

Gdańsk, dnia 15 września 2020 r.

NR 74/D10/2020

**WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ
O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

**WYJAŚNIENIA
TREŚCI ZAPYTANIA OFERTOWEGO**

dot. postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego na podstawie art. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych i dotyczącego:

**DOSTAWY ARTYKUŁÓW HIGIENICZNYCH, FARTUCHÓW, UBRAŃ CHIRURGICZNYCH
ORAZ PREPARATU DO DEZYNFEKЦИИ RĄK**

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający udziela wyjaśnień treści Zapytania ofertowego oraz załączników do zapytania, w następujący sposób:

ZESTAW 1

Pakiet 3. poz.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego w postaci emulsji myjącej, przeznaczonego do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, sprawdzonego dermatologicznie, chroniącego i pielęgnującego skórę podczas mycia, odpowiedniego dla skóry wrażliwej i zniszczonej, bez barwników oraz mydła, z zawartością alantoiny chroniącej skórę przed podrażnieniami, o pH 5,0 kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie emulsji, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów wymaganych dla pozycji 1, zgodnie ze zmienionym załącznikiem nr 2 do zapytania (formularz asortymentowo-cenowy).

poz. 2 Czy zamawiający dopuści uniwersalny dozownik łokciowy, wykonany z tworzywa ABS, dostosowany do butelek o pojemności 500 ml i 1000 ml. Budowa dozownika pozwala na kontrole ilości preparatu, łatwy w czyszczeniu i myciu dzięki możliwości demontażu dozownika i pompki. Możliwość dozowania preparatu w dawkach 1, 2 i 3 ml.

Specjalna konstrukcja pompki i zintegrowany z nią docisk do butelki zapobiega wyparowywaniu i zakażeniu preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dozownik dla butelek o pojemności 500 ml pod warunkiem zaoferowania w pozycji nr 1 butelek, które będą kompatybilne z dozownikiem zaoferowanym w pozycji drugiej (z uwzględnieniem jego przeliczenia).

ZESTAW 2

Dotyczy Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny o gramaturze min. 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny o gramaturze min. 20g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakiet nr 7

Czy Zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne z bluzą posiadającą kieszenie dolne w rozmiarze szerokość min. 16cm oraz wysokość min. 16cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki rozmiar kieszeni dolnych. Pozostałe bez zmian.

Dotyczy Pakiet nr 7

Czy Zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne w rozmiarze od XS do XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW 3

Pytanie nr 1 – Dotyczy Pakiet nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny w rozmiarze uniwersalnym XL? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga fartucha zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia(zał. 2).

ZESTAW 4

Dotyczy Pakietu nr 1:

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany preparat myjący posiadał potwierdzenie przeznaczenia do higienicznego mycia rąk w postaci badania wg normy EN 1499 „Higieniczne mycie rąk”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

2. Poz. 2 – Czy Zamawiający oczekuje preparatu o pH 5,5 utrzymującego naturalny odczyn skóry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

3. Poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje dozowników posiadających status wyrobu medycznego, co m.in. przełoży się na aspekt ekonomiczny tj. niższy podatek Vat (8%) zamiast 23% ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

4. Poz. 1 i poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje potwierdzenia producenta dozowników o kompatybilności z zaoferowanym preparatem z poz. 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 2:

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany preparat myjący posiadał potwierdzenie przeznaczenia do higienicznego mycia rąk w postaci badania wg normy EN 1499 „Higieniczne mycie rąk”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

2. Poz. 2 – Czy Zamawiający oczekuje preparatu o pH 5,5 utrzymującego naturalny odczyn skóry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

3. Poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje dozowników posiadających status wyrobu medycznego co m.in. przełoży się na aspekt ekonomiczny tj. niższy podatek Vat (8%) zamiast 23% ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

4. Poz. 1 i poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje potwierdzenia producenta dozowników o kompatybilności z zaoferowanym preparatem z poz. 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 3:

1. Poz. 1 - Czy ze względu na zastosowanie preparatu do higienicznego mycia rąk Zamawiający oczekuje, aby oferowany preparat myjący posiadał potwierdzenie przeznaczenia do higienicznego mycia rąk w postaci badania wg normy EN 1499 „Higieniczne mycie rąk”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

2. Poz. 1 - Czy zamawiający oczekuje, aby preparat dodatkowo miał możliwość wykorzystania w pielęgnacji osób obłożnie chorych i w profilaktyce odleżynowej, co należy potwierdzić oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuj; SIWZ bez zmian.

3. Poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje aby preparat dodatkowo miał możliwość wykorzystania pod prysznicem i do kąpeli w wannie – myjący skórę, włosy i ciało?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje; SIWZ bez zmian.

4. Poz. 1 - Czy zamawiający oczekuje, aby preparat zawierał substancje pielęgnujące typu betaina, gliceryna, które sprawiają, że preparat nie podrażnia i nie wysusza skóry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

5. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o neutralnym dla skóry pH 4 – 6?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga; zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 4:

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający wymagając preparatu w „systemie zamkniętym” oczekuje produktu konfekcjonowanego w opakowania wyposażone w układ zastawek, który zapobiega zasysaniu do wnętrza zanieczyszczonego powietrza wraz z mikroorganizmami z otoczenia, dzięki czemu produkt pozostaje czysty mikrobiologicznie przez cały okres używania?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza każdy system uniemożliwiający uzupełnianie preparatu.**

2. Poz. 1 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymagając preparatu przebadanego zgodnie z EN 14476 oczekuje działania wobec mikroorganizmów normatywnych : Polio, Adeno, Noro – pełne spektrum wirusobójcze.

Odpowiedź: **Zamawiający potwierdza.**

3. Poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje preparatu działającego na wymagane spektrum bójcze w czasie do 1min. - badania wykonane w obszarze medycznym?

Odpowiedź: **Zamawiający wymaga czasu działania 30s dla dezynfekcji rąk higienicznej oraz nie więcej niż 1,5 min dla dezynfekcji chirurgicznej.**

4. Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu zawierającego środki pielęgnujące skórę typu kwas mlekowy oraz glicerol , spektrum działania: B, drożdżaki, Tbc (M. terrae) V (Polio, Adeno, Noro) spełniającego pozostałe wymagania opisu przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza.**

5. Poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje preparatu na bazie wyłącznie alkoholu etylowego, który jest najbardziej bezpieczny i przyjazny dla skóry człowieka?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza produkty na bazie etanolu oraz mieszanin z innymi alkoholami.**

Pytanie ogólne

Prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

Odpowiedź: **Zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.**

Pytania do umowy

1. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 4 poprzez nadanie mu brzmienia:

Zamawiający zastrzega sobie prawo do natychmiastowe rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy, jeżeli Wykonawca, co najmniej trzykrotnie nie uwzględni uzasadnionej reklamacji towaru i nie wymieni zakwestionowanego towaru wadliwego w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji, o której mowa w § 3 ust. 3 - 7 ze skutkami określonymi w § 6 ust. 4.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 1-4 poprzez nadanie mu brzmienia:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku zwłoki w dostawie bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 3 ust. 7.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1. Przed dokonaniem zakupu Zamawiający powiadomi Wykonawcę o takim zamiarze, udzielając dodatkowego 3-dniowego (w dni robocze) terminu na wykonanie umowy”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto wartości brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn, o których mowa w § 4 albo skorzystania przez niego z prawa odstąpienia od umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 8 ust. 2 poprzez dodanie zdania drugiego o treści: „Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 5

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu 5 po. 1 i 2

Prosimy o określenie jakie wymiary Zamawiający ma na myśli opisując w cm oznaczeni C i D (A – Zamawiający określił jako długość).

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym załącznikiem.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu 5 po. 1 i 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartucha zgodnego z SIWZ, gdzie w poz. 1 odporność na przenikanie cieczy wynosi 100 + 40 H₂O, a dodatkowo w poz. 1 i 2 fartuch posiada 4 etykiety TAG.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią zapytania.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu 6

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartucha o wymiarze uniwersalnym 115x137cm, **gramatura 25g/m².**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW 6

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności w obszarze wzmocnienia z przodu i na rękawach 66cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem wszytym prosto?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o szerokości 61cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o szerokości 63cm?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią zapytania.

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XXL o szerokości 63cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o szerokości 61cm (wymiar C)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o szerokości 63cm (wymiar C)?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią zapytania.

Pakiet 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XXL o szerokości 63cm (wymiar C)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym „L”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z treścią formularza asortymentowo-cenowego.

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ubrania operacyjne w rozmiarach S-XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z treścią formularza asortymentowo-cenowego

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bluzę z trzema kieszeniami: jedna górna - wysokość 12,5cm +/-1cm, szerokość 5cm +/- 0,5cm; dwie dolne - wysokość 19cm +/-1cm, szerokość 18cm +/- 1cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne zgodne z normą EN 13795 o odporności na wypychanie - na sucho 77,9 kPa o odporności na rozciąganie - na sucho 79,7 N, o odporności na przenikanie drobnoustrojów na sucho 41 CFU, o pyleniu 1,5 log₁₀. Potwierdzone kartą techniczną wg normy EN 13795.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

ZESTAW 7

Pakiet 6, poz. 1

Wnioskujemy o dopuszczenie fartuchów, które są środkiem ochrony indywidualnej kat I. Oczekiwane przez Państwa fartuchy nie mieszczą się w definicji wyrobu medycznego.

Rozumiemy, że nie oczekują Państwo fartuchów zgodnych z normą EN 13795-1, czyli fartuchów wykonanych minimum z SMS 35g. Wniosek motywujemy aktualnymi wytycznymi Departamentu Nadzoru i Badań Klinicznych Wyrobów Medycznych w URPLMiPB. Zgodnie z ugruntowanym stanowiskiem URPLMiPB opierającym się na wykładni poradnika zamieszczonego na stronach Komisji Europejskiej MANUAL ON BORDERLINE AND CLASSIFICATION IN THE COMMUNITY REGULATORY FRAMEWORK FOR MEDICAL DEVICES Version 1.22 (05-2019) podaną na str. 15-16 przeznaczenie produktu - do kontroli otoczenia (control of environment) nie mieści się w definicji wyrobu medycznego. Ww. poradnik wyraźnie wskazuje, że ochrona pacjenta przed potencjalnie zakaźnymi czynnikami może być rozważana jako przewidziane zastosowanie jedynie dla takiego wyrobu medycznego, dla którego określono szczegółowe warunki i miejsce jego stosowania. To znaczy - w pomieszczeniach wymagających zachowania szczególnej czystości mikrobiologicznej - takich jak sale operacyjne, oddziały intensywnej opieki medycznej, czy w opiece nad pacjentami o obniżonej odporności. Ogólnie rozumiana przestrzeń szpitala jako miejsce przebywania pacjentów, personelu i osób odwiedzających wykracza daleko poza tak zakreślony obszar. Dla wyrobów medycznych niezbędne jest wykazanie ich skuteczności w przewidzianym zastosowaniu. Temu celowi służą m.in. normy zharmonizowane EN 13795-1 i EN-13795-2 podające stosowne metodyki badawcze, które w sposób obiektywny pozwalają ustalić skuteczność fartuchów chirurgicznych i odzieży dla bloków operacyjnych.

W celu zapobieżenia przeniesieniu na pacjenta patogenów z osoby noszącej fartuch chirurgiczny lub odzież dla bloku operacyjnego niezbędne jest dostarczenie ich użytkownikowi z zachowaniem odpowiedniej czystości mikrobiologicznej. Zgodnie z ww. normami odzież taka powinna być albo wysterylizowana przed użyciem, przy czym wytwórca powinien określić w oznakowaniu lub instrukcji używania zalecaną metodę sterylizacji (pkt 6.2.2 normy EN 13795-1), albo dostarczona sterylna.

Podsumowując aktualne wytyczne Urzędu Rejestracji (pomimo od lat funkcjonujących na rynku europejskim fartuchów medycznych, fartuchów wizytacyjnych, fartuchów izolacyjnych itp. jako wyroby medyczne) fartuchami, które można uznać za wyrób medyczny są fartuchy zgodne z normą EN 13795, sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania wyłącznie przez personel medyczny w pomieszczeniach wymagających zachowania szczególnej czystości mikrobiologicznej - takich jak sale operacyjne, oddziały intensywnej opieki medycznej, czy w opiece nad pacjentami o obniżonej odporności. Dodatkowo Urząd Rejestracji wydał komunikat, który może dotyczyć także od lat funkcjonujących na polskim rynku fartuchów uznawanych za wyrób medyczny, iż w granicach swoich kompetencji ogranicza wprowadzanie do obrotu produkty co do których istnieją wątpliwości, że są wyrobami medycznymi, przykładowo przez priorytetowe rozpatrywanie spraw związanych z epidemią wirusa SARS-CoV-2, w szczególności produktów będących środkami ochrony indywidualnej.

Komunikat urzędu:

<http://www.urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-2-wrze%C5%9Bnia-2020-r-w-sprawie-statusu-wyrob%C3%B3w-dla-kt%C3%B3rych-dokonano>

Dodatkowo Światowa Organizacja Zdrowia traktuje fartuchy jako środek ochrony indywidualnej.

<https://www.mp.pl/covid19/ochrona/230881,wskazowki-swiatowej-organizacji-zdrowia-dotyczace-racjonalnego-uzywania-srodkow-ochrony-indywidualnej-przed-covid-19>

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę, jako środek ochrony indywidualnej.

ZESTAW 8

Pytanie

Dotyczy pak. 5, poz. 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w powyższych pozycjach fartuchów chirurgicznych w rozmiarach M-XXXL, o następujących wymiarach: Długość fartucha (A):	Szerokość(C) mierzona pod pachami:	Długość rękawa (D):	Długość rękawa (D) mierzona od wykroju szyi:	
M	120	74	49	65
L	130	76	54	72
XL	140	78	59	80
XXL	150	80	64	86
XXXL	160cm	82	69	90cm
Tolerancja	+/- 2cm	+/- 2cm	+/- 2cm	+/- 1,5cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie

Dotyczy pak. 5, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, aby fartuchy pakowane były z ręcznikami do osuszania rąk wykonanymi z **wiskozy**.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW 9

Pakiet nr 5 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha z następującymi różnicami w wymiarach (rysunek poniżej, wymiar D na rysunku występuje jako A):

Rozm. M- wymiar D: 79 +/- 4 cm mierzone od wykroju szyi (na rysunku wymiar opisany jako A)

Rozm. L- wymiar D: 79 +/- 4 cm mierzone od wykroju szyi

Rozm. LL- wymiar D: 85 +/- 4 cm mierzone od wykroju szyi

Rozm. XL- wymiar D: 85 +/- 4 cm mierzone od wykroju szyi, wymiar C: 69 +/- 2 cm

Rozm. XLL- wymiar C: 69 +/- 2 cm

Poziom pylenia powierzchnia krytyczna (przód/rękaw) 2,9 log₁₀ (liczba cząstek), rękaw wszyty prosto.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.

Pakiet nr 5 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha do standardowych procedur, z następującymi różnicami w wymiarach (rysunek powyżej, wymiar D na rysunku występuje jako A):

Rozm. M- wymiar D: 79 +/- 4 cm mierzone od wykroju szyi (na rysunku wymiar opisany jako A)

Rozm. L- wymiar D: 79 +/- 4 cm mierzone od wykroju szyi

Rozm. LL- wymiar D: 85 +/- 4 cm mierzone od wykroju szyi

Rozm. XL- wymiar D: 85 +/- 4 cm mierzone od wykroju szyi

Właściwości zgodne z wymaganiami EN 13795

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.

Pakiet nr 6, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania fartucha o gramaturze 20 g/m². Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW 10

Pakiet 6,

1. Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, j.u., gramatura 25 g/m², długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy zamawiający dopuści fartuch w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach zbliżonych do rozmiary L?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści fartuch o długości ok. 127 cm, szerokości ok. 160 cm i długości paska (trok w talii) min. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje fartucha o rozmiarze wskazanym z zmodyfikowanym załączniku nr 2 do zapytania.

Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający wymaga wyrób, który spełnia wymagania zasadnicze Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) i Dyrektywy Rady 93/42/EWG (93/42/EEC), z późniejszymi zmianami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet 7

1. Czy zamawiający dopuszcza fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej SMS 43 g/m² z powłoką antystatyczną, nie zawierający lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuszcza w kolorze jasnoniebieskim?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią zapytania.

Czy zamawiający wymaga bluzy z okrągłym dekoltem oraz krótkim rękawem i przednimi kieszeniami, spodnie regulowane w pasie i z kieszenią po prawej stronie?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią zapytania.

Czy wymaga się pakowania w torebkę PE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuszcza kolor niebieski?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią zapytania.

Czy wymaga się wyrobu niesterylnego?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią zapytania.

Czy zamawiający wymaga aby oferowane produkty spełniały wymogi zgodne z dyrektywą 93/42/EWG i 2007/47/WE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający wymaga aby produkty były zgodne z normą EN ISO 9001; EN ISO 13485; EN ISO 14971; EN ISO 13795; EN ISO 11737; EN 868-5; ISO 11607; EN ISO 11135; EN 1041; EN980?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający na podstawie modyfikuje treść Zapytania ofertowego w w/w zakresie. Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany stanowią integralną część Zapytania, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty. Jednocześnie Zamawiający załącza aktualną treść załącznika nr 2 do zapytania ofertowego.

W związku z powyższym Zamawiający wyznacza nowy termin składania ofert tj. **18.09.2020 r.** do godz. **11:00**.

Z poważaniem

Wiceprezes ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski

Załącznik:

- formularz asortymentowo cenowy po zmianach

Sporządził Sekretarz komisji
Marta Muszyńska- Orciuch