



# Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

PSRM/D/ 133 /2023  
ZP.26.17.2023

Błonie, dnia 30 maja 2023 r.

**Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym ogłoszonego w BZP Nr 2023/BZP 00231530/01 z dnia 24.05.2023 r. na zakup środków ochrony indywidualnej [Nr postępowania: RM/ZP/17/2023]**

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, SP ZOZ Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego w Błoniu udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

### **Dotyczy Zadania 1 „Fartuchy barierowe chirurgiczne”**

**1)Pytanie pozycja 1:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie fartuchów pakowanych po 1 sztuce oraz w opakowania transportowe po 50 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**2)Pytanie:** Czy Zamawiający dopuści fartuchy w opakowaniu transportowym 40 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opakowanie transportowe 40 sztuk.

### **Dotyczy Zadania 2 „Rękawiczki chirurgiczne”**

**3)Pytanie pozycja 1-3:** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic pakowanych parami, opakowanie zbiorcze 50 par?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje rękawic pakowanych parami w opakowaniu zbiorczym 50 sztuk.

**4)Pytanie pozycja 1-3:** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wskazana przez Zamawiającego ilość dotyczy opakowań zbiorczych po 50 par?

**Odpowiedź:** Tak, wskazana ilość dotyczy opakowań zbiorczych po 50 par.

**5)Pytanie pozycja 1-3:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości ścianki: na palcu 0,19mm, na dłoni 0,18mm, na mankiecie 0,14mm, niższym lepszym poziomie AQL 0,65, średniej sile zrywu przed starzeniem min. 13 N, pakowanych parami (po 2 sztuki) oraz w opakowanie zbiorcze po 50 par. Pozostałe parametry zgodne z opisem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

**6)Pytanie pozycja 1-3:** Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga w pozycjach 1, 2, 3: 5 opakowań po 50 sztuk rękawic czy po 5 opakowań po 50 par?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje rękawic pakowanych parami w opakowaniu zbiorczym 50 sztuk.

**7)Pytanie:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną **wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci**. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, **poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium**





## Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. **Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R).** Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami OPZ.

**8)Pytanie:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic: Rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpułdrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,20 mm, dłoń 0,18 mm, na mankiecie 0,17 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 289 mm. Białka lateksowe poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit w trzech wynikach badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność 28 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami OPZ.

### **Dotyczy Zadania 3 „Rękawiczki medyczne diagnostyczne”**

**9)Pytanie pozycja 1-4:** Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

**10)Pytanie pozycja 1-4:** Czy Zamawiający dopuści rękawice pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPT – potwierdzone badaniem metodą HPLC?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami OPZ.

**11)Pytanie pozycja 1-4 (rozm. S-XL):** Mając na uwadze, iż zgodnie z normą ASTM D 6978 określa się czas przebicia cytostatyków, a nie poziom ochrony, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic przebadanych na min. 15 cytostatyków w tym min. 13 z brakiem przebicia (przenikania) do 240 min według normy ASTM D6978 (tj. maksymalne osiągnięcie według normy ASTM D 6978).

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami OPZ.





## Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

**12)Pytanie pozycja 1-4 (rozm. S-XL):** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic nie posiadających dodatków chemicznych tj.: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPT, ZDBC, ZDEC, ZDMC, ZMBI, ZPMC.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami OPZ.

**13)Pytanie pozycja 1-4 (rozm. S-XL):** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic posiadających okres gwarancji / przydatności 3 lata.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

**14)Pytanie:** Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych w opakowaniach a`100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

**Odpowiedź:** : Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane a`100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**15)Pytanie:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic: Rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Cienkie (grubość max. 0,10 mm), co gwarantujące najlepsze czucie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. **Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Wysokoodporne na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: Izopropanol 70%, Etanol 20% na najwyższym poziomie odporności - poziom 6. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,0N$ . Odporne na penetrację min. 15 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 14 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina. Przebadane na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. **Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).**

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami OPZ.

**16)Pytanie:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic: Rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. **Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania - dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje **użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4.** Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Grubość na palcach min.  $0,10 \pm 0,02$  mm. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). **Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min.** Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z







## Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. **Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. **Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu.** Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

**17)Pytanie:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6$  N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. **Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4.** Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), **odporne na penetrację alkoholi (Etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6).** Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). **Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. **Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu.** Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

**18)Pytanie:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,0$ N. **Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, **ISO 14001, ISO 45001.** Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.





## Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

### Dotyczy Zadania 4 „Rękawiczki medyczne do procedur wysokiego ryzyka”

**19)Pytanie pozycja 1-3:** Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,40mm+/-0,01, na dłoni 0,30mm+/-0,01, na mankiecie 0,20mm+/-0,01??

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

**20)Pytanie pozycja 1-3 (roz. M-XL):** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnych rękawic o poniższym opisie: Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka rozmiar M-XL; jednorazowe, niejałowe; lateksowe, bezpudrowe; minimalny AQL 1.0; wewnętrznie chlorowane; posiadające przedłużony, rolowany mankiet; teksturowane na palcach; minimalna grubość ścianki: na palcu 0,36 mm, na dłoni 0,33 mm, na mankiecie 0,25 mm; spełniające normy: wyrobu medycznego klasy I i środka ochrony indywidualnej kat. III typu B (EN455 i ASTM F1671 lub normy równoważne), średniej siły zrywu przed starzeniem minimum 28 N (EN455 lub normy równoważne), zawartości protein lateksowych < 25 µg/g (EN455 lub normy równoważne), odporności na przenikanie minimum 6 substancji chemicznych na minimum 2 poziomie (EN ISO374-1 lub normy równoważne) oraz mikroorganizmów (EN 374-2 lub normy równoważne) i minimum 15 cytotatyków w tym 13 cytotatyków z brakiem przenikania substancji do 240 minut (wg normy ASTM D 6978), przebadanych na metanol (A), etanol i 70% izopropanol, przebadanych na 37% formaldehyd na 6 poziomie (EN374 lub normy równoważne) – wszystkie spełnienia norm potwierdzone badaniami; pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPTU, ZDBC, ZPMC, ZDMC, ZMBI – potwierdzone badaniem metodą HPLC; opakowanie 50 sztuk; data przydatności 3 lata.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

**21)Pytanie:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. **Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu)**, AQL ≤1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej.** Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytotatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. **Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

**22)Pytanie:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o **długości 290 ± 10 mm**. Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. **AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu)**. Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. **Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość**





## Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

**przed kontaminacją.** Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. **Typ B wg EN ISO 374-1.** Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. **Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5.** Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. **Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).**

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami OPZ.

**23)Pytanie:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic: Rękawice diagnostyczne, lateksowe bezpudrowe do wysokiego ryzyka, **z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci**, kształt anatomiczny, średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 20 N, długość min. 270 mm - 285 mm w zależności od rozmiaru. AQL ≤ 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO374-5. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz EN 374-3, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. **Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 oraz ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. **Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par**, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawicę. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami OPZ.

**Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

**24)Pytanie:** Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 4 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**25)Pytanie:** Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 5 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości: a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a); b. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w lit. c) **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**26)Pytanie:** Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.





## Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

**27)Pytanie:** Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 3 lit. a) projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „zmiana taka dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Wyjaśnienia i wprowadzone zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktu, dla którego zostały dopuszczone przez Zamawiającego inne parametry wskazane w niniejszym piśmie, Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia w kol. 2 załącznika nr 2 do SWZ odpowiednich uwag co do zmienionych parametrów. Zamawiający proponuje, aby nanoszone uwagi były wpisane innym kolorem. W ww. przypadku Wykonawca potwierdza spełnianie przez oferowany produkt wszystkich wymagań Zamawiającego określonych w opisie przedmiotu zamówienia/formularzu cenowym z uwzględnieniem uwag.

*Sprawę prowadzi:*

Joanna Bruśnicka  
Specjalista ds. księgowości  
i zamówień publicznych  
Tel. /22/ 752 39 54

REGON 140165451; NIP 118-182-70-04

PN- EN ISO 9001:2015 -10  
PN – EN ISO/ IEC 27001:2017 - 06

[www.ratownictwopwz.pl](http://www.ratownictwopwz.pl)  
[kancelaria@ratownictwopwz.pl](mailto:kancelaria@ratownictwopwz.pl)



Laureat Konkursu  
Perły Medycyny

