.

ODPOWIEDŹ: TAK.

68. Dotyczy zadania nr 1

Pytanie 7 Zadanie 1 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 normy EN 374 1 (z wył. pkt 5.3.2.), 2, 3 lub normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

69. Dotyczy zadania nr 1, poz. 2, 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie w/w pozycji z zadania nr 1. Pozwoli to większej liczbie wykonawców na złożenie ofert, co przyczyni się do wzrostu konkurencyjności postępowania.

ODPOWIEDŹ: NIE.

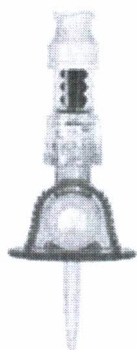
70. Dotyczy zadania nr 1, poz. 13

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w miejsce rękawic opisanych w pozycji 13, rękawic nitrylowych standardowo pakowanych i wyjmowanych z opakowania o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ. W razie braku zgody na powyższe prosimy o wykreślenie w/w pozycji z zadania nr 1.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w miejsce rękawic opisanych w pozycji 13, rękawic nitrylowych standardowo pakowanych i wyjmowanych z opakowania o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.

71. Dotyczy zadania nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transferu leków z fiolki typu spike, z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,1ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um; pakowany jałowo, indywidualnie; niezawierający DEHP, PCV, lateksu. Apirogenny.

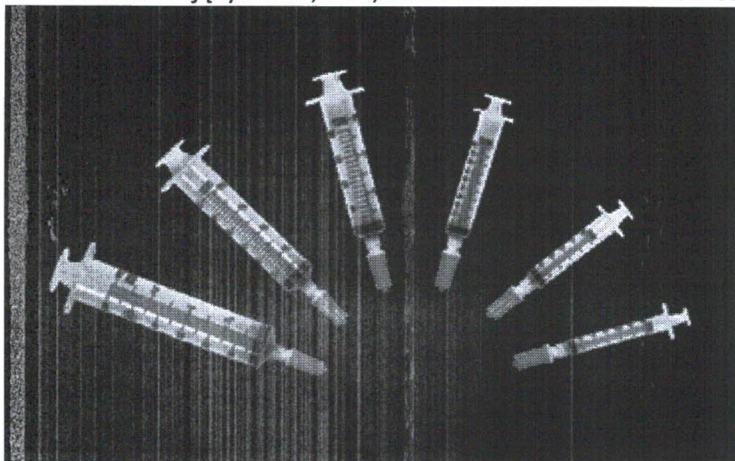


ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

72. Dotyczy zadania nr 8, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty adapter luer męski na stałe połączony ze strzykawką luer-lock o pojemności 5ml, tworzący zamknięty system do podaży i przenoszenia leków niebezpiecznych, z₁₀

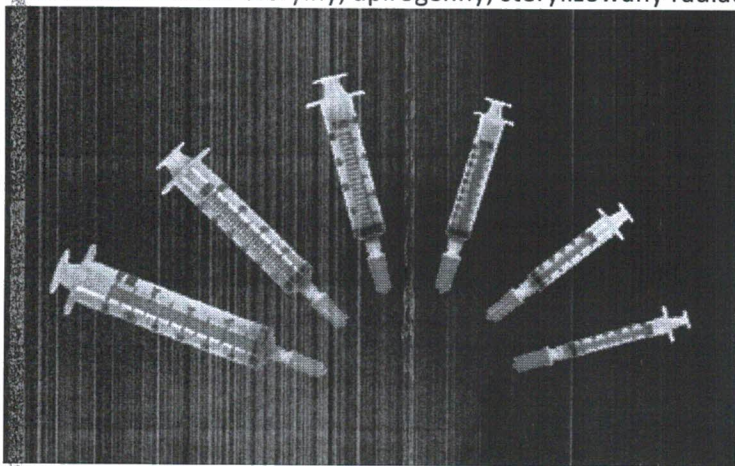
osłonką końcówki luer-lock, posiadający dwa wcięcia zabezpieczające przed przypadkowym odkręceniem, samoczynnie zamykający się adapter po rozłączeniu z dostępem naczyniowym, zapobiegający wyciekowi leku cytostatycznego podczas przygotowania i transportu w strzykawce. Objętość wypełnienia łącznika 0,12 ml, długość 2,19cm. Do wielokrotnego użycia 50 podań lub 72h potwierdzone w instrukcji obsługi. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali. Zestaw sterylny, apirogeny, sterylizowany radiacyjnie.



ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

73. Dotyczy zadania nr 8, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty adapter luer męski na stałe połączony ze strzykawką luer-lock o pojemności 20ml, tworzący zamknięty system do podaży i przenoszenia leków niebezpiecznych, z osłonką końcówki luer-lock; posiadający dwa wcięcia zabezpieczające przed przypadkowym odkręceniem, samoczynnie zamykający się adapter po rozłączeniu z dostępem naczyniowym, zapobiegający wyciekowi leku cytostatycznego podczas przygotowania i transportu w strzykawce. Objętość wypełnienia łącznika 0,12 ml, długość 2,19cm; do wielokrotnego użycia 50 podań lub 72h, potwierdzone w instrukcji obsługi. Niezawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali. Zestaw sterylny, apirogeny, sterylizowany radiacyjnie.

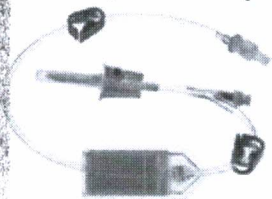


ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

74. Dotyczy zadania nr 8, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw podłączeniowy do leków cytotoksycznych, transparentny, z filtrem 0,2um o niskiej zdolności wiązania białka, na lini. Zestaw z bolcem, z odpowietrzeniem automatycznym. Długość drenu 55cm, średnica wewnętrzna drenu 3mm, pojemność wypełnienia 6 ml, zawierający zawór bezigłowy¹¹

(szczelne, bezpieczne połączenie - potwierdzone w instrukcji obsługi). Do wielokrotnego użycia 100 podań lub 72h. Zawierający 2 zaciski zatraskowe, złącze typu luer-lock, nakładkę z hydrofobowym filtrem wlotu powietrza, z zastawką antyzwrotną. Niezawierający DEHP, PCV, latexu. Produkt sterylny. Apirogenny.

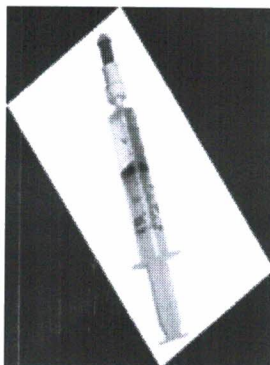
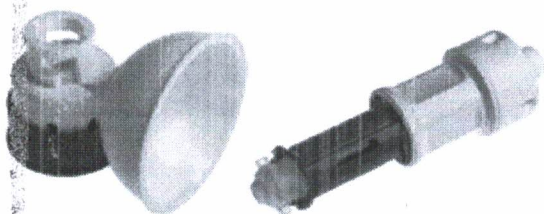


ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

75. Dotyczy zadania nr 8, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd służący do bezpiecznego rozpuszczania liofilizowanego leku cytotoksycznego oraz do pobierania roztworu z fiolki o średnicy korka 20mm; posiadający zamkniętą komorę zewnętrzną zabezpieczającą przed wyciekiem płynu i wydobywaniem się aerozoli oraz oparów leku z fiolki; komora minimum 50 ml; wyrównujący różnicę ciśnień w fiolce podczas rozpuszczania leku; kompatybilny z przyrządem służącym do pobierania leku z fiolki. Wymagania bezwzględne:

- Zgodność systemu z lekami z grupy 1 i 2A wg klasyfikacji IARC oraz lekami biologicznymi
 - Możliwość podłączenia linii wielodrożnej infuzyjnej zakończonej systemem luer-lock
 - Układ zamknięty zabezpieczony przed wyciekiem płynów, aerozoli oraz oparów leków
 - Powierzchnie poszczególnych elementów łatwo dezynfekowalne
 - Połączenia między poszczególnymi elementami typu luer-lock lub z wbudowaną membraną, którą można nakłuć minimum 10 -krotnie
 - Wyroby medyczne sterylne, jednorazowe, bez zawartości naturalnego lateksu, DEHP, PCV
- Wraz z kompatybilnym łącznikiem do strzykawek.



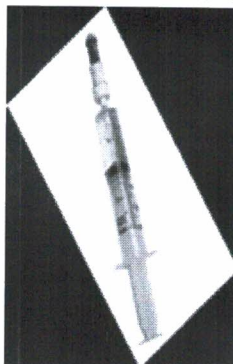
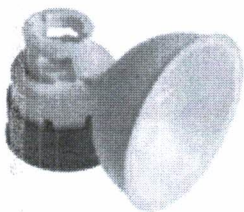
ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

76. Dotyczy zadania nr 8, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści przyrząd, służący do bezpiecznego rozpuszczania liofilizowanego leku cytotoksycznego oraz do pobierania roztworu z fiolki o średnicy korka 20mm; posiadający zamkniętą komorę zewnętrzną zabezpieczającą przed wyciekiem płynu i wydobywaniem się aerozoli oraz oparów leku z fiolki; komora minimum 20 ml; wyrównujący różnicę ciśnień w fiolce podczas rozpuszczania leku; kompatybilny z przyrządem służącym do pobierania leku z fiolki. Wymagania bezwzględne:

- Zgodność systemu z lekami z grupy 1 i 2A wg klasyfikacji IARC oraz lekami biologicznymi
- Możliwość podłączenia linii wielodrożnej infuzyjnej zakończonej systemem luer-lock

- Układ zamknięty zabezpieczony przed wyciekami płynów, aerozoli oraz oparów leków
- Powierzchnie poszczególnych elementów łatwo dezynfekowalne
- Połączenia między poszczególnymi elementami typu luer-lock lub z wbudowaną membraną, którą można nakłuć minimum 10 –krotnie
- Wyroby medyczne sterylne, jednorazowe, bez zawartości naturalnego lateksu, DEHP, PCV



ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

77. Dotyczy zadania nr 8, poz. 7

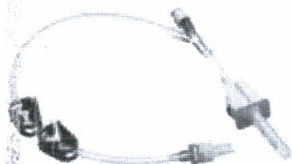
Czy Zamawiający dopuści urządzenie, dostępne do linii infuzyjnej typu Connector Luer Lock, do podłączenia linii infuzyjnej i do wkłucia dożylnego pacjenta. Zapewnia zamknięte połączenie z Injectorem



ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

78. Dotyczy zadania nr 8, poz. 8

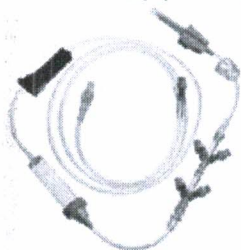
Czy Zamawiający dopuści zestaw podłączeniowy do leków cytotoksycznych, transparentny.. Zestaw z bolcem, z odpowietrzeniem automatycznym. Długość drenu 38cm, średnica wewnętrzna drenu 3mm, pojemność wypełnienia 3 ml, zawierający zawór bezigłowy (szczelne, bezpieczne połączenie - potwierdzone w instrukcji obsługi). Do wielokrotnego użycia 100 podań lub 72h; zawierający 2 zaciski zatraskowe, złącze typu luer-lock, nakładkę z hydrofobowym filtrem wlotu powietrza, z zastawką antyzwrotną. Niezawierający DEHP, PCV, lateksu . Produkt sterylny. Apirogenny



ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

79. Dotyczy zadania nr 8, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do podawania leków onkologicznych (leków cytotoksycznych), z pięcioma zaworami bezigłowymi. Szczelne bezpieczne, połączenie- potwierdzone w instrukcji obsługi. Długość zestawu 190 cm, zawierający zacisk zatrzaskowy i zacisk rolowy, wstępna objętość wypełnienia 18,9 ml, średnica drenu wewnętrzna 3mm, zawierający filtr 15um w komorze kroplowej, cztery wejścia zakończone końcówkami bezigłowymi, w części dolnej linii - jedno wejście zakończone zaworem bezigłowym (do wielokrotnego użycia 100 podań lub 72h). nakładkę z hydrofobowym filtrem wlotu powietrza, obrotowe złącza typu luer, niezawierający lateksu, DEHP, PCV . Produkt sterylny, apirogenny.



ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 t.j. z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

W przypadku zaoferowania przez wykonawcę parametru/rozwiązania dopuszczonego przez zamawiającego w niniejszych wyjaśnieniach należy odpowiednio dokonać zmiany w formularzach załączonych do oferty powołując się na niniejsze wyjaśnienia.

Z poważaniem:

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczek