

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 **Informacja** (012) 27-30-355, 27-30-205

**sekretariat** 37-20-670, 37-20-671 **fax.** 272-18-55

**NIP:** 681-169-06-68, **REGON:** 000300570,

---

Myślenice, dnia 02.11.2021r.

**Do wszystkich  
Wykonawców**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019r. poz. 2019 z późn. zm. – dalej uPZP) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ust. 2 uPZP. którego przedmiotem dostawa rękawic, zgodnie z Załącznikiem nr 1 do SWZ - opisem szczegółowym. Nr sprawy 33/PN/21

Zamawiający poprawiła omyłkę pisarką w udzielonych odpowiedziach z dnia 29.10.2021r do wykonawcy (7) siódmego.

**Ma być:**

**Część 2.** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękawice diagnostyczne nitylowe, wewnątrznie chlorowane, o grubości pojedynczej ścianki palca 0,05mm, o sile zrywania przed starzeniem 6,0-7,0N?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Część 2.** Czy Zamawiający odstąpi od badań wystawionych przez niezależną jednostkę? Czy zgodność z normami może być potwierdzona przez kartę danych technicznych wystawioną przez producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od badań wystawionych przez niezależną jednostkę. Zgodność z normami może zostać potwierdzona dodatkowo przez kartę danych technicznych wystawioną przez producenta.**

**Część 2.** Czy Zamawiający odstąpi od badań wg ASTM F1670?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od badań wg. ASTM F1670**

**Zamawiający zmienia Rozdział IV SWZ w brzmieniu:**

Rozdział IV. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

1.Zamawiający żąda następujących przedmiotowych środków dowodowych:

Część nr 1:

- sprawozdanie z badań wystawione przez jednostkę niezależną lub notyfikowaną nie starsze niż z 2016 roku potwierdzające przebadanie na:
- przenikanie wirusów wg. ASTM F1671 (pozycje o numerach: 1, 2)
- krwi syntetycznej wg ASTM F1670 ( pozycje o numerach 1,2 )
- Oświadczenie wykonawcy, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, lub deklaracja zgodności z dyrektywą 93/42/EWG lub wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.

Część nr 2:

- sprawozdanie z badań wystawione przez jednostkę niezależną lub notyfikowaną nie starsze niż z 2016 roku potwierdzające przebadanie na :

- przenikanie wirusów wg. ASTM F1671-krwi syntetycznej wg ASTM F1670

Karty katalogowe dla oferowanych produktów dla każdej pozycji w części 1 i 2.

2. Oświadczenie wykonawcy, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, lub deklaracja zgodności z dyrektywą 93/42/EWG lub wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.

Przedmiotowe środki dowodowe wskazane w pkt. I nie podlegają uzupełnieniu

3. Inne niż podmiotowe środki dowodowe dokumenty, składane w odpowiedzi na wezwanie, wyłącznie przez Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona:  
Nie dotyczy
4. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści podmiotowych środków dowodowych.

## **II. Zamawiający w Rozdział XI SWZ opis sposobu przygotowania oferty w pkt 3 Wykonawcy muszą złożyć ponadto wraz z ofertą następujące oświadczenia i dokumenty:**

### **Dodaje ppkt. 2 a**

Cz. 1- sprawozdanie z badań wystawione przez jednostkę niezależną lub notyfikowaną nie starsze niż z 2016 roku potwierdzające przebadanie na:

- przenikanie wirusów wg. ASTM F1671 (pozycje o numerach: 1, 2)
- krwi syntetycznej wg ASTM F1670 ( pozycje o numerach 1,2 )
- Oświadczenie wykonawcy, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, lub deklaracja zgodności z dyrektywą 93/42/EWG lub wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.

Część nr 2:

- sprawozdanie z badań wystawione przez jednostkę niezależną lub notyfikowaną nie starsze niż z 2016 roku potwierdzające przebadanie na :
- przenikanie wirusów wg. ASTM F1671
- krwi syntetycznej wg ASTM F1670

Oświadczenie wykonawcy, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, lub deklaracja zgodności z dyrektywą 93/42/EWG lub wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.

Przedmiotowe środki dowodowe wskazane w pkt. II nie podlegają uzupełnieniu

### **Zmianie ulega Rozdział X SWZ Termin związania oferta**

***Termin związania Wykonawcy złożoną ofertą upływa w dniu 19.02.2022r.***

### **Nowe terminy:**

#### **Składania:**

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](http://platformazakupowa.pl) pod adresem [www.platformazakupowa.pl/pn/szpitalmyslenice](http://www.platformazakupowa.pl/pn/szpitalmyslenice) w myśl Ustawy na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 22.11.2021 r do godz. 12.30.**

#### **Otwarcia:**

Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 22.11.2021 r. godz. 13.10**

Podpis.....