Znak: ZP-271-1/18 Kraków, dnia 2018-02-13

**Wykonawca, którym przekazano specyfikacje oraz strona internetowa postępowania**

**Wyjaśnienia treści specyfikacji**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 t.j.) Dyrektor Centrum Onkologii Instytut Marii Skłodowskiej – Curie Oddział w Krakowie, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, uprzejmie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie: „przetarg nieograniczony na „**Dostawa medycznych wyrobów jednorazowego użytku” (ZP-271-1/18**) zostały udzielone wyjaśnienia na zapytania wykonawców:

**Pytanie 1**

1. Część nr **19 poz. 1**: Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.
2. Część nr **19 poz.6**: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie żelu do USG o pojemności 500g z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 3000 sztuk.
3. Część nr **20 poz. 1**: Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny op. - 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 100 op.
4. Projekt umowy - **par. 1 ust. 6 i 7**: Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).
5. Projekt umowy - **par. 1 ust. 12 pkt. 1**): Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?
6. Projekt umowy - **par. 8 ust. 1 lit. c**): Prosimy o odniesienie kary umownej w wysokości 10% do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownym jak w par. 7 ust. 2i stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna - jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna - tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".
7. **Projekt umowy - par. 9 ust. 3 tiret 3**: Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

**Wyjaśnienie:**

1. **Zamawiający, zgodnie z opisem SIWZ, dopuścił możliwość przeliczenia ilości na oferowane opakowania handlowe.**
2. **Nie, opis przedmiotu zamówienia pozostaje bez zmian.**
3. **Zamawiający, zgodnie z opisem SIWZ, dopuścił możliwość przeliczenia ilości na oferowane opakowania handlowe.**
4. **Minimalny zakres zamówienia 50%.**
5. **Ceny jednostkowe netto są stałe.**
6. **Nie, wzór umowy pozostaje bez zmian.**
7. **Nie, wzór umowy pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 2**

1. Czy w pakiecie **14 poz. 1** – Zamawiający mógłby dopuścić wilgotne jednorazowe rękawice myjące nasączone płynem zawierającym poliheksanid, o wymiarach 14 cm x 23 cm, do nieuszkodzonej skóry i błon śluzowych, posiadające działanie bakteriobójcze (MRSA/ ORSA/VRE i Acinetobacter baumannii - do 30 sek.), likwidujące nieprzyjemne zapachy ciała, niewymagające spłukiwania, nadające się do podgrzania w kuchence mikrofalowej, pakowane po 10 szt., o pH 6,0 +/- 1,0, zarejestrowane jako kosmetyk?
2. Czy w pakiecie **14 poz. 2** – Zamawiający mógłby dopuścić czepek do mycia włosów bez konieczności używania wody i szamponu, nadający się do skóry wrażliwej, płyn, którym czepek jest nasączony posiada właściwości antybakteryjne, zawiera wyciąg z aloesu, prowitaminę B5 i witaminę E, polecany do higieny pacjentów obłożnie chorych, w szczególności w przypadku kolonizacji i zakażenia MRSA oraz VRE, o pH 6,0 +/- 1,0, czepek nadaje się do podgrzania w kuchence mikrofalowej, pakowany po 1 sztuce, po użyciu nie podlega utylizacji?

**Wyjaśnienie:**

1. **Tak, Zamawiający dopuszcza.**
2. **Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3**

1. **Część 18, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny jednorazowy, foliowy, mleczny, w pełni przejrzysty z absorbentem, szczelnie zamykany, wyposażony w okrągły uchwyt , dostosowany do kształtu twarzy , zapewniający jednocześnie higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu, oraz jedną skale do 1500 ml , oznakowanie CE ?
2. **Część 18, pozycja 2**- Czy zamawiający dopuści Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny jednorazowy, foliowy, mleczny, w pełni przejrzysty szczelnie zamykany, wyposażony w okrągły uchwyt , dostosowany do kształtu twarzy , zapewniający jednocześnie higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu, oraz jedną skale do 1500 ml , oznakowanie CE ?

**Wyjaśnienie:**

1. **Tak, Zamawiający dopuszcza.**
2. **Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 4**

1. **Dotyczy Części nr 11 poz. 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony uchwytu lampy operacyjnej, wykonanej z twardego plastikowego pierścienia o średnicy zewnętrznej 120mm i wewnętrznej od 15mm do max.48mm, ze schodkowym mocowaniem uchwytu oraz foliowej osłony, rozmiar uniwersalny dla uchwytów o średnicy maks. 48mm i długości do 15 cm, jałowa, pakowana pojedynczo w worek foliowy i opakowanie papierowo-foliowe, na opakowaniu prawidłowe oznaczenia informujące w języku polskim zawierające nazwę i/lub numer katalogowy, serię, datę ważności, informację o producencie. Dopuszczenie takiego produktu pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.
2. **Dotyczy Części nr 11 poz. 3:** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji z pakietu. Wydzielenie tej pozycji pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie lepszej cenowo oferty.
3. **Dotyczy Części nr 16 poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści wieszak do mocowania worków na mocz plastikowy o wymiarach ramion do podwieszania pojemnika 175 x 65? W załączeniu zdjęcie proponowanego wieszaka.

1. **Dotyczy Części nr 17 poz. 1:** Prosimy o dopuszczenie maty na podłogę, o dużej wchłanialności (minimum 1,5 l) płynów, z możliwością przytwierdzenia do podłogi. O wymiarach 81 (+/- 1) cm na 121 cm (+/- 1), pakowane po 25 sztuk. Dopuszczenie takiego produktu pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

**Wyjaśnienie:**

1. **Tak, Zamawiający dopuszcza.**
2. **Nie.**
3. **Nie.**
4. **Nie – mata antybakteryjna zgodnie z opisem SIWZ.**

**Pytanie 5**

**dot. przedmiotu zamówienia:**

1. **Część 5 poz.4**. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękawy z fałdą w rozmiarze 100x40x100mb?
2. **Część 5 poz.6**. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękawy z fałdą w rozmiarze 200x50x100mb?
3. **Część 5 poz.8**. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania torebki z fałdą w rozmiarze 100x40x300?
4. **Część 5 poz.9**. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania torebki z fałdą w rozmiarze 150x50x380?
5. **Część 5 poz.10**. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania torebki z fałdą w rozmiarze 320x60x500?
6. **Część 5 poz.11**. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania torebki w rozmiarze 50x250?
7. **Część 5 poz.16**. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania torebki w rozmiarze 150x380?
8. **Część 5 poz. 1-3**. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania papier o następujących parametrach zgodnych z normą : zawartość siarczanów 0,034%, zawartość chlorków 0,005%, wytrzymałości na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania 1,85 kN/m, w kierunku poprzecznym 1,35 kN/m, wytrzymałości na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 0,72 kN/m, w kierunku poprzecznym 0,42 kN/m, gramaturze nominalnej 60 g (+/- 2g)?
9. **Część 5 poz. 4-16**. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękawy i torebki papierowo-foliowe o następujących parametrach zgodnych z normą: przenikanie powietrza [ 1,47 kPa] nie mniej niż 11,40µm/Pa\*s; wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 7,2 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 3,80 kN/m? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**dot. wzoru umowy:**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 lit. a) oraz § 8 ust. 1 lit. b) wzoru umowy słowo *„opóźnienia”* zostało zastąpione słowem *„zwłoki”*?
2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 lit. c) wzoru umowy wyrażenie *„10% wartości brutto umowy”* zostało zastąpione wyrażeniem *„10% niezrealizowanej wartości brutto umowy”*?

**Wyjaśnienie:**

* + - 1. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
			2. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
			3. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
			4. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
			5. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
			6. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
			7. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
			8. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
			9. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
			10. **Nie, wzór umowy pozostaje bez zmian.**
			11. **Nie, wzór umowy pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 6**

1. **Dotyczy Części nr 24, poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje myjki nasączonej mydłem?
2. **Dotyczy Części nr 24, poz. 6:** Czy Zamawiający dopuści fartuch urologiczny w kolorze zielonym?
3. **Dotyczy Części nr 24, poz. 7:** Czy Zamawiający dopuści fartuch z nieprzemakalnym frontem i rękawami. Rozmiar uniwersalny.
4. **Dotyczy Części nr 24, poz. 1 – 12:** Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 szt. do każdej pozycji.
5. **Dotyczy wzoru umowy:** Prosimy o wyjaśnienie czy w sytuacji zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegnie jednostkowa cena brutto stosownie do obowiązujących przepisów, a netto zostanie bez zmian.

**Wyjaśnienie:**

**Nie.**

**Tak.**

**Tak.**

**Zgodnie z SIWZ: po 1 szt. próbek dla pozycji 1-12 części 24.**

**Stała cena jednostkowa netto.**

**Pytanie 7**

**Część nr 5:**

1. **Poz. 1 do 3:** Czy Zamawiający dopuści papiery o wytrzymałości na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcownia nie mniej niż 0,8 kN/m, w kierunku poprzecznym 0,5 kN/m, oraz pozostałymi parametrami zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia? Jest to różnica nie mająca żadnego wpływu na jakość oraz użytkowanie ofertowanych opakowań.
2. **Poz. 4 do 16:** Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe oraz torebki spełniające poniższe wymagania?

*Papier*

*- grubość - 80 μm*

*- wielkość porów – 18 μm*

*- wytrzymałość na przedarcie w kierunku poprzecznym 630 mN, w kierunku walcowania*

 *670 mN*

*- przepuszczalności powietrza 8 µm/Pa\*s;*

*- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania 6,1 kN/m;
 w kierunku poprzecznym 3,3 kN/m*

*- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 2,1 kN/m;
 w kierunku poprzecznym 1,3 kN/m*

*- wytrzymałość na rozerwanie na sucho 320 kPa, wytrzymałość na rozerwanie na mokro*

 *140 kPa,*

*Folia*

*- wielowarstwowa o grubości nie większej niż 52 mikrometrów (PN EN 868 – 5), bez*

 *rozwarstwień, bez substancji toksycznych i porów,*

*- wytrzymałość folii na przedarcie: do szerokości 100 mm – 3.0 N/15mm, szersze od*

 *100 mm – 2,5N/15mm*

*- minimalna temperatura zgrzewu 170OC*

*Wymagania ogólne:*

*- wszystkie napisy i testy poza strefą pakowania,*

*- wskaźnik procesu sterylizacji parowej, EO, FO,*

*- powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji ≥ 100 mm² [PN EN 868 – 5];*

*- jednoznaczna zmiana koloru wskaźnika procesu po sterylizacji parowej, EO, FO, łatwa do*

 *interpretacji;*

*- jednoznacznie oznaczony kierunek otwarcia; zgrzew fabrycznie wielokrotny;*

*- dodatkowo, rękawy dla zapewnienia lepszych właściwości techniczno-higienicznych są*

 *nawinięte folią na zewnątrz.*

1. **Poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści rękaw z fałdą zgodny z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 10 cm / 100 m / 40 mm?
2. **Poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści rękaw z fałdą zgodny z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 15 cm / 100 m / 40 mm?
3. **Poz. 6:** Czy Zamawiający dopuści rękaw z fałdą zgodny z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 20 cm / 100 m / 60 mm?
4. **Poz. 8, 9, 10:** Czy Zamawiający dopuści torebki z fałdą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia, o wymiarach 20 cm / 40 cm / 55 mm?
5. **Poz. 11:** Czy Zamawiający dopuści torebki płaskie zgodne z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 7,5 cm / 15 cm?
6. **Poz. 11:** Czy Zamawiający dopuści torebki płaskie zgodne z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 7,5 cm / 21 cm?
7. **Poz. 12:** Czy Zamawiający dopuści torebki płaskie zgodne z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 7,5 cm / 28 cm?
8. **Poz. 14:** Czy Zamawiający dopuści torebki płaskie zgodne z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 10 cm / 42 cm?
9. **Poz. 14:** Czy Zamawiający dopuści torebki płaskie zgodne z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 15 cm / 40 cm?
10. **Poz. 15:** Czy Zamawiający dopuści torebki płaskie zgodne z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 15 cm / 28 cm?
11. **Poz. 15:** Czy Zamawiający dopuści torebki płaskie zgodne z opisem przedmiotu zamówienia,
o wymiarach 15 cm / 32 cm?

**Część nr 7:**

1. **Poz. 9:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga testów kontroli mycia mechanicznego typu **STF**, pozwalających na kontrolę skuteczności mycia z czterech różnych kierunków?

**Wyjaśnienie:**

1. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
2. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
3. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
4. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
5. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
6. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
7. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
8. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
9. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
10. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
11. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
12. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
13. **Nie, zgodnie z opisem SIWZ.**
14. **Tak, testy z poz. 9 części 7 mają pozwalać na kontrolę** **skuteczności mycia z czterech różnych kierunków.**

**Pytanie 8**

1. **Część 2 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, o długości min. 278mm – min. 290mm w zależności od rozmiaru, powierzchnia zewnętrzna makrotekstura na palcach i dłoni, wewnętrzna polimerowana i lekko chlorowana, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
2. **Część 2 poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spełniania wymagań normy ASTM D6978 za pomocą normy EN374, zgodnie z art. 30 ust. 4 Pzp oraz wyrokiem KIO z 16 lutego 2016 (KIO 142/16) Zamawiający ma obowiązek uznać dokument równoważny. Dodatkowo zgodnie z art. 30 ust. 1 Pzp Zamawiający opisuje przedmiot zamówienia wg kolejności preferencji Polskich Norm przenoszących normy europejskie, a nie norm międzynarodowych.
3. **Część 2 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o długości min. 278mm – min. 290mm w zależności od rozmiaru, z warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy, co gwarantuje pewny chwyt, obustronnie polimerowane, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
4. **Część 2 poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe z zawartością protein ≤50 µg/g, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
5. **Część 2, poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, o grubości na palcu 0,40mm, długości min. 292mm – min. 293mm w zależności od rozmiaru, grubości na palcu 0,4mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
6. **Część 2 poz. 5** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spełniania wymagań normy ASTM D6978 za pomocą normy EN374, zgodnie z art. 30 ust. 4 Pzp oraz wyrokiem KIO z 16 lutego 2016 (KIO 142/16) Zamawiający ma obowiązek uznać dokument równoważny. Dodatkowo zgodnie z art. 30 ust. 1 Pzp Zamawiający opisuje przedmiot zamówienia wg kolejności preferencji Polskich Norm przenoszących normy europejskie, a nie norm międzynarodowych.
7. **Część 2 poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitrylowe, bezpudrowe, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy mediana minimum 240 mm, posiadające AQL 1.5, zgodne z wymogami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, zgodne z EN 374-1,odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych i cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (potwierdzone raportem badania wytwórcy), zgodne z normą EN 420, EN 388, dopuszczone do kontaktu z żywnością , ODPORNE NA KSYLEN, rozmiar XS-XL, (opakowanie 100 sztuk)?
8. **Część 4 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, nitrylowe, w kolorze niebieskim, teksturowane na palcach, o grubości na palcu 0,17mm (±0,02), na dłoni 0,14mm (±0,02), mankiecie 0,10mm (±0,02), długości rękawicy min. 290mm dla każdego rozmiaru, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
9. **Część nr 10, pozycja 1-2:** Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną wykonaną z miękkiej włókniny polipropylenowej?
10. **Część nr 10, pozycja 3:** Czy Zamawiający dopuści maskę 4warstwową wykonaną z miękkiej włókniny polipropylenowej?
11. **Część nr 10, pozycja 5:** Prosimy Zamawiającego owydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Państwu lepszy wybór spośród większej liczby złożonych ofert.
12. **Część nr 10, pozycja 5:** Czy Zamawiający dopuści czepek w kolorze zielonym bądź niebieskim, nie zawierający w swym składzie sztucznego jedwabiu?
13. **Część nr 10, pozycja 6:** Czy Zamawiający dopuści ściereczkę sterylną o wymiarach 40cm x 40cm (50% pulpy celulozowej + 50% poliester), opakowanie folia-papier?
14. **Część nr 10, pozycja 7:** Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 22g/m2?
15. **Część nr 10, pozycja 7:** Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim (mankiety w kolorze białym), elastyczny mankiet poliestrowy z dzianiny?
16. **Część nr 10, pozycja 8:** Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny z nieprzemakalnymi wzmocnieniami na całej długości fartucha i rękawach, rozmiar XXL odpowiadający rozmiarowi uniwersalnemu, rękawy z elastycznym, poliestrowym mankietem z dzianiny?
17. **Część nr 10, pozycja 8:** Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny, nieposzerzony, rękawy z elastycznym, poliestrowym mankietem z dzianiny?
18. **Część nr 10, pozycja 9:** Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną o wymiarach 45 x 75cm?
19. **Część nr 10, pozycja 9:** Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną o wymiarach 50 x 70cm?
20. **Część nr 10, pozycja 11:** Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający wzmocnienia (2 warstwowy lamina: SPP -23gr/m2 + folia PE 15g/m2), wszycie rękawa – typ prosty, bez zakładek poszerzających?
21. **Część nr 10, pozycja 12:** Czy Zamawiający dopuści bluzę lekarską o gramaturze 47g/m2 zapinana na napy, rękaw zakończony mankietem z włókna akrylowego?
22. **Część nr 10, pozycja 13:** Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na przewody w rozmiarze 16cm x 250cm ?
23. **Część nr 12, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści krótkie spodenki z rozcięciem w części tylnej?
24. **Część nr 12, pozycja 1:** Prosimy Zamawiającego owydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Państwu lepszy wybór spośród większej liczby złożonych ofert.
25. **Część nr 12, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści spódnicę na gumce, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
26. **Część nr 14, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści wycenę myjki za opakowanie a’12szt? Prosimy o doprecyzowanie czy zamówienie przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań?
27. **Część nr 14, pozycja 1-2:** Czy Zamawiający dopuści asortyment na 23% stawce VAT?
28. **Część nr 15, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści podkład o wymiarach 100cm x 225cm pakowany a’10szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, podkład złożony z 3 warstw: włóknina, wkład chłonny, laminat nieprzemakalny (spodnia strona), Wkład chłonny pikowany.
29. **Część nr 15, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści osłonę o wymiarach 35 x75cm pakowaną a’2szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości,

- osłona w formie rękawa,

- zintegrowana z jedną taśmą przylepną,

- bez przecięć i opasek,

- nieprzemakalna na całej powierzchni?

1. **Część nr 15, pozycja 3:** Prosimy Zamawiającego owydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Państwu lepszy wybór spośród większej liczby złożonych ofert.
2. **Część nr 16, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści kieliszki jednorazowego plastikowe do podawania leków o pojemności 30 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
3. **Część nr 16, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści szpatułki drewniane laryngologiczne niejałowe w rozmiarze 150mmx17mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
4. **Część nr 16, pozycja 5:** Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate jednorazowego użytku o wymiarach: dł x szer x wys: 280 x 165 x 45 mm?
5. **Część nr 26, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści golarki 1x użytku typu Gallant o wymiarach: długość golarki: 65 mm, szerokość golarki (w najszerszym miejscu): 43 mm, długość ostrza: 1,5 mm, szerokość ostrza: 36 mm, grubość ostrza: 0.1 mm?

**Wyjaśnienie:**

1. **Nie.**
2. **Tak.**
3. **Nie.**
4. **Nie.**
5. **Nie.**
6. **Tak.**
7. **Nie.**
8. **Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic jak opisano w pytaniu.**
9. **Nie.**
10. **Nie.**
11. **Nie.**
12. **Nie.**
13. **Tak. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania ściereczki sterylnej jak opisano w pytaniu.**
14. **Nie.**
15. **Tak. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania fartucha jak opisano w pytaniu.**
16. **Zgodnie z SIWZ.**
17. **Nie.**
18. **Nie.**
19. **Nie.**
20. **Nie.**
21. **Nie.**
22. **Tak. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania pokrowca na przewody jak opisano w pytaniu.**
23. **Nie.**
24. **Nie.**
25. **Nie.**
26. **Nie.**
27. **Tak.**
28. **Nie.**
29. **Nie.**
30. **Nie.**
31. **Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kieliszków opisanych w pytaniu.**
32. **Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania szpatułek laryngologicznych jak opisano w pytaniu.**
33. **Tak.**
34. **Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania golarek jednorazowego użytku jak opisano w pytaniu.**

**Pytanie 9**

**Część 14**

1. **Poz.1.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjek w postaci rękawiczek nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji ciała osób unieruchomionych i leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej. Dzięki zawartości allantoiny chronią i pielęgnują skórę, o naturalnym PH, z możliwością użycia  w kuchence mikrofalowej (30 sek./600W). Rozmiar 15,5 cm x 23,5 cm, gramatura ok. 75 g/m2, wykonane z włókna polipropylenowego. Opakowanie 10 szt. rękawic. Kosmetyk.
2. **Poz.2.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia czepka do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy, bez użycia wody przeznaczony do jednorazowego użytku, zawierający w składzie octenidynę.  Nie zawiera  barwników i substancji zapachowych, z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej. Zarejestrowany jako kosmetyk.

**Wyjaśnienie:**

1. **Tak.**
2. **Tak.**

**Pytanie 10**

**Część nr 2, poz. 2 i 3:** Prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla podstawowych rękawic diagnostycznych. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie środków finansowych.

**Wyjaśnienie: Nie.**

**Pytanie 11**

1. **Pakiet 2, poz. 1:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic zewnętrznie silikonowanych i chlorowanych z wewnętrzną warstwą poliuretanową i silikonowaną. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
2. **Pakiet 2 poz. 5:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych przebadanych na poniższe substancje z załącznika A normy EN 374-3:

Metanol <10min/0 poziom

Aceton 0 poziom

Dietyloamina 0 poziom

40 % wodorotlenek sodu 6 poziom

oraz na inne substancje, w których osiągają wysoki poziom tj.:

50% kwas siarkowy 6 poziom

5% bromek etydyny 6 poziom

cykloheksanol 3 poziom

1% chlorek benzalkonium /3 poziom

70% Etanol 1 poziom

35% Formaldehyd 1 poziom

5% Glutaraldehyd 2 poziom

70%Izopropanol 2 poziom

10% Kwas chlorowodorowy 6 poziom

25% Kwas chlorowodorowy 4 poziom

10% kwas octowy 4 poziom

1. **Pakiet 2 poz. 6:**Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic diagnostycznych nitrylowych przeznaczonych m. in. do pracy z substancjami chemicznymi, posiadających AQL 1,0 z wewnętrzną warstwą chlorowaną, ułatwiającą zakładanie, bez zewnętrznej warstwy polimerowej, przebadanych na 2 substancje chemiczne z załącznika A normy EN 374-3:

 n-heptane 0 level

 40% sodium hydroxide 6 level

 oraz na inne substancje, w których osiągają wysoki poziom tj.:

10-13% Podchloryn sodu 6 poziom

50% kwas siarkowy 6 poziom

5% bromek etydyny 6 poziom

37% Formaldehyd 3 poziom

50% Glutaraldehyd 6 poziom

0,1% Fenol 6 poziom

1,5% Metanol w wodzie 6 poziom

1. **Pakiet 4:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania:

 Rękawice niesterylne nitrylowe, kształt uniwersalny pasujące na lewą i prawa rękę, mankiet rolowany, teksturowane na końcówkach palców, siła przy zrywaniu przed starzeniem min 10N. Kolor niebieski. Długość min. 300mm. Grubość na palcu 0,140mm; na dłoni 0,09mm; na mankiecie 0,07. Okres przechowywania 3 lata. AQL - 1,0, rozmiary od S do L. Zgodna z normą: EN 455-1-2-3; EN 374-1 (z wył pkt 5.3.2)-2, -3; EN 420, Op. = 100 szt.

**5. Pytania do zapisów umowy:**

1. Prosimy o zmianę § 1 ust. 12 pkt 1) projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „ustawową zmianą stawki podatku VAT, której nie można było przewidzieć przed zawarciem umowy; cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

2. Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 1 ust. 12 pkt 5) o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

3. Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) w § 8 ust. 1 lit. a) i b) oraz do wysokości 5 % w § 8 ust. 1 lit. c) tiret pierwszy.

4. Prosimy o modyfikację zapisu § 8 ust. 1 lit. c) tiret drugi projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

5. Prosimy o wykreślenie zapisu § 12 projektu umowy.

**Wyjaśnienie:**

1. **Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic jak opisano wy pytaniu.**
2. **Nie.**
3. **Nie.**
4. **Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic jak opisano w pytaniu.**
5. **1. Cena jednostkowa netto jest niezmienna. 2. Nie. 3. Nie. 4. Nie. 5. Nie.**

**Pytanie 12**

**1. Część 2, poz. 1:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych sterylnych lateksowych bezpudrowych o anatomicznym kształcie z poszerzoną częścią grzbietową dłoni. Powierzchnie zewnętrzna mikroteksturowana wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru. AQL 0,65, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.), z możliwością zaoferowania standardowych rękawic i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika.

2. Prosimy o wyjaśnienie czy rękawice mają być produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej?

**2. Część 2, poz. 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z zawartością protein nieznacznie różniącą się tj. 32,5 mg/g.

**3. Część 2, poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych z przedłużonym mankietem do użytku laboratoryjnego do procedur medycznych wysokiego ryzyka o grubości na palcach min. 0,15 ± 0,01 mm. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami). Rozmiary S-XL, pakowane maks. 50 par.

**4. Część 2, poz. 5:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice nitrylowe bezpudrowe koloru niebiesko-fioletowego mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, polimeryzowane wewnątrz, posiadające AQL 1.0. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 18 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady organiczne i nieorganiczne, alkohole i aldehydy (potwierdzić raportem z badań), informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu. Przebadane na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C, Metotrexatu i Melphalanu. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Wymagane rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, (opakowanie max 100 sztuk).

**5. Część 2, poz. 6:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice nitrylowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. Kształt uniwersalny, kolor biały, mankiet rolowany, długość rękawicy mediana minimum 240 mm, AQL max 1,5. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 13 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu i w Certyfikacie CE o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Wymagane rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera (opakowanie max 100 sztuk).

**6. Część 2, poz. 4, 5, 6:** Czy zgodnie z ustawą z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Art.89 ust. 1 pkt. 3 PZP) opakowanie rękawic winno posiadać informację o geograficznym pochodzeniu produktu?

**Wyjaśnienie:**

1. **1. Nie. 2. Nie wymaga.**
2. **Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic z zawartością protein do 32,5 mg/g. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**
3. **Nie.**
4. **Tak, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**
5. **Nie.**
6. **Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.**

**Pytanie 13:**

1. **Część nr 3 poz.1**: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy wysokiej klasy rękawic lateksowych, bezpudrowych, kształt w pełni anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni i mankietem anatomicznie prostym ze wzmocnieniem w postaci rolowania. Powierzchnia mikroteksturowana, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca zakładanie. Grubość na dłoni 0,21 ± 0,015 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawic. Długość 270 -285 mm, w zależności od rozmiaru rękawic. Poziom protein < 10 μg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Poziom AQL ≤ 1.
2. **Część nr 11 poz.2**: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tolerancji +/-0,5cm w rozmiarze pudełka do zabezpieczania ostrzy i igieł.
3. **Część 14 poz. 1**: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma na myśli: myjka w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta jednostronnie impregnowana mydłem o neutralnym pH 5,5, jednorazowego użytku - gotowa do użycia po aktywacji wodą, hipoalergiczna. Myjka wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnętrznie, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnętrznie. Warstwa folii zwiększa wytrzymałość myjki podczas mycia pacjenta. Zgrzewana termicznie, dzięki czemu brzegi nie drażnią skóry pacjenta. Wymiary : 17,2 cm x 24,2 cm (+/- 1 cm), waga: 6,3 g. (+/- 0,1), grubość myjki 3 mm, jak obecnie stosowana przez Zamawiającego?
4. **Część 14 poz. 2**: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma na myśli: czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 160 g/m2, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej od 30 sekund przy mocy 750 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym, produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny?
5. **Pakiet 21 poz. 1**: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy jednorazowe neurochirurgicznych do włosów grubych i gęstych, szerokość cięcia 39,4mm, wysokość strzyżenia 0,45mm, biologicznie czyste, pakowane pojedynczo, numer LOT na każdym ostrzu.
6. **Pakiet 21 poz. 2**: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrze jednorazowe, szerokość cięcia 31,5mm, wysokość strzyżenia 0,21 mm, biologicznie czyste, pakowane pojedynczo, numer LOT na każdym ostrzu.
7. **Pakiet 21**: Czy Zamawiający oczekuje aby strzygarka oraz ładowarka posiadała klasę szczelności IPX7, która umożliwia skuteczną dezynfekcję poprzez zanurzenie w cieczy lub alkoholu do 30 min ?

**Wyjaśnienie:**

1. **Nie.**
2. **Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania pudełek z tolerancją +/- 0,5 cm w rozmiarze pudełka.**
3. **Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania myjki jak opisano w pytaniu.**
4. **Zamawiający dopuszcza opisany czepek.**
5. **Zamawiający wymaga ostrzy wymiennych do posiadanej przez Zamawiającego strzygarki – jak w opisie.**
6. **Zamawiający wymaga ostrzy wymiennych do posiadanej przez Zamawiającego strzygarki – jak w opisie.**
7. **Przedmiotem zamówienia są wyłącznie ostrza wymienne.**

**Pytanie 14:**

1. **Pakiet 2 poz. 5:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przebadania rękawic na wszystkie substancje z załącznika A zgodnie z EN 374-3. Jednocześnie zwracamy się z prośba o dopuszczenie do zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z EN 374-3 na przenikanie min. 15 substancji chemicznych w tym m.in. 40 % wodorotlenek sodu, 36 % Formaldehyd, 70 % izopropanol (potwierdzone raportem producenta wykonanym w niezależnym laboratorium). Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.
2. **Pakiet 2 poz. 6:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przebadania rękawic na wszystkie substancje z załącznika A zgodnie z EN 374-3. Jednocześnie zwracamy się z prośba o dopuszczenie do zaoferowania rękawic obecnie stosowane u Państwa w laboratorium, przebadanych na przenikanie 14 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 w tym: 40 % wodorotlenek sodu, 37 % Formaldehyd, 10-13% Podchloryn sodowy, n-heptane , 50% kwas siarkowy, 5% bromek etydyny, 50% Glutaraldehyd, 0,1% Fenol, 1,5% Metanol w wodzie, 65% kwas azotowy, 99% kwas octowy , 25% wodorotlenek amonu , 30% nadtlenek wodoru, 70% Izopropanol (potwierdzone raportem producenta wykonanym w niezależnym laboratorium). Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

**Wyjaśnienie:**

1. **Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic przebadanych na przenikanie min. 15 substancji chemicznych w tym m.in. 40 % wodorotlenek sodu, 36 % Formaldehyd, 70 % izopropanol (potwierdzone raportem producenta wykonanym w niezależnym laboratorium).** **Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.**
2. **Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu przebadania rękawic na wszystkie substancje z załącznika A zgodnie z EN 374-3. Zamawiający dopuszcza rękawice odporne na KSYLEN, przebadane na przenikanie 14 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 w tym: 40 % wodorotlenek sodu, 37 % Formaldehyd, 10-13% Podchloryn sodowy, n-heptane, 50% kwas siarkowy, 5% bromek etydyny, 50% Glutaraldehyd, 0,1% Fenol, 1,5% Metanol w wodzie, 65% kwas azotowy, 99% kwas octowy, 25% wodorotlenek amonu, 30% nadtlenek wodoru, 70% Izopropanol (potwierdzone raportem producenta wykonanym w niezależnym laboratorium). Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 15:**

1. **Część 25 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści kombinezon trzyczęściowy, składający się z:

- sterylny kombinezon ochronny bez kaptura, ze szwami lamowanymi, z elastycznymi mankietami rękawów i nogawek oraz gumką w pasie. Zamknięcie z przodu kombinezonu na zamek błyskawiczny przykryty patką. Przeznaczony do pracy w pomieszczeniach czystych klasy ISO-4/5, A i B wg GMP. Zarejestrowany jako środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ 5-B i 6-B, zgodnie z dyrektywą UE 89/686/EEC. Dostępny w rozmiarach S-XXXL.

- sterylny kaptur z trokami, posiadający wewnętrzne, lamowane szwy; w rozmiarze uniwersalnym, z regulacją wiązania, która pozwala na optymalne dopasowanie do każdego rozmiaru głowy. Zwalidowany system pakowania, przeznaczony do pracy w pomieszczeniach czystych klasy ISO-4/5 i A i B wg GMP.

- sterylna osłona na obuwie z podeszwą antypoślizgową. Środek ochrony ind. kat. I. Zwalidowany system pakowania, przeznaczony do pracy w pomieszczeniach czystych klasy ISO-4/5 i A i B wg GMP. Dostępna w rozmiarze S-XL. Pakowana w parach.

Kombinezon i akcesoria wykonane z polietylenowej, niepylącej, niezwilżalnej, paroprzepuszczalnej, odpornej na przenikanie roztworów cytostatyków włókniny w kolorze białym o gramaturze nie większej niż 45g/m².

1. **Część 25 poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści ochraniacze w rozmiarach S-XL, do wyboru przez Zamawiającego?
2. **Część 25 poz. 1:** Czy w związku ze standardami pracy wg GMP obowiązującymi w pomieszczeniach czystych, czy Zamawiający mógłby dookreślić, do jakiej klasy czystości pomieszczeń mają być przeznaczone kombinezony?

**Wyjaśnienie:**

* + - 1. **Tak, dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia 1 szt. próbki w części 25 poz. 1.**
			2. **Tak, dopuszcza.**
			3. **A/B.**

**Pytanie 16:**

1. **Część 22, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści worki jednoczęściowe w rozmiarze do docięcia 13-60-80 mm (13 mm otwór startowy, przylepiec owalny z możliwością docięcia 60-80mm)?

2. **Część 22, pozycja 2**: Czy Zamawiający dopuści worek w rozmiarze 60mm, przy spełnieniu pozostałych warunków?

3. **Część 22, pozycja 3**: Czy Zamawiający dopuści płytkę stomijną pasującą do worka z pozycji 2, w rozmiarze 60mm, przy spełnieniu pozostałych warunków?

4. **Część 22, pozycja 4**: Czy Zamawiający dopuści worek do kolostomii w systemie dwuczęściowym z możliwością opróżniania, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

5. **Część 22, pozycja 5**: Czy Zamawiający dopuści płytkę pasującą do pozycji 4 o średnicy pierścienia 70 mm, z możliwością docięcia w zakresie 13-65 mm?

6. **Część 22, pozycja 6**: Czy Zamawiający dopuści pierścień o średnicy 50mm, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

7. **Część 22, pozycja 7**: Jaką liczbę sztuk produktu należy zaoferować w przypadku pasty o pojemności 100g?

8. **Część 22, pozycja 7**: Jaką liczbę sztuk produktu należy zaoferować w przypadku pasty o pojemności 20g

9. **Część 22, pozycja 8 oraz 17**: Z uwagi na odrębność produktów umieszczonych w punktach 8 oraz 17 pakietu 22 (irygacja), prosimy o wyłączenie tych pozycji do odrębnego pakietu.

10. **Część 22, pozycja 9**: Czy Zamawiający dopuści worki stomijne w wersji bezowej z okienkiem, tj. umożliwiające podgląd stomii/ zbieranej się treści bez odklejania worka od skóry pacjenta, w rozmiarze 13-50-70 mm (13 mm otwór startowy, przylepiec owalny z możliwością docięcia 50-70mm)?

11. **Czy w pozycji 11** „chusteczki do pielęgnacji skóry wokół stomii” zamawiający ma na myśli chusteczki do zmywania skóry wokół stomii czy też chusteczki ochraniające? Lub też czy należy podać w ofercie dwa kody produktu, do wyboru zamawiającego na etapie składania zamówień?

12. **Część 22, pozycja 12**: Czy Zamawiający dopuści worki stomijne jednoczęściowe w rozmiarze do docięcia 13-60 mm, spełniające pozostałe kryteria?

13. **Część 22, pozycja 12**: Czy Zamawiający dopuści worki stomijne jednoczęściowe w rozmiarze do docięcia 13-60-80 mm (13 otwór startowy, przylepiec owalny z możliwością docięcia 60-80mm), spełniające pozostałe kryteria?

14. **Część 22, pozycja 13**: Czy Zamawiający dopuści worki stomijne jednoczęściowe w rozmiarze do docięcia 13-43 mm, spełniające pozostałe kryteria??

15. **Część 22, pozycja 14**: Czy Zamawiający dopuści worki urostomijne jednoczęściowe w rozmiarze do docięcia 13-60 mm, spełniające pozostałe kryteria?

16. **Część 22, pozycja 15**: Czy Zamawiający dopuści worki stomijne jednoczęściowe w rozmiarze do docięcia 13-60 mm, spełniające pozostałe kryteria?

**Wyjaśnienie:**

1. **Nie.**
2. **Nie.**
3. **Nie.**
4. **Nie.**
5. **Nie.**
6. **Nie.**
7. **Nie.**
8. **Nie.**
9. **Nie.**
10. **Nie.**
11. **Nie.**
12. **Nie.**
13. **Nie.**
14. **Nie.**
15. **Nie.**
16. **Nie.**

**Pytanie 17:**

**Część 10 poz. 6**: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej ściereczki chłonnej pakowanej podwójnie, z zachowaniem pozostałych parametrów?

**Wyjaśnienie: Tak.**

**Zmiany treści specyfikacji**

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 t.j.) Dyrektor Centrum Onkologii Instytut Marii Skłodowskiej – Curie Oddział w Krakowie, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, uprzejmie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie: „przetarg nieograniczony na „**Dostawa medycznych wyrobów jednorazowego użytku” (ZP-271-1/18**) zostały wprowadzone zmiany w treści specyfikacji:

1. Zmiana opisu: część 2 poz. 1, 3, 5; poz. 5, część 4 poz. 1, część 7 poz. 9, część 10 poz. 6, 7, 13, część 11 poz. 2, 3, część 14 poz. 1, 2 część 16 poz. 1, 2, część 18 poz. 1, 2, część 24 poz. 6, 7, część 26 poz. 1 – zgodnie z udzielonym odpowiedziami;
2. Zmiana w formularzu JEDZ. Wymagane wypełnienie C. pkt 11) dla części nr 1-4, 10-16, 18-26:

„11) W odniesieniu do ***zamówień publicznych na dostawy:***

Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności.

Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności.

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:”

1. Zmiana opisu wymagań Zamawiającego wobec przedmiotu zamówienia: pkt 6.2 ppkt wymagania - wyrób medyczny: część 14 poz. 1 i 2 (pytanie 8- nr pyt. 27) część 14 poz. 2 (pytanie 13 – nr pyt. 4) ;
2. Zmiana wymaganych dokumentów na potwierdzenie wymagań Zamawiającego wobec przedmiotu zamówienia w SIWZ:

**pkt 8.5.3 ppkt 3 Badania** – dodaje się zapis:

„Zamawiający poza dokumentami określonymi w pkt 8.5.3 SIWZ, dopuszcza możliwość złożenia:

1. w zakresie części 2 poz. 5: a) na potwierdzenie przebadania rękawic na przenikanie substancji chemicznych raportu badań jednostki niezależnej; **lub b) potwierdzenie przebadania rękawic na przenikanie min. 15 substancji chemicznych w tym m.in. 40 % wodorotlenek sodu, 36 % Formaldehyd, 70 % izopropanol (potwierdzone raportem producenta wykonanym w niezależnym laboratorium).**

2. w zakresie części 2 poz. 6: a) na potwierdzenie przebadania rękawic na przenikanie substancji chemicznych raportu badań jednostki niezależnej; **lub b) potwierdzenie przebadania rękawic na przenikanie 14 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 w tym: 40 % wodorotlenek sodu, 37 % Formaldehyd, 10-13% Podchloryn sodowy, n-heptane , 50% kwas siarkowy, 5% bromek etydyny, 50% Glutaraldehyd, 0,1% Fenol, 1,5% Metanol w wodzie, 65% kwas azotowy, 99% kwas octowy, 25% wodorotlenek amonu, 30% nadtlenek wodoru, 70% Izopropanol (potwierdzone raportem producenta wykonanym w niezależnym laboratorium).**

**pkt 8.5.3 ppkt 1 Próbki**: dodaje się zapis: **1 szt. Część nr 25 poz. 1**.

1. Zmiana termin składania ofert i terminu otwarcia ofert

**Termin składania ofert: do dnia 01-03-2018 r. do godz. 12:00.**

**Termin otwarcia oferty: w dniu: 01-03-2018 r. o godz. 12:15.**

Udzielone wyjaśnienia i dokonane zmiany są obowiązujące. Zmienione dokumenty: SIWZ – po zmianie, załącznik nr 1a po zmianie (opis przedmiotu zamówienia), załącznik nr 3 po zmianie (wzór umowy).

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale VI rozdział 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.