



Stargard, 11.05.2021 r.

KF-3.III-382/10.1/2021

Dotyczy: Postępowanie przetargowe nr 10/TP/D/2021 na dostawy środków ochrony indywidualnej na potrzeby bieżącej działalności SPWZOZ w Stargardzie w podziale na 7 pakietów..

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Pytanie nr 1:

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania fartuchów z poliestrowym elastycznym mankietem i z odpornością na penetrację płynów 41 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 2:

W pakiecie nr 3 Zamawiający wymaga grubości 0,10 +/- 0,02mm. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości minimum 0,09mm?

Zamawiający wymaga spełnienia normy ASTM F1671. Norma ASTM F1671 jest normą przeznaczoną na rynek amerykański. Europejskim odpowiednikiem jest norma EN374-5 VIRUS (rękawice chroniące przed bakteriami, wirusami i grzybami). Czy Zamawiający dopuści rękawice spełniającą normę EN374-5 VIRUS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3:

Pakiet 7 poz. 1

Jakiej minimalnej gramatury Zamawiający oczekuje?

Odpowiedź: 20g/m²

Pytanie nr 4:

Pakiet 7 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w kształcie furazerki, wykonany z włókniny, jednorazowego użytku, niejałowy, bez wstawki antypotnej, wiązany na troki

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pytanie nr 5:

Pakiet 7 poz. 6

Jakiej minimalnej gramatury Zamawiający oczekuje?

Odpowiedź: 20g/m²

Pytanie nr 6:

Pakiet 7 poz. 7

Jakiej minimalnej gramatury Zamawiający oczekuje?

Odpowiedź: 20g/m²

Pytanie nr 7:

pakiet 7, poz. 1

czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pytanie nr 8:

pakiet 7 poz.3

czy zamawiający dopuści wstawkę pochłaniającą pot w części przendniej i bocznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 9:

Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli

Pytanie nr 10:

Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza zamiast owinięcia wewnątrz w papier krepowy owinięcie we włókninę? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 11:

Pakiet 7, poz. 3, 6, 7, 8

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli

Pytanie nr 12:

Załącznik nr 7 pakiet nr 3

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia uchwytów, które stanowią zablokowanie udziału większości firm w przedmiotowym postępowaniu na zakup rękawic – naszej wiedzy wynika, iż takie uchwyty posiada tylko jeden wykonawca nie będący pośrednikiem handlowym, a co za tym idzie narazi to Zamawiającego na znacznie wyższe ceny zakupu rękawic.

Państwa zgoda da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszej firmy, powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym, przy spełnianiu pozostałych wymogów Zamawiającego.

Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilości złożonych ofert (tzw. procedura zamknięta).

Zamawiający przygotowując opis przedmiotu zamówienia powinien unikać sformułowań, które miałyby charakter dyskryminacyjny, tj. wprowadzać nadmiernych wymogów prowadzących do eliminacji z postępowania określonej grupy wykonawców.

art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych

cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:

1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;

2) ...”

Jednocześnie prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga uchwytów, ale dopuszcza rękawice pakowane po 200 szt.



Pytanie nr 13:

Pakietu 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha wykonanego z pięciowarstwowej włókniny typu SMMMS, każdy fartuch pakowany podwójnie wewnątrz w serwetę Spunbond, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14:

Pakietu 1 poz.2

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha wykonanego z pięciowarstwowej włókniny typu SMMMS, dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienia w części przedniej fartucha i w 3/4 rękawów przymocowane strefowo na całym obwodzie od wewnątrz, każdy fartuch pakowany podwójnie, wewnątrz w serwetę Spunbond, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 15:

Pytania do wzoru umowy

1) Wnosimy o modyfikację Rozdziału X SWZ poprzez dookreślenie czy Zamawiający przewiduje zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) wezwanie Wykonawcy do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych które bądź to nie zostały złożone bądź to złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne. UZASADNIENIE: Wykonawca ma świadomość, że w postępowaniach prowadzonych w oparciu o przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) na Zamawiającym nie ciąży obowiązek dookreślenie powyższego w dokumentacji postępowania (tj. w przypadku niedookreślenie zachodzi domniemanie, iż przedmiotowe środki dowodowe nie będą podlegać uzupełnieniu), to w jego ocenie celem zadośćuczynienia zasadzie wyrażonej w art. 16 pkt 2) powyższe postanowienia powinno znaleźć się w treści SWZ.

2) Wnosimy o wykreślenie § 3 ust. 15 oraz § 12 ust. 1 i 2 projektu umowy. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzycielności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

3) Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 16 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmiana ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejsze zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. brakiem możliwości zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki VAT, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

4) Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 17 projektu umowy poprzez nadanie mu 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." UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

5) Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 13 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednio i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyżczyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

6) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez określenie że kara umowna nim przewidziana naliczana będzie w przypadku wystąpienia zwłoki po stronie Wykonawcy, nie zaś opóźnienia. UZASADNIENIE: Zgodnie z treścią art. 433 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) naliczanie kar umownych za opóźnienie stanowi przykład klauzuli abuzywnej tj. niedopuszczalnej w umowach w sprawie zamówienia publicznego. W świetle art. 471 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”), określającego podstawową zasadę odpowiedzialności kontraktowej, wykonawca ponosi odpowiedzialność za szkodę (i jest zobowiązany do jej naprawienia), która jest wynikiem niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, chyba że niewykonanie lub nienależyte wykonanie jest następstwem okoliczności, za które wykonawca odpowiedzialności nie ponosi. Zatem co do zasady projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie, czyli każde przekroczenie wymaganego w umowie terminu na wykonanie zobowiązania, a w przypadku gdy termin w umowie nie jest oznaczony – niezwłocznie po wezwaniu dłużnika przez wierzyciela do wykonania zobowiązania. Odpowiedzialność ta zasadniczo powinna być ustalana za zwłokę, czyli kwalifikowane opóźnienie – zawinione bezpośrednio przez dłużnika lub osoby, którymi posługuje się on przy wykonaniu zobowiązania bądź powstałe z innych okoliczności, za które dłużnik ponosi odpowiedzialność (art. 476 Kodeksu Cywilnego).

7) Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 2 projektu umowy.

8) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 4 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

9) Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 5 projektu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r1 ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako



ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii." Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne.

Odpowiedź:

Pkt 1) Zamawiający nie wyraża zgody

Pkt 2) Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje

Pkt 3) Zamawiający nie wyraża zgody

Pkt 4) Zamawiający nie wyraża zgody

Pkt 5) Zamawiający nie wyraża zgody

Pkt 6) Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu § 7 ust 1 Umowy i otrzymuje on następujące brzmienie:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczenia kar umownych w wysokości 0,5% (słownie: pół procenta) za niezrealizowaną część dostawy, w przypadku niewykonania przedmiotu umowy w terminie realizacji określonym w umowie za każdy dzień zwłoki”.

Pkt 7) Zamawiający nie wyraża zgody

Pkt 8) Zamawiający nie wyraża zgody

Pkt 9) Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 16:

Pakiet 1 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści Fartuchy operacyjne jałowe z włókniny SMMMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 17:

Pakiet 1 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści aby każdy fartuch był pakowany podwójnie, wewnątrz w papier krepowy lub serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 18:

Pakiet 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pytanie nr 19:

Pakiet 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści tylko kolor zielony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 20:

Pakiet 7 poz. 2,3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 21:

Pakiet 7 poz. 4,5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści



Pytanie nr 22:

Pakiet 7 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga gramatury min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 23:

Pakiet 7 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 160x210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 24:

Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch zawinięty w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 25:

Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na penetrację płynów >20 CM H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 26:

Pakiet 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch zawinięty w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 27:

Pakiet 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na penetrację płynów w strefie krytycznej >100 H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 28:

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,08mm+/-0,01?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 29:

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodnie z normą EN 16523-1 jako normą równoważną do EN 374-3, potwierdzone raportem z badan z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 30:

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 250 szt. (dla rozm. S-L) oraz po 240 szt. dla rozm. XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 31:

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,08mm+/-0,01?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści



Pytanie nr 32:

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1,5, EN 16523-1, EN 374-2,4 potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 33:

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1,5, EN 16523-1, EN 374-2,4 potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 34:

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374 potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 35:

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane jedynie na palcach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 36:

Pakiet 7, pozycja 1, 7, 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 37:

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L jako najbardziej uniwersalnym ponieważ ani na osoby noszące rozmiar większy nie jest zbyt ciasny ani na osoby noszące rozmiary mniejsze zbyt luźny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pytanie nr 38:

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 39:

Pakiet 7, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 40:

Pakiet 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy ok. 47cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pytanie nr 41:

Pakiet 7, pozycja 3



Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furazerki wiązany z tyłu na troki z wstawką antypotną w części czołowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 42:

Pakiet 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 43:

Pakiet 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furazerki z trokami do umocowania, wysokość części przedniej umożliwiająca wywinicie i utworzenie warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

Pytanie nr 44:

Pakiet 7, pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 45:

Pakiet 7, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 46:

Pakiet 1 pozycja 1: Sterylny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35g/m², antystatyczny, I klasa palności wg 16 CFR 1610. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części sztywnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy, w kartonowym opakowaniu transportowym. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (±2cm). Termin ważności 5 lat.

Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 78N w kierunku wzdłużnym i min. 43N w kierunku poprzecznym; pylenie max 2,4 log₁₀; odporność na przenikanie cieczy min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143kPa, na mokro 121kPa – parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Fartuch pakowany z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 47:

Pakiet 1 pozycja 2: Sterylny wzmocniony fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m². Antystatyczny, I klasa palności wg 16 CFR 1610. W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości



min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrznie w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy, w kartonowym opakowaniu transportowym. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (± 2 cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH₂O, mniej krytycznej min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na mokro min. 98kPaparametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Fartuch pakowany z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 48:

Pakiet 7 pozycja 4: Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie danej pozycji do osobnego pakietu? Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie godzi się

Pytanie nr 49:

Pakiet 7 pozycja 4:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych typu II, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa/cm² +/-5 Pa/cm² i czystością mikrobiologiczną na poziomie maximum 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1? Szczególnie ważne jest ciśnienie różnicowe, które na poziomie 25 Pa/cm² daje gwarancję swobody w oddychaniu, co pozwala na zachowanie pełnego komfortu pracy przy zachowaniu maksymalnego bezpieczeństwa użytkownika. W ostatnim czasie, na rynku medycznym pojawiło się dużo ofert na maski, które nie spełniają wymogów wyrobu medycznego w myśl Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 50:

Pakiet 7 pozycja 4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych zgodnych z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r., warunkującymi dopuszczenie produktów do obrotu na terytorium RP oraz złożenia dokumentów potwierdzających spełnianie tych wymogów, tj: Deklaracji Zgodności CE wystawionej przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie UE, Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu? Nadmieniamy, że spełnienie powyższych wymogów wynika z obowiązujących przepisów i powinno stanowić wymaganie minimalne wobec przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 51:

Pakiet 7 pozycja 4: Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z niezależnego laboratorium potwierdzającym deklarowany poziom filtracji bakteryjnej? Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z Centralnego Instytutu Ochrony Pracy (CIOP), potwierdzającego zgodność z normą PN EN 14683 II?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 52:

Pakiet 7 pozycja 4:

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Czy Zamawiający wymaga zaferowania masek o szerokości 18 cm +/- 0,5cm po całkowitym rozłożeniu zakładek dopasowujących maskę do twarzy ? Maska, zgodnie z normą, powinna być dokładnie dopasowana do nosa, ust i podbródka - niektóre oferowane obecnie maski są wąskie mało stabilnie trzymają się na podbródku, podciągając się w kierunku ust.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 53:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty tylko dla pozycji 4 w pakiecie 7 lub wydzielenie pozycji do pakietu 7A.

Dzięki takiemu zabiegowi, jako producent, będziemy w stanie przedstawić Państwu atrakcyjną ofertę. Swoją prośbę motywujemy faktem, iż chcemy zaferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie- wnętrze maski ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach lub ryzyko samo-infekcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzielił pozycji z pakietu

Z-CA DYREKTORA
ds. Leczniczy
Barbara Turkiewicz

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5020 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337