



Poznań, dnia 15.04.2024 roku

Oznaczenie sprawy: PN-22/24

**Uczestnicy postępowania  
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego  
na dostawę wyrobów medycznych – pieluchy, ręczniki, czepki,  
maski, serwety, rękawice**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

**Zestaw nr 1:**

- Część nr 2: poz.1-4 :** Czy Zamawiający wymaga pieluch dla dzieci z wkład chłonny z pulpy celulozowej z superabsorbentem? Warstwa (EDS) w kolorze białym. Ostonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego, z przędzą elastyczną, zapobiegającą wyciekom w obszarze pachwinowym. Elastyczne uszy w tylnej części wyrobu. Dwa zapięcia w postaci rzepów nieelastycznych do wielokrotnego mocowania. Transparentna włókninowa taśma frontowa do wielokrotnego mocowania rzepów. Warstwa izolacyjna - laminat paroprzepuszczalny. Indykator klejowy koloru żółtego, zmieniający barwę na niebieską pod wpływem cieczy?  
 **Odp.: Zamawiający dopuszcza opisany produkt, ale nie wymaga.**
- Część nr 2, poz. 4 :** Czy Zamawiający dopuści pieluszki dla dzieci pakowane po 16 sztuk z przeliczeniem oferowanych ilości?  
 **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**
- Część nr 2, poz. 4 :** Czy Zamawiający dopuści pieluszki dla dzieci pakowane po 50 sztuk, z przeliczeniem oferowanych ilości?  
 **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**
- Część nr 5:** Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną typ II zgodna z normą PN-EN 14683:2019, przeznaczona do ograniczania rozprzestrzeniania czynników infekcyjnych, poziom filtracji bakteryjnej BFE  $\geq$  98%, udokumentowany raportem z badań z niezależnego, europejskiego laboratorium potwierdzający deklarowany poziom filtracji bakteryjnej. Ciśnienie różnicowe 25 Pa/cm<sup>2</sup> ( $\pm$ 5), czystość mikrobiologiczna maks. 30 cfu/g wg PN-EN ISO 11737-1. Wymiary maski: długość -17,5  $\pm$ 1cm, szerokość w zakresie: 9,5  $\pm$ 1cm mierzona na płasko i min. 17,5 cm mierzona na środku po rozłożeniu zakładek. Mocowana za uszy, za pomocą nie uciskających, elastycznych uchwytów o szerokości 1,5  $\pm$ 0,3cm; wkładka modelująca na nos długość 9  $\pm$  1 cm. Maska zbudowana z trzech warstw włókniny polipropylenowej nie uczulającej i nie podrażniającej, nie zawiera włókien szklanych, metali ciężkich i latexu, odporna na promienie UV. Masa powierzchniowa warstw: warstwa zewnętrzna - 17  $\pm$  2g/m<sup>2</sup>, warstwa filtracyjna - 25  $\pm$  2g/m<sup>2</sup>, warstwa wewnętrzna - 17  $\pm$  2g/m<sup>2</sup>. Wyrób medyczny klasa I, oznakowany CE, posiadający deklarację zgodności oraz zgłoszenie do Urzędu Rejestracji PLW MiPB ?  
 **Odp.: Zamawiający wymaga mocowania maski za uszy za pomocą gumek, pozostałe parametry dopuszcza.**





5. **Część nr 10:** Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP 2 zgodna z normą 149+A1:2010, przeznaczona jest do ochrony układu oddechowego przed aerozolami. Półmaska jest kompletnym sprzętem ochronnym gotowym do natychmiastowego użycia. Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Penetracja materiału filtrującego dla aerozolu chlorku sodu i aerozolu mgły oleju parafinowego  $\leq 6\%$ . Specjalna horyzontalna konstrukcja komory oddychania (tzw. krój typu "kaczy dziób") pozwala na swobodniejsze oddychanie i spowalnia zwilżenie maski, co umożliwia jej dłuższe użytkowanie. Półmaska składa się z włóknin zewnętrznych ochronnych oraz z warstw wewnętrznych (polipropylenowy materiał filtracyjny) odpowiadających za wymagany stopień filtracji. Wyrób posiada gumkę w postaci paska przymocowanego do obu końców wyrobu. Konstrukcja gumki umożliwia jej rozdzielenie wzdłuż i zamocowanie półmaski na głowie użytkownika: na karku i na potylicy.

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

6. **Część nr 15:** Czy Zamawiający dopuści : Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, chropowata powierzchnia. Długość rękawicy minimum 250 mm, grubość na palcu 0.16 mm, grubość na dłoni 0.14 mm oraz grubość na mankiecie 0.12 mm, siła zrywu przed starzeniem  $> 9$  N oraz siła zrywu po starzeniu  $> 9$  N zawartość protein  $\leq 50$   $\mu\text{g/g}$ . AQL: 0.65. Rękawice zgodne EN ISO 374-1, EN ISO 21420. Rękawice przebadane na odporność na przenikanie substancji chemicznych i mikroorganizmów zgodnie z ISO 374-5, Dostępne w rozmiarach 5,5-9.

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

7. **Część nr 16 :** Rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, chropowata powierzchnia, pokryte żel. Długość rękawicy minimum 250 mm, grubość na palcu 0.16 mm, grubość na dłoni 0.14 mm oraz grubość na mankiecie 0.12 mm, siła zrywu przed starzeniem  $> 9$  N oraz siła zrywu po starzeniu  $> 9$  N zawartość protein  $\leq 10$   $\mu\text{g/g}$ . AQL: 0.65. Rękawice zgodne EN ISO 374-1, EN ISO 21420. Rękawice przebadane na odporność na przenikanie substancji chemicznych i mikroorganizmów zgodnie z ISO 374-5, Dostępne w rozmiarach 5,5-9.

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę kary w § 9 ust. 1 pkt a) wzoru umowy na 0,1% wartości niezrealizowanego zamówienia lub na inne złagodzenie kary umownej w § 9 ust. 1 pkt a)? Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron."

**Odp.: Zamawiający nie wprowadza zmiany do zapisów wzoru umowy.**





## Zestaw nr 2:

### Część 6

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną 3 warstwową?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

### Część 11

**Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6 (z odstępniem od wymogu odporności na środki dezynfekcyjne)?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

### Część 12

**Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści rękawice spełniające wymagania odporności na przenikanie min. 8 substancji chemicznych według normy EN 16523-1, zgodne z normą ASTM D6978 oraz ASTM F1671?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

### Część 15

#### Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o informację czy ma na myśli rękawice mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej lub posiadające warstwę antypoślizgową na całej powierzchni?

**Odp.: Zamawiającemu zależy na powierzchni mikroteksturowanej.**

### Część 15

#### Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,18mm+/-0,01?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

### Część 15

#### Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice składane na pół?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

### Część 15

#### Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,22mm+/-0,02, na dłoni 0,19mm+/-0,01, na mankiecie 0,17mm+/-0,01?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

### Część 15

#### Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 0,65 potwierdzone raportem z badań wg normy EN 455 producenta?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

### Część 16

#### Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające opakowanie zewnętrzne foliowe?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**





**Cześć 16**

**Pozycja1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice składane na pół?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

**Cześć 17**

**Pozycja1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,20mm+/-0,02?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Cześć 19**

**Pozycja1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Cześć 19**

**Pozycja1**

Czy Zamawiający oczekuje rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego załączonym do oferty raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

**Cześć 20**

**Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną a'20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Cześć 20**

**Pozycja 2-3**

Czy Zamawiający dopuści serwety sterylne wykonane z trójwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa + folia PE + polipropylen) o gramaturze 75g/m2?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

**Cześć 20**

**Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50x60cm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw nr 3:**

**Część nr 4 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek chirurgicznego w formie furażerki zgodnego z opisem:

- Czepek w kształcie furażerka z gumką w tylnej części
- Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m2 w kolorze niebieskim
- Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m2 w kolorze białym
- Część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia
- Pakowany w karton w formie podajnika

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**





#### **Część nr 6 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski z szybką zgodną z opisem:

MASKA CHRONIĄCA NOS I USTA Z PLASTIKOWYM ELEMENTEM CHRONIĄCYM OCZY:

- MASKA POSIADA 3 WARSTWY
- WIĄZANA NA TROKI
- POSIADA WKŁADKĘ MODELUJĄCĄ UMOŻLIWIAJĄCĄ DOPASOWANIE DO KSZTAŁTU NOSA ORAZ WARSTWĄ PRZECIWI PAROWANIU
- KOLOR ZIELONY/NIEBIESKI
- PRZEZROCZYSTA OSŁONA NA OCZY
- NIESTERYLNE
- ROZMIAR: UNIWERSALNY
- PEŁNOBARIEROWA, BEZZAPACHOWA, NIE PODRAŻNIAJĄCA SKÓRY
- OPAKOWANIE ZAPEWNIĄCE POJEDYNCZE WYJMOWANIE
- SPEŁNIAJĄCA NORMĘ PN EN 14683 II

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

#### **Zestaw nr 4:**

##### **Pakiet 11**

Czy Zamawiający dopuści rękawice z AQL 1,0?

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

##### **Pakiet 12**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długość min. 280 mm, odporne przez >240 min na 10 cytostatyków, spełniające wymagania odporności na przenikanie min. 7 substancji chemicznych wg normy EN 16523-1?

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

##### **Pakiet 15**

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimeryzowane od wewnątrz, o typowej grubości ścianki na palcu:  $0,22 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,18 \pm 0,03$ , mankiet:  $0,15 \pm 0,02$  mm, składane na pół?

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

##### **Pakiet 17**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, poliizoprenowe, z wewnętrzną warstwą z CPC i silikonem, kolor kremowy, kształt anatomiczny z niezależnym kciukiem, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi prążkowaniami, o grubości ścianki na palcu: 0,23 mm, na dłoni  $\geq 0,17$  mm, mankiet:  $\geq 0,17$  mm, długość min 280mm, siła zrywu przed starzeniem min 18N, AQL 0,65, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5, EN 16523, odporne przez min 240 min na min 10 cytostatyków wg ASTM D6978, sterylizowane radiacyjnie, rozm. 5,5-9,0?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

##### **Pakiet 17**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor biały/naturalny, kształt anatomiczny, ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany z opaską lepnią zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu:  $0,21 \pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,19 \pm 0,03$  mm, mankiet:  $0,16 \pm 0,03$  mm, typowa długość min. 305mm, AQL max 0,65, mediana siły zrywu przed starzeniem





min 14,9 N (potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-2), odporne przez min 30 min na min 5 substancji (potwierdzone wynikami badań z jednostki niezależnej wg EN 16523-1), pozbawione akceleratorów wywołujących alergię typu IV: ZMBT, MBT, DPG, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa zgodnie z Rozp. 2017/745, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN ISO 21420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 10282, odporne na min 20 cytostatyków przez min 30 min w rzeczywistych warunkach użycia potwierdzone wynikami badań, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pakiet 17**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz, z wykończeniem mikroteksturowanych na zewnątrz, kolor naturalnego lateksu/ biały, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie: 0,20±0,02 mm, typowa długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- poniżej 10µg/g - raport z badań z jednostki niezależnej wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5, b6.02- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN ISO 21420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne przenikanie min 12 substancji chemicznych przez min 60 min w g EN 16523 oraz odporne na min 20 cytostatyków przez min 30 min w rzeczywistych warunkach użycia (test ACP)- potwierdzone wynikami badań, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

#### **Zestaw nr 5:**

##### **Pytanie 1 – Część 11**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitrylowych o powierzchni teksturowanej na końcach palców, długość rękawicy osiągnięta 300mm, odstępianie od badania na ścieranie i przebicie wg EN 388, oraz odstępianie od badania na min. 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 70% na min. 2 poziomie oraz min. 3 środki dezynfekujące na min. 2 poziomie, a dopuszczenie rękawic przebadanych na następujące substancje chemiczne .

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności wg. EN ISO 374-1
40% Wodorotlenek sodu / 40% Sodium Hydroxide (K)	6
30% Nadtlenek wodoru / 30% Hydrogen Peroxide (P)	4
37% Formaldehyd / 37% Formaldehyde (T)	3
10-13% Podchloryn sodu / 10-13% Sodium Hypochlorite	6
50% Kwas siarkowy / 50% Sulphuric Acid	6
5% Bromek etydydny / 5% Ethidium Bromide	6
50% Aldehyd glutarowy / 50% Glutaraldehyde	6
0.1% Fenol / 0.1% Phenol	6
1.5% Metanol w wodzie / 1.5% Methanol in water	6
3% Jodek Powidonu / 3% Povidone Iodine	6
3% Nadtlenek wodoru / 3% Hydrogen Peroxide	6
1% Chlorek benzalkonium / 1% Benzalkonium Chloride*	6





10% Nadwęglan sodu / 10% Sodium Percarbonate**	6
4% Diglukonian Chlorheksydydy / 4% Chlorhexidine	6
70% 1-Pronanol / 70% 1-Propanol	0
70% Izopropanol / 70% Isopropanol	0

Wymagania: AQL 1,0. Pełna informacja o produkcie w postaci piktogramów lub potwierdzona za pośrednictwem informacji fabrycznie naniesionej na opakowaniu jednostkowym rękawic.

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 2 – Część 11**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitrylowych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z teksturą na końcach palców, długość rękawicy osiągnięta 275mm, odstępianie od badania na ścieranie i przebicie wg EN 388, oraz odstępianie od badania na min. 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 70% na min. 2 poziomie oraz min. 3 środki dezynfekujące na min. 2 poziomie, a dopuszczenie rękawic przebadanych na następujące substancje chemiczne .

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności wg. EN ISO 374-1
40% Wodorotlenek sodu / 40% Sodium Hydroxide (K)	6
10-13% Podchloryn sodu / 10-13% Sodium Hypochlorite	6
50% Kwas siarkowy / 50% Sulphuric Acid	6
65% Kwas azotowy / 65% Nitric Acid (M)	0
99% Kwas octowy / 99% Acetic Acid (N)	0
25% Wodorotlenek amonu / 25% Ammonium Hydroxide (O)	0
5% Bromek etydydy / 5% Ethidium Bromide	6
37% Formaldehyd (T) / 37% Formaldehyde (T)	3
50% Aldehyd glutarowy / 50% Glutaraldehyde	6
0.1% Fenol / 0.1% Phenol	6
n-heptan / n-Heptane (J)	0
1.5% Metanol w wodzie / 1.5% Methanol in water	6
70% Izopropanol / 70% Isopropanol	0
30% Nadtlenek wodoru / 30% Hydrogen Peroxide (P)	4

Wymagania: AQL 1,0. Pełna informacja o produkcie w postaci piktogramów lub potwierdzona za pośrednictwem informacji fabrycznie naniesionej na opakowaniu jednostkowym rękawic.

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 3 – Część 12**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Rękawic diagnostycznych do cytostatyków, nitrylowych o powierzchni zewnętrznej teksturowanej na końcach palców, odporne na działanie substancji chemicznych oraz leków cytostatycznych (brak przebicia do 240 minut dla co najmniej 10 substancji cytotoksycznych wg ASTM D 6978). Pełna informacja o produkcie w postaci piktogramów lub potwierdzona za pośrednictwem informacji fabrycznie naniesionej na opakowaniu jednostkowym rękawic. Pozostałe zgodne.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**





**Pytanie 4 – Część 15**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy polimerowanej wewnętrznie, chlorowane zewnętrznie, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,24mm, AQL 0.65 potwierdzone raportem z badań wg normy EN 455 przez producenta. Składane na pół. Pozostałe zgodne?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 5 – Część 15**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na dłoni 0,19mm, mankietcie 0,15mm. Siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 13N.AQL-0.65 potwierdzone raportem z badań wg normy EN 455 przez producenta, pozbawione MBT potwierdzone przez producenta, zarejestrowane jako wyrób medyczny IIa i środek ochrony osobistej kat. III/typ C. Pakowanie: opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem prawa/lewa dłoń, opakowanie zewnętrzne papier/foolia hermetycznie zamknięta, pozostałe zgodne?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 6 – Część 16**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic, opakowanie zewnętrzne folia/foolia hermetycznie i podciśnieniowo zamknięta, certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III/typ C. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/foolia hermetycznie i podciśnieniowo zamknięta, pozostałe zgodne?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 7 – Część 17**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza rękawice w kolorze zielonym długość rękawicy min. 290mm, grubość na palcu: 0,18mm, dłoni 0,17mm, mankietcie 0,13mm, AQL0,65 potwierdzone badaniami wg En 455-1,-2 przez producenta,-odporne na przenikanie min. 3 substancji chemicznych zg z EN ISO 374-1 w tym min. 2 substancje na poziomie 6, oraz odstępnie od normy ASTM D3577, która jest normą amerykańską i odpowiednikiem normy EN 455. Pozostałe zgodne.

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

**Zestaw nr 6:**

**Pakiet 9.**

Pyt.1. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy zamawiający wymaga dołączenia raportu z badań na przenikalność leków cytostatycznych o których mowa w SWZ, dołączonych do oferty?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

Pyt 2. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy zamawiający wymaga, aby Fartuch był barierowy na leki cytostatyczne na całej swojej powierzchni, tzn. Był jednorodny (bez dodatkowych wzmocnień we wybiórczych miejscach)?

**Odp.: Tak.**

**Zestaw nr 7:**

1. **Dot. SWZ, Rozdział III, podpunkt 5, punkt 4) :** Czy nie doszło do omyłki i Zamawiający wymaga Świadectwa PZH oraz pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka tylko w odniesieniu do części nr 2?

**Odp.: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga Świadectwa PZH / pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka lub równoważnego dokumentu w odniesieniu do części nr 2 i 3.**







**Zestaw nr 8:**

I do części nr 1:

1. Czy zamawiający dopuści ręcznik medyczny włókninowy, wykonany z mieszanki wiskozy 70% i poliestru 30%, 70x80 cm, gramatura do 40 g/m<sup>2</sup>. 1 opakowanie = 50 sztuk?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

2. Czy zamawiający oczekuje ręcznika zarejestrowanego jako wyrób medyczny?

**Odp.: Tak.**

II do części nr 13 poz. 1:

1. Czy zamawiający dopuści chusteczki włókninowe suche 18x25 cm, przeznaczone do mycia, dezynfekcji oraz osuszania powierzchni wyrobów medycznych. Wykonane z poliestru i wiskozy, nie zostawiające smug, o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> Udział procentowy składników, wiskoza 70%, poliestr 30%. 1 rolka = 300 sztuk?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

2. Czy zamawiający dopuści chusteczki włókninowe suche 18x25 cm, przeznaczone do mycia, dezynfekcji oraz osuszania powierzchni wyrobów medycznych. Wykonane z poliestru i celulozy, nie zostawiające smug, o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> Udział procentowy składników, poliestr 50%, celuloza min. 50%. 1 rolka = 300 sztuk?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

Część 4,

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, bez perforacji, z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach

ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odp.: Zgodnie z SWZ.**

**Zestaw nr 8:**

Pytanie do części nr 1

Ręcznik włókninowy medyczny

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiotowe produkty w celu spełnienia wymogów jakościowych określonych w postępowaniu były wyprodukowane z surowca I gatunku, podczas gdy produkty wyprodukowane z surowca II gatunku lub gorszego nie będą spełniały wymaganych przez Zamawiającego standardów jakościowych? Zdaniem Składającego pytanie produkty wyprodukowane z surowca II gatunku nie spełnią wymaganych przez Zamawiającego standardów. Ponadto, wnoszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby oferowane produkty stanowiły wyrób medyczny, a w konsekwencji, należy zastosować do nich VAT w stawce 8%? Zdaniem Składającego pytanie jedynie produkty będące wyrobami medycznymi spełnią wymogi postępowania.

**Odp.: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego ze stawką 8% vat, pozostałe zgodne z SWZ.**

Pytanie do części nr 13 Chusteczki włókninowe suche

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiotowe produkty w celu spełnienia wymogów jakościowych określonych w postępowaniu były wyprodukowane z surowca I gatunku, podczas gdy produkty wyprodukowane z surowca II gatunku lub gorszego nie będą spełniały wymaganych przez Zamawiającego standardów jakościowych? Zdaniem Składającego pytanie produkty wyprodukowane z surowca II gatunku nie spełnią wymaganych przez Zamawiającego standardów. Ponadto, wnoszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby oferowane produkty stanowiły wyrób medyczny, a w konsekwencji, należy zastosować do nich VAT w stawce 8%? Zdaniem Składającego





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY SZPITAL KLINICZNY**  
IM. HELIODORA ŚWIĘCICKIEGO  
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO IM. KAROLA MARCINKOWSKIEGO W POZNANIU

ul. Polna33, 60-535 Poznań, NIP: 781-16-21-484, REGON: 000288840, KRS: 0000002866

pytanie jedynie produkty będące wyrobami medycznymi spełnią wymogi postępowania.

**Odp.: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego ze stawką 8% vat, pozostałe zgodne z SWZ.**



GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY SZPITAL KLINICZNY IM. HELIODORA ŚWIĘCICKIEGO  
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO IM. KAROLA MARCINKOWSKIEGO W POZNANIU

kontakt: [office@gpsk.ump.edu.pl](mailto:office@gpsk.ump.edu.pl)

KONTO BANKOWE BANK GOSPODARSTWA KRAJOWEGO 37 1130 1088 0001 3124 0720 0002

