



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Jarocin, 13.05.2020 r.

## INFORMACJA

**Dotyczy : przetarg nieograniczony na dostawy rękawic diagnostycznych i rękawic chirurgicznych, zestawów do cewnikowania pęcherza moczowego oraz wyrobów medycznych 5/2020**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiadamy na pytania do siwz oraz wprowadzamy zmiany jej treści.

**A.**

**Pytanie 1 dot. Pakiet 1, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o grubości na palcu wynoszącej 0,12 mm. Pragniemy zaznaczyć, iż palce to część dłoni najbardziej narażona na uszkodzenia - oferowane przez nas rękawice minimalizują zatem prawdopodobieństwo uszkodzeń mechanicznych zapewniając przy tym doskonale czucie, elastyczność i sprawność manualną

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza .

**Pytanie 2 dot. Pakiet 1, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikalność cytostatyków zgodnie z bardziej dokładną i precyzyjną dedykowaną do badania cytostatyków normą ASTM D 6978-05. Na potwierdzenie raport z badań wykonanych w jednostce niezależnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza .

**Pytanie 3 dot. Pakiet 2, poz. 2**

Zwracamy do Zmawiającego z prośbą o potwierdzenie czy w kwestii wymogu dotyczącego badań na substancje chemiczne uzna badania na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nową normą EN 16523-1 ( która 21 kwietnia 2023 całkowicie zastąpi normę 374-3 – do tego czasu obie normy uznawane za równorzędnie obowiązujące). Na potwierdzenie certyfikat jednostki notyfikowanej.

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 4 dot. Pakiet 2, poz. 2**

Zamawiający wymaga spełnienia standardu ASTM D 6319. Jest amerykańska norma stosowana wobec rękawic nitrylowych do użytku medycznego na potwierdzenie takich właściwości jak:

- o nieobecność dziur
- o właściwości fizycznych rękawic – długość szerokość i siła zrywania
- o zawartość protein

gdzie w europejskich standardach ma to odzwierciedlenie w normie EN 455 cz.1 – nieobecność dziur, cz.2 – właściwości fizyczne rękawic – długość , szerokość i siła zrywania, cz.3 – zawartość protein. W związku z powyższym że zamawiający wymaga już zgodności z podstawową normą medyczną EN 455 – 1,2,3,4 wynikającą z ustawy o wyrobach medycznych MDD 93/42/EEC prosimy o odstąpienie od wymogu spełnienia standardu ASTM D 6319 gdyż pokrywa się on ze wspomnianym EN 455 oraz nie jest wymagany na rynku europejskim.

**Odpowiedź:** Z treści zadanego pytania uznajemy , że dotyczy ono **Pakietu 1, poz. 2** . W takim przypadku Zamawiający odstępuje od wymogu spełniania standardu ASTM D 6319

**Pytanie 5 dot. Pakiet 2, poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstępianie od wymogu, aby rękawice były odporne na min. 2 alkohole o stężeniu 70% – poziom odporności min. 2 i wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wszechstronnie przebadanych na przenikanie substancji chemicznych stosowanych w środowisku szpitalnym, w tym min. 2 gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) – poziom 6 i alkoholu etylowego ( etanol) – poziom 1, potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium  
Izopropanol i etanol to alkohole stosowane jako aktywne składniki środków do dezynfekcji do rutynowej higieny rąk wykonywanej przez personel medyczny tuż przed założeniem rękawic. W związku z powyższym wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornych na działanie gotowych preparatów do dezynfekcji jest jak najbardziej zasadne.

**Odpowiedź:** Z treści zadanego pytania uznajemy , że dotyczy ono **Pakietu 1, poz. 2** . W takim przypadku Zamawiający informuje , iż podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 6 dot. Pakiet 3, poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic chirurgicznych, jałowych, lateksowych, bezpudrowych, z mankietem równomiernie rolowanym, powierzchnia teksturowana, chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem i silikonowana poziom protein poniżej 30 ug/g, rękawice badane na zawartość alergenów lateksu kauczuku naturalnego metodą FitKit (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), długość min. 295 mm, grubość na palcu 0,230 mm, na dłoni 0,205 mm, na mankiecie 0,170 mm, poziom AQL 1,0, rozm. 6,0 – 9,0. Klasyfikowane i oznakowane jako wyrób medyczny klasy II a i środek ochrony osobistej kategorii III. Opakowania po 50 par rękawic.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza .

B.

**PAKIET NR 4**

1. **Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych posiadających współczynnik AQL 0,65? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza .

**PAKIET NR 5**

1. **Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cewnikowania pęcherza moczowego o następującym składzie i parametrach:

- 1 x serweta, nieprzylepna, barierowa z włókniny (polipropylen i polietylen), 45 cm x 75 cm
- 1 x serweta nieprzylepna, barierowa z włókniny (polipropylen i polietylen), 60 cm x 60 cm z centralnym otworem 5cm i z rozcięciem
- 1 x pęseta plastikowa, zielona 12,5 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
- 5 x kompresy gazowe, 13-nitkowe 8-warstwowe, 7,5 cm x 7,5 cm
- 4 x tufery gazowe, gaza 20-nitkowa - o wielkości śliwki (rozmiar po rozwinięciu ok. 20x20 cm)
- 1 x para nitrylowych rękawic diagnostycznych, rozmiar M
- 1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną 10 ml (zapakowana)
- 1 x żel nawilżający w saszetce 2,7 g

Zestaw zapakowany w opakowanie typu twardy blister, w kształcie tacki z 1 wgłębieniem, która może służyć jako nerka. Na opakowaniu samoprzylepna naklejka do wklejenia do dokumentacji pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

## **PROJEKT UMOWY**

1. Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

### **Siła Wyższa**

1. Strony umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiającą wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

C.

**Dot. SIWZ**

Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną w Polsce i coraz większym ryzykiem związanym z brakiem możliwości dostarczenia dokumentów do postępowań przetargowych w formie papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu składania ofert na formę elektroniczną – dokumenty podpisane bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wskazanie sposobu przekazania dokumentów w formie elektronicznej.

Pragniemy zauważyć, że komunikacja elektroniczna jest również zalecana przez Urząd Zamówień Publicznych: "W obecnej sytuacji zagrożenia epidemicznego Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej również w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego o wartości poniżej progów unijnych.

Urząd Zamówień Publicznych zaleca, aby komunikacją elektroniczną objąć wszelką korespondencję występującą w postępowaniu, w tym składanie ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń, a także dokumentów. Przypominamy jednak, że oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 25a składane w postaci elektronicznej należy opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Pragniemy również zwrócić Państwa uwagę, że zastosowanie komunikacji elektronicznej możliwe jest nie tylko przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, ale także w jego trakcie. Zamawiający bowiem uprawniony jest na gruncie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp w uzasadnionych przypadkach - do których niewątpliwie należy obecna sytuacja zagrożenia epidemicznego - przed upływem terminu składania ofert do zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym sposobu komunikacji w postępowaniu. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej, a także dokonuje zmiany ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych. Zmiana sposobu komunikacji w postępowaniu powoduje, iż zamawiający wydłuża odpowiednio termin składania ofert, zapewniając tym samym wykonawcom dodatkowy czas na dostosowanie się do nowej sytuacji."

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Dot. pakietu 4:**

Czy Zamawiający zgadza się na zaoferowanie rękawic o wartości AQL 0,65, o teksturze chropowatej?

**Odpowiedź:** Tak.

**Dot. pakietu 5:**

Czy Zamawiający wymaga, aby w zestawie znajdowało się 8 szt. kompresów gazowych i kleszczyki plastikowe typu pean 13 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie dot. projektu umowy:**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 6 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

D.

**Pakiet 1, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice spełniające wymagania SIWZ, pakowane po 200szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pakiet 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne bezpudrowe, obustronnie polimerowane i lekko chlorowane, mikroteksturowane na palcach i dłoni, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pakiet 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania pęcherza moczowego o składzie:

Zestaw zapakowany w opakowanie folia-papier, do zestawu dodana nerka z tworzywa na odpadki

1. Serweta podfoliowana 50 x 70 cm (zamiast 50cm x 60cm)
2. Serweta podfoliowana (2 warstwowa (włóknina PP + folia PE), dwuczęściowa) w rozmiarze 45 x 75 cm (zamiast 50cm x 60cm), z centralnym regulowanym otworem przylepnym 6 x 8 cm, - 1szt,
3. Pęseta plastikowa anatomiczna zielona 13 cm - 1szt,
4. Kleszczyki plastikowe typu pean 14 cm - 1szt,
5. Kompresy gazowe 17nitek, 8warstw, 7,5cmx7,5cm- 5szt,
6. Tupfery kule 17nitek, 20cmx20cm - 4 szt.
8. Rękawiczki nitrylowe, niepułdrowe rozmiar - M - 2szt
9. Strzykawka z wodą sterylną z 10% gliceryną 10ml - 1szt, ampułka z wodą sterylną 10ml

Wszystkie komponenty zestawu jednorazowego użytku, jałowe.

Poz. 1-8 (bez poz. 7) pakowane w opakowanie folia-papier; poz. 9 dołączona osobno na zewnątrz do opakowania zestawu.

Jedna etykieta z numerem katalogowym, datą ważności, serią z możliwością wklejania etykiety do dokumentacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**E.**

Pakiet 6, poz. 3, 4,5

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 6, poz. 3, 4,5

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Pakiet 6 poz. 3, 4,5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 6, poz. 3, 4,5

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 6, poz. 4

Czy zamawiający dopuści przyrząd pakowany bez osłonki?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 6, poz. 6

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trój płaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną kłapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze p na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 6, poz. 6

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 6, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 6, poz. 6

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**F.**

**Pakiet 6 poz.1,2**

Czy Zamawiający wymaga aby średnica wewnętrzna drenu była równa 1,2mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pakiet 6 poz.3-6**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet 6 poz.3,5,6**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu typu folia? Jest ono bowiem szczelniejsze, lepiej chroniące niż folia-papier.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet 6 poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC, komora kroplowa o długości 62mm (55 mm w części przezroczystej) ,przyrząd wolny od ftalanów, igła biorcza ścięta trójplaszczynowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny z miejscem na dren i igłę, na przyrządzie logo umożliwiające identyfikację wyrobu, opakowanie typu folia.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



#### **Pakiet 6 poz.4**

Wnioskujemy o dopuszczenie przyrządów do podawania płynów infuzyjnych wykonanych zgodnie z normą PN-EN ISO 8536-4:2013-06 określającą wymagania dotyczące zestawów jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego, do użytku medycznego, w celu zapewnienia ich kompatybilności z pojemnikami na płyny infuzyjne i z wyposażeniem do podawania dożylnego, który charakteryzuje się:

komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC, o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny. Długość drenu 150cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pakiet 6 poz.4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z osłonką światłoczułą pakowaną osobno.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pakiet 6 poz.4**

Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z wycięciem na szczycie umożliwiającym zawieszenie butelki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

#### **Pakiet 6 poz.4**

Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z dodatkowym paskiem klejącym pozwalającym na zamknięcie worka ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga

#### **Pakiet 6 poz.4**

Czy Zamawiający wymaga aby przepuszczalność światła folii z której wykonane są osłonki do leków światłoczułych była potwierdzona badaniami z wynikiem nie większym niż 10 % przy 200 – 450 nm. zgodnie z metodą badawczą dla opakowań wyrobów światłoczułych USP 37 „Light transmission test” ? Przy braku wymagań w tym zakresie Zamawiający może dostać ofertę na worki foliowe na odpady.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga

#### **Pakiet 6 poz.3-6**

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrządy były wyposażone w dodatkowy element konstrukcyjny , a nie „miejsce do wciskania” z miejscem na dren i igłę po użyciu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pakiet 6 poz.3**

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pakiet 6 poz.3-6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządów z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga

**Pakiet 6 poz.5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC, komora kroplowa o długości 62mm (55 mm w części przezroczystej), przyrząd wolny od ftalanów, igła biorcza ścięta trójplaszczynowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny z miejscem na dren i igłę, na przyrządzie logo umożliwiające identyfikację wyrobu, opakowanie typu blister.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet 6 poz.6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu do przetaczania krwi, którego komora jest wykonana z medycznego PVC, wolny od ftalanów, zacisk rolkowy wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny z miejscem na dren i igłę po użyciu, na zaciskaczu logo umożliwiające identyfikację wyrobu, sterylne, opakowanie papier-folia.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

G.

**Pytanie 1**

**Pakiet nr 3 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych, bezpudrowych, sterylnych, wykonanych z naturalnego lateksu w kolorze naturalnym, kształt anatomiczny. Wewnętrzna powierzchnia rękawic: polimer powlekany powłoką, która pozwala na szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche dłonie. Powłoka ta ma hydrofobową powierzchnię minimalizującą tarcie powierzchniowe przy zakładaniu na suche dłonie, a w kontakcie z wilgotną dłonią aktywowana jest hydrofilowa substancja, co ułatwia zakładanie i zdejmowanie. Zewnętrzna powierzchnia rękawic teksturowana. Mankiet prosty z niechlorowaną opaską na końcu. „Lepkość” tej niechlorowanej opaski eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankieta, ponieważ rękawica „chwytą” fartuch chirurgiczny lub nadgarstek przy naciągu. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,22 mm na palcu, 0,20 mm na dłoni, 0,20 mm na mankiecie. Długość (typowa) 290 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem (typowa siła przy rozdarciu) 19,3 N, Wytrzymałość na rozdarcie po starzeniu (typowa siła przy rozdarciu) 16,4 N. Poziom protein 30 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji. AQL 0,65.



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 5,5 do 9,5. Rękawice i saszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony/opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne.

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie 2**

#### **Pakiet nr 3 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych, bezpudrowych, sterylnych, wykonanych z naturalnego lateksu w kolorze brązowym, kształt anatomiczny. Wewnętrzna powierzchnia rękawic: polimer powlekany powłoką, który pozwala na szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche dłonie. Powłoka ta ma hydrofobową powierzchnię minimalizującą tarcie powierzchniowe przy zakładaniu na suche dłonie, a w kontakcie z wilgotną dłonią aktywowana jest hydrofilowa substancja, co ułatwia zakładanie i zdejmowanie. Zewnętrzna powierzchnia rękawic teksturowana. Mankiet rolowany z niechlorowaną opaską na końcu. „Lepkość” tej niechlorowanej opaski eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankieta, ponieważ rękawica „chwyta” fartuch chirurgiczny lub nadgarstek przy naciągu. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa ) 0,33 mm na palcu, 0,31 mm na dłoni, 0,25 mm na mankiecie. Długość (typowa) 301 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed starzeniem (typowa siła przy rozdarciu) 27 N. Wytrzymałość na rozdarcie po starzeniu (typowa siła przy rozdarciu) 21 N. Poziom protein 30 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji. AQL 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 5,5 do 9,0. Rękawice i saszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony/opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne.

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie 3**

#### **Pakiet nr 3 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych, bezpudrowych, sterylnych, wykonanych z naturalnego lateksu w kolorze brązowym, kształt anatomiczny. Wewnętrzna powierzchnia rękawic: polimer powlekany powłoką, która pozwala na szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche dłonie. Powłoka ta ma hydrofobową powierzchnię minimalizującą tarcie powierzchniowe przy zakładaniu na suche dłonie, a w kontakcie z wilgotną dłonią aktywowana jest hydrofilowa substancja, co ułatwia zakładanie i zdejmowanie. Zewnętrzna powierzchnia rękawic gładka. Mankiet prosty z niechlorowaną opaską na końcu. „Lepkość” tej niechlorowanej opaski eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankieta, ponieważ rękawica „chwyta” fartuch chirurgiczny lub nadgarstek przy naciągu. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,20 mm na palcu, 0,18 mm na dłoni, 0,16 mm na mankiecie. Długość (typowa) 290 mm. Wytrzymałość na rozdarcie przed

starzeniem (typowa siła przy rozdarciu) 16,9 N, Wytrzymałość na rozdarciu po starzeniu ( typowa siła przy rozdarciu ) 16 N. Poziom protein 30 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji. AQL 0,65. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 5,5 do 9,0. Rękawice i saszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony/opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne.

**Odpowiedź:** Tak.


#### **Pytanie 4**

#### **Pakiet nr 3 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych, bezpudrowych, sterylnych, wykonanych z neoprenu ( kauczuku chloroprenowego) w kolorze zielonym, kształt anatomiczny. Wewnętrzna powierzchnia rękawic: polimer powlekany powłoką, która pozwala na szybkie i łatwe zakładanie rękawic na wilgotne i suche dłonie. Powłoka ta ma hydrofobową powierzchnię minimalizującą tarcie powierzchniowe przy zakładaniu na suche dłonie, a w kontakcie z wilgotną dłonią aktywowana jest hydrofilowa substancja, co ułatwia zakładanie i zdejmowanie. Zewnętrzna powierzchnia rękawic teksturowana. Mankiet prosty z niechlorowaną opaską na końcu. „Lepkość” tej niechlorowanej opaski eliminuje prawdopodobieństwo zwijania się mankieta, ponieważ rękawica „chwytą” fartuch chirurgiczny lub nadgarstek przy naciągu. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) 0,19 mm na palcu, 0,18 mm na dłoni, 0,15 mm na mankiecie. Długość (typowa) 305 mm. Wytrzymałość na rozdarciu przed starzeniem (typowa siła przy rozdarciu) 12,6 N, Wytrzymałość na rozdarciu po starzeniu (typowa siła przy rozdarciu) 14,5 N. AQL 0,65. Przetestowane do użytku z lekami do chemioterapii zgodnie z normą ASTM D6978. Rękawice spełniają normy EN 455 części 1-4, EN ISO 374-1, EN 374-2 i -4, EN 16523-1, EN ISO 374-5, EN 420. Oznaczenie CE zgodne z MDD 93/42/EWG (klasa IIa) oraz zgodnie z rozporządzeniem UE 2016/425 w sprawie ŚOI (zagrożenia kat. III). Sterylizacja promieniowaniem GAMMA (25 kGy). Rozmiary od 5,5 do 9,0. Rękawice i saszetki należy utylizować jako odpady kliniczne. Wewnętrzne opakowanie papierowe, pudełka i kartony/opakowania można poddawać recyklingowi, ale należy utylizować jako odpady kliniczne.

**Odpowiedź:** Tak.

**Informujemy , że przedłuża się termin składania ofert do dnia 18.05.2020 , godzina składania i otwarcia ofert bez zmian.**

Prezes Zarządu  
  
Henryk Szymczak