

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk; tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605
e-mail: sekretariat@szpital.slupsk.pl www.szpital.slupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 29.03.2021 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa środków ochrony osobistej przeciw COVID-19” – sprawa nr 16/PN/2021

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zmianami, dalej „Ustawa”) Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

zadanie 1, zadanie 2 Czy zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochrony typu 5/6, spełniający wymagania normy EN 14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym, posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśma dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczna gumka, elastyczny pas z tyłu, włóknina laminowana o gramaturze 60 g/m²?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2:

Część nr 2. Czy Zamawiający dopuści w części nr. 2 kombinezon ochronny o gramaturze 55-60 g/m³? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Część 7 Czy Zamawiający dopuści możliwość wyceny ręczników o wymiarach 60 x 80 cm, ale wykonanych z celulozy typu Airlaid o wyższej gramaturze tj. 70 g/m²?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, jeżeli ręcznik jest chłonny.

Pytanie nr 4:

W dokumencie SWS (Część I pkt. 4.3.) czytamy: Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania, jako wyrób medyczny (dotyczy tylko wyrobów medycznych). Z kolei Formularz asortymentowo-ilościowy, Część nr 3, wymienia jedynie konieczność dołączenia dokumentów potwierdzających zgodność produktu z normą EN149:2001 + A1:2009 oraz deklarację zgodności z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425, natomiast nie mówi nic o "dopuszczeniu masek do obrotu i używania jak wyrobu medycznego". W związku z tym -

Czy półmaski FFP2 z certyfikatami zamieszczonymi w załączniku oraz na zdjęciach zamieszczonych pod linkiem: [https://\[redacted\].pl/maski-ffp2.html](https://[redacted].pl/maski-ffp2.html) (MASKA 1_FFP2) spełniają warunki niniejszego przetargu?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5:

Wg wskazania zawartego w Części I pkt 5 SWS wymagane jest złożenie wraz z ofertą "przedmiotowych środków dowodowych"

Czy załączone 4 certyfikaty/deklaracje oraz zdjęcia jak w ww. linku wyczerpują wymogi tego warunku przetargu?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6:

Pakiet 3 Czy Zamawiający dopuści maski bez pianki na nos?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7:

Pakiet 3 Czy Zamawiający dopuści maski z gumką „na uszy”?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z pozostałymi wymaganiami SWZ.

Pytanie nr 8:

Pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści ochraniacze wykonane z PP+PE, o gramaturze 40g/m², o długości 40 cm, wiązane na troki?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ochraniacze wykonane z PP+PE, z gramaturą 40g/m², pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9:

Czy zamawiający w części 3. odstąpi od wymogu pianki uszczelniającej na nos, gdyż sam element formowalny w części nosowej maski daje odpowiednią szczelność i bezpieczeństwo?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10:

Czy zamawiający w części 3. dopuści półmaski ochronne o mocowaniu za pomocą nieuwierających gumek zausznych jako rozwiązanie równoważne i stosowane również w przypadku masek chirurgicznych?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z pozostałymi wymaganiami SWZ.

Pytanie nr 11:

Czy zamawiający w części 3. wyrazi zgodę, aby oferowany produkt miał ograniczenie certyfikatu CE jako produkt nieprzeznaczony do użytkowania medycznego i chirurgicznego?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12:

Czy zamawiający w części 4. w celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa personelu dopuści półmaski FFP3 nieskładane czaszowe/kubelkowe gwarantujące lepsze przyleganie, a dodatkowo posiadające uszczelkę na całym wewnętrznym obwodzie maski?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza jeśli spełnia normy EN 149:2001 + A1:2009, klasa P3

Pytanie nr 13:

do części nr 7: Czy Zamawiający dopuści do oceny ręczniki włókninowe wykonane z mieszaniny wiskozy i poliestru o gramaturze min. 50 gramów/ m² i wymiarach min. 60x80 cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, jeżeli ręcznik jest chłonny.

Pytanie nr 14:

Czy zamawiający dopuści maski FFP2 mocowane na gumki na uszy? Jest to najbardziej popularna forma mocowania maski. Dopuszczenie takiego rodzaju opakowania zwiększy konkurencyjność złożonych ofert, a zamawiającemu pozwoli na uzyskanie lepszej oferty. Maski te spełniają wymogi postawione przez Zamawiającego zgodności z normami.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Czy zamawiający dopuści maski bez piankowego uszczelnienia? Samo piankowe uszczelnienie ma na celu zmniejszenie przecieku całkowitego w przypadku, gdy maska bez użycia pianki nie spełnia normy przecieku całkowitego. Jest wielu producentów, którzy nie muszą stosować dodatkowego zabezpieczenia, bo konstrukcja maski pozwala na spełnienie tego wymogu. Wydaje nam się, że pianka

może być elementem dopuszczonym, ale nie obowiązkowym. Główną wytyczną powinno być spełnienie normy i prosimy o dopuszczenie masek bez pianki, spełniającej normę 149.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16:

Dotyczy: Części 3 i 4

Półmaski filtrujące FFP3 i FFP2 spełniające wymagania europejskiej normy EN 149:2001+A1:2009 w przypadku użycia w środowisku medycznym, czyli w Szpitalach lub innych jednostkach o podobnym charakterze, powinny dodatkowo spełniać wymogi ustawy o wyrobach medycznych i Dyrektywy Rady 93/42/EWG. Jako przedmioty dopuszczone do użycia w tym środowisku powinny we właściwy sposób zostać zgłoszone jako wyroby medyczne do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Wyrobów Biobójczych w Warszawie, a także powinny być zgodne z obowiązującymi przepisami prawnymi tj:

1. Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych
2. RORZĄDZENIEM MINISTRA ZDROWIA z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych,
3. ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz w normie EN 149:2001+A1:2009
4. Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych oraz w normą EN14683:2019+AC:2019.

W związku z powyższym półmaski filtrujące FFP3i FFP2 przeznaczone do użycia w środowisku medycznym powinny być zgłoszone do Urzędu jako wyrób medyczny klasy I spełniający regulę 1.

Zgodnie z cytowaną wyżej Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych w załączniku nr 1 pkt.8.1 szczegółowo wskazano, iż wyroby medyczne muszą spełniać wymóg czystości mikrobiologicznej. tj.

8.1. Wyrób oraz procesy jego produkcji muszą być projektowane tak, aby eliminować lub najbardziej ograniczyć, zagrożenie infekcji pacjenta, użytkownika i osób trzecich.

Konstrukcja musi być łatwa w obsłudze i, w miarę potrzeby, minimalizować skażenie wyrobu przez pacjenta i odwrotnie podczas używania.

W konsekwencji tego przepisu norma EN 14683 przewiduje takie badanie. Odpowiednie regulacje w zakresie czystości biologicznej wynikają z ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych, a zawarte są w załączniku nr 1 do rozporządzenia w szczególności:

7.2. Wyroby medyczne muszą być zaprojektowane, wytworzone i opakowane w sposób minimalizujący ryzyko zanieczyszczenia lub skażenia, na jakie mogą być narażone osoby podczas transportu, przechowywania i używania wyrobów medycznych, w tym pacjenci, z uwzględnieniem przewidzianego

zastosowania wyrobów medycznych. Szczególną uwagę należy zwrócić na tkanki narażone na kontakt oraz na czas i częstość kontaktu.

Mając na uwadze powyższe, zwracamy się z zapytaniem, czy w związku z tym, że półmaski filtrujące FFP3 i FFP2, będące przedmiotem powyższego postępowania będą używane w środowisku medycznym, Zamawiający oprócz normy EN 149:2001+A1:2009 wymaga również spełnienia wymogów ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r i Dyrektywy rady 93/42/EWG oraz normy EN14683:2019+AC:2019 ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17:

Szanowni Państwo, zgodnie z ostatnimi rekomendacjami ekspertów w dziedzinie terapii zakażeń w czasie epidemii nie powinny być używane maski z zaworem oddechowym. Maski z zaworem oddechowym służą tylko do ochrony użytkownika, ponieważ wydychane powietrze nie jest już filtrowane. W związku z powyższym w celu zapewnienia bezpiecznych warunków pracy oraz zminimalizowania ryzyka rozprzestrzenienia się choroby Covid-19 wywołanej wirusem SARS-CoV-2 prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga półmasek filtrujące bez zaworu oddechowego?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18:

W związku z pogarszającą się sytuacją epidemiczną w kraju, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający w pozycjach 1,2 wymaga produktu, który posiada badania potwierdzonej skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający w celu zachowania czystości biologicznej oraz zapobiegania zakażeniom krzyżowym, wymaga półmasek w opakowaniu jednostkowym?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20:

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. i normą EN 149+A1:2010, oznaczenia w sposób czytelny i trwałe na każdej pojedynczej półmasce filtrującej tzn.: nazwy, znaku handlowego lub innego elementu identyfikującego producenta, znakowania identyfikującego typ maski, CE z numerem jednostki certyfikującej, oraz numer i rok publikacji niniejszej normy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 21:

W związku z coraz częściej pojawiającymi się na rynku półmaskami filtrującymi FFP2 i FFP3 wątpliwej jakości, nie posiadających wymaganych dokumentów (niejasne certyfikaty ,brak opisu na maskach, brak jasno opisanych numerów katalogowych, brak dokumentów) Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w przypadku wątpliwości co do zaoferowanego produktu wezwie oferentów do dostarczenia próbek, w celu potwierdzenia spełnienia wymogów SIWZ ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22:

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga maski składanej o płaskiej konstrukcji w kształcie maski medycznej ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23:

Dotyczy części 3

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP2, wyrób medyczny klasy I w kształcie maski medycznej bez zaworu o niskich oporach oddychania. Zawierającą zauszne uchwyty (gumki) z zapinką doszczelniającą. Posiadającą zacisk nosowy oraz piankową uszczelkę nosową po wewnętrznej stronie maski. Przeznaczona do pracy minimum do 8h. Zgodna z norma EN 149 : 2001 + A1:2009. Poziom filtracji cząstek stałych równy/większy 94%, posiadająca średnią skuteczność filtracji cząstek wirusa o wielkości od 7nm do 270 nm (koronawirusa) powyżej 99 %, potwierdzona badaniami z niezależnej uprawnionej instytucji badawczej. Spełniający normę EN 14683 w zakresie TYP I, II, IIR. Pakowane jednostkowo?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24:

Dotyczy części 4 Czy Zamawiający dopuści półmaskę Filtrującą FFP3. Wyrób medyczny klasy I w kształcie maski medycznej, bez zaworu o niskich oporach oddychania, zawierającą zauszne uchwyty (gumki) z zapinką doszczelniającą. Posiadającą zacisk nosowy oraz piankową uszczelkę nosową po wewnętrznej stronie maski. Przeznaczona do pracy minimum do 8h. Posiadającą system doszczelniania podbródka. Zgodna z norma EN 149 : 2001 + A1:2009. Poziom filtracji cząstek stałych równy/większy 99%, posiadająca średnia skuteczność filtracji cząstek wirusa o wielkości od 7nm do 270 nm (koronawirusa) powyżej 99 %, potwierdzona badaniami z niezależnej uprawnionej

instytucji badawczej. Spełniający normę EN 14683 w zakresie TYP I, II i IIR. Pakowane jednostkowo ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25:

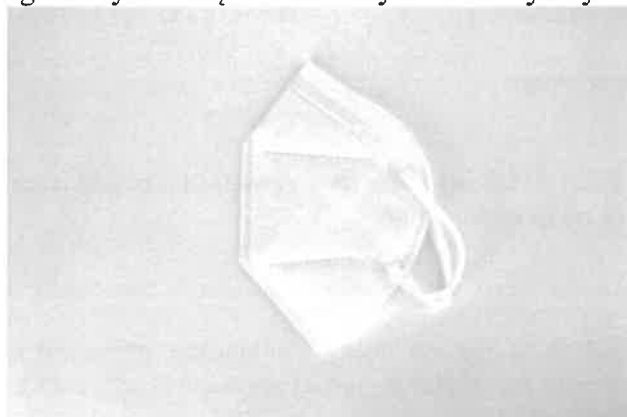
Część 2. Ze względu na możliwość złożenia bardzo konkurencyjnej pod względem cenowym i jakościowym oferty prosimy o dopuszczenie kombinezonów wykonanych z laminatu włóknina /folia PE o gramaturze 55 g/m², typ ochrony 5,6 w rozmiarze M, L,XL,XXL będący środkiem ochrony osobistej klasy III. Wytrzymałość na rozciąganie według normy EN ISO 13934-1 , zgodny z normą EN 13034:2005 + A1:2009 oraz EN 14126:2003/AC:2004,Rękawy wykończone gumką, zamek błyskawiczny kryty listwą. Proponowany przez nas produkt jest pakowany pojedynczo, w kartonie po 40 szt., zgodny z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425

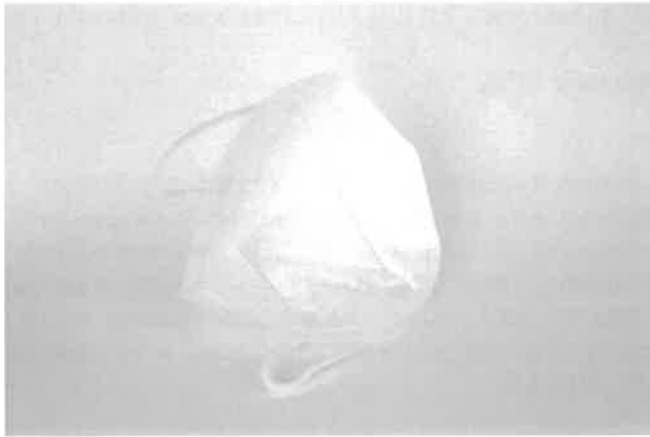


Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26:

Czy zamawiający dopuści dla części nr 3 maski medyczne typ 3D – wypukłe maski o konstrukcji takiej samej jak maska FFP2, 4 warstwowa mocowana na gumki. Spełniająca wszelkie wymogi normy medycznej 14683. Konstrukcja pozwalająca na szczelne przyleganie maski do twarzy, zapewniająca bardzo wysoką ochronę dróg oddechowych. Produkt dopuszczony do obrotu jako medyczny, zgłoszony do Urzędu leków i wyrobów medycznych. Poniżej zdjęcie wyrobu.





Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 27:

Dotyczy Części nr 4

Czy Zamawiający w Część nr 4 dopuści półmaskę w klasie FFP3 renomowanej firmy MFA rekomendowaną w całej Europie zgodną z normą EN 149:2001 + A1:2009 oraz systemami zarządzania jakością ISO 9001:2015 oraz ISO 13485:2016 z szeroko regulowaną długością taśm pozwalającą na dopasowanie półmasksi do każdej głowy mocowaną za pomocą wysoko wytrzymałych zgrzewów (brak ryzyka uszkodzenia taśm)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z pozostałymi wymaganiami SWZ.

Pytanie nr 28:

Dotyczy Części nr 3 i 4 Czy Zamawiający w Części nr 3 i 4 wymaga posiadania przez producenta półmasek ISO 9001, które gwarantuje wysoką jakość produktu w całym procesie jego wytwarzania, i zapewni bezpieczeństwo personelu medycznego?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 29:

Dotyczy Części nr 3 i 4 Czy Zamawiający w Części nr 3 i 4 wymaga posiadania przez producenta półmasek ISO 13485, które przeznaczone jest dla wyrobów medycznych, którego celem jest zagwarantowanie najwyższej jakości wyrobów oraz ich zgodności z wymaganiami prawnymi i oczekiwaniami klientów?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 30:

Dotyczy Części nr 3 i 4 Czy Zamawiający w Części 3 i 4 wymaga przesłania pełnego raportu z badań europejskiej jednostki notyfikującej na zgodność z normą EN 149:2001 + A1:2009 oraz rozporządzeniem UE 2016/425" co zagwarantuje wykluczenie produktów z fałszywymi certyfikatami, które są dostępne na Naszym rynku?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 31:

Dotyczy Części nr 3 i 4 Czy Zamawiający w Części 3 i 4 wymaga na wezwanie przedstawienia referencji potwierdzających sprzedaż półmasek za okres minimum 3lat?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 32:

Dotyczy części nr 1 Czy Zamawiający w Części nr 1 ma na myśli kombinezon posiadający wykończenie antystatyczne po obu stronach, i nie doszło do omyłki pisarskiej antyseptyczne?, norma EN 1149-5:2008 mówi o właściwościach elektrostatycznych?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że doszło do omyłki pisarskiej powinno być antystatyczne zamiast antyseptyczne zgodnie z normą EN 1149-5:2008.

Pytanie nr 33:

Dotyczy części nr 1 Czy Zamawiający w Części nr 1 ma na myśli kombinezony wykonane z materiału Tyvek/wysokiej gęstości polietylen o gramaturze 41,5g/m² co zagwarantuje dostarczenie produktu najwyższej jakości i bezpieczeństwo stosowania przez personel medyczny?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza gramaturę 41,5g/m² i materiał typu Tyvek.

Pytanie nr 34:

Dotyczy części nr 1 Czy Zamawiający w Części 1 wymaga dostarczenia badań potwierdzających spełnienie normy ochrony przed czynnikami biologicznymi :EN14126:2003+AC:2004; co zagwarantuje wyeliminowanie produktów z niewiarygodnymi/nieważnymi/ certyfikatami potwierdzającymi spełnienie tej normy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego zgodność produktu z normą EN14126:2003+AC:2004.

Pytanie nr 35:

Dotyczy części nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowej medycznej maski ochronnej na twarz FFP3 w opakowaniach po 50szt.z graficzną instrukcją zakładania na opakowaniu zbiorczym o właściwościach opisanych poniżej :

Pięciowarstwowa struktura filtrująca, Wysokiej jakości i przyjazne dla skóry materiały z włókniny, Komfortowy nosek i wygodna opaska na głowę , Bez zaworu oddechowego ,Elastyczna i miękka opaska na głowę

Ochrona przed cząsteczkami unoszącymi się w powietrzu, zanieczyszczeniami, pyłami, itp.

Lekka, oddychająca, hipoalergiczna, o wysokiej wydajności filtracji

Kolor: biały, Wymiary: 159,99mm*104,44 jeden rozmiar, Materiały: Włóknina polipropylenowa, Zgodna z normą: EN149:2001+A1:2009 ,Klasa ochronna: FFP3, Wydajność filtracji: ≥99%; opór oddychania nie więcej niż 300Pa

Produkt ten jest przeznaczony do odpowiedniego uszczelnienia twarzy użytkownika przed atmosferą otoczenia oraz ochrony układu oddechowego, przeszedł normę EN149:2001+A1:2009 w celu wykazania zgodności z EHSR Rozporządzenia (UE) 2016/425. Oznakowanie CE na pojedynczej sztuce.



Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36:

dotyczy części nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych ochraniaczy na obuwiu?

Jednorazowe, wysokie ochraniacze na obuwiu wykonane z laminatu włóknin spundbond PP-film mikroporowatego PP/PE o gramaturze 68 g/m² – materiał zgodny z wymaganiami normy EN 14126 (2003) + AC (2004) oraz certyfikowany Świadectwem Jakości Zdrowotnej wydanym przez Narodowy

Instytut Zdrowia Publicznego – Państwowy Zakład Higieny. Produkt posiada deklarację zgodności, potwierdzającą zgodność oferowanego produktu w wymaganiach Ustawy o Wyrobach Medycznych.

Cechy produktu:

- na górze wszyta nieuciskająca gumka ściągająca
- dodatkowe wiązania powyżej kostki
- taśmy antypoślizgowe w podeszwie
- rozmiar uniwersalny: wysokość 50cm, długość stopy 40cm
- kolor biały
- opakowanie foliowe zawierające 20 szt.

Produkt zakwalifikowany jako wyrób medyczny (VAT 8%) klasy I, reguła 1.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37:

Część 1 Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny z trzyczęściowym kapturem z gumką, wykonany z laminatu- włókniny polipropylenowej oraz polipropylenu?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 38:

Część 1 Czy Zamawiający dopuści kombinezon w rozmiarze M-XXL?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 39:

Część 1 Czy Zamawiający dopuści kombinezon pakowany a'1 szt.?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 40:

Część 2 Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny z trzyczęściowym kapturem z gumką, wykonany z laminatu- włókniny polipropylenowej oraz polipropylenu?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 41:

Część 2 Czy Zamawiający dopuści kombinezon w rozmiarze M-XXL?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 42:

Część 2 Czy Zamawiający dopuści kombinezon pakowany a'1 szt.?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 43:

Część 4 Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009 . Penetracja aerozolu chlorku sodu poniżej 0,28 % ; penetracja mgłą oleju parafinowego poniżej 0,72 %; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej 2,77 mbar (277 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min poniżej 2,37 mbar (237 Pa), z zaworem, kopułowa konstrukcja, elastyczny zewnętrzny sztywnik na nos, pianka uszczelniająca od strony wewnętrznej na całym obwodzie półmaski, regulowane gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie. Opakowanie a'5 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania



Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 44:

Część 5 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 14126:2003+AC:2004 dla ochraniaczy na nogi.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 45:

Część 6 Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny posiadający trzyczęściowy kaptur z gumką, wykonany jest z laminatu- włókniny polipropylenowej oraz polipropylenu, w rozmiarze M-XXL?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 46:

Część 6 Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009 z zaworem, kopułowa konstrukcja, elastyczny zewnętrzny sztywnik na nos, pianka uszczelniająca od strony wewnętrznej na całym obwodzie półmasksi, regulowane gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie.



Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47:

Część 6 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe w rozmiarze S, M, L, XL?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 48:

Część 7 Czy Zamawiający dopuści bardzo miękki i wytrzymały ręczniczek celulozowy, zapewniający znakomitą absorpcję wody w rozmiarze 40x70cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Część nr 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wysokie ochraniacze na nogi bez dodatkowych troków do wiązania?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50:

Część 1:Zamawiający wymaga „trzywarstwowy kaptur” – z uwagi na niejasność odnośnie wymogu (możliwość interpretacji jako wymóg zastosowania 3 warstw materiału, w efekcie potrójna grubość

tkaniny w obrębie kaptura, co w naszej ocenie jest nadmiernym wymogiem ze względu na brak dodatkowych walorów praktycznych, a istotnie wpływającym na koszt wytworzenia, w efekcie na cenę), czy Zamawiający dopuści kombinezon z samodopasowującym się do twarzy kapturem (zakończonym gumką)?

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający miał na myśli trzyczęściowy kaptur, nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający dopuszcza kombinezon z samodopasowującym się do twarzy kapturem (zakończonym gumką).*

Pytanie nr 51:

Część1:Czy zamawiający dopuści kombinezon wykonany z laminowanego nietkanego polipropylenu?

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

Pytanie nr 52:

Część1:Czy zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze po 50 szt. w kartonie?

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 53:

Część 2:Zamawiający wymaga „trzywarstwowy kaptur” – z uwagi na niejasność odnośnie wymogu (możliwość interpretacji jako wymóg zastosowania 3 warstw materiału, w efekcie potrójna grubość tkaniny w obrębie kaptura, co w naszej ocenie jest nadmiernym wymogiem ze względu na brak dodatkowych walorów praktycznych, a istotnie wpływającym na koszt wytworzenia, w efekcie na cenę), czy Zamawiający dopuści kombinezon z samodopasowującym się do twarzy kapturem (zakończonym gumką)?

Odp. Zamawiającego: *Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 50.*

Pytanie nr 54:

Część 2:Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu pakowane oddzielnie?

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający dopuszcza jeśli zostaną spełnione wymagania opisane w części nr 5 przedmiotowego postępowania.*

Pytanie nr 55:

Część 2:Czy zamawiający poprzez zapis „ze stopami” rozumie kombinezon wraz z osłoną na buty?

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający wyjaśnia, że pod określeniem „ze stopami” rozumie kombinezon połączony ze stopami, jedna całość.*

Pytanie nr 56:

Część 2: Czy zamawiający dopuści gramaturę 55 g/m² (+/- 2 g/m²).

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

Pytanie nr 57:

Pakiet 1, 2 Kombinezony

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów niejałowych o następujących parametrach:

- Wykonany z laminatu (włókniny polipropylenowej oraz polietylenu o gramaturze 63g/m²
- Szwyc poliestrowe dodatkowe zakryte taśmą
- Wyposażony w kaptur z elastycznym wykończeniem
- Wyposażony w gumkę z tyłu w pasie, nadgarstkach i kostkach
- Suwak zaryty samoprzylepna patką
- Środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425
- spełnione normy:
 - EN 13688:2013 Odzież ochronna. Wymagania ogólne
 - EN 14605:2005 + A1: 2009 odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami
 - EN ISO 13982-1:2004+A1:2010 Odzież chroniąca przed cząstkami stałymi
 - EN 13034:2005+A1:2009
 - EN 14126: 2003+AC:2004 odzież ochronna- wymagania i metody badań dla odzieży chroniącej przed czynnikami infekcyjnymi

-EN 1073-2:2002- Odzież chroniąca przed skażeniami promieniotwórczymi
-EN 1149-5:2008-Wymagania materiałowe i konstrukcyjne
-Rozmiary: M-XXL.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale tylko dla części nr 2.

Pytanie nr 58:

Pakiet 2 Kombinezony Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Kombinezonu bez stóp, dodatkowo z osobnymi ochraniaczami z PP+PE+ laminat?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że ochraniacze spełnią wymogi opisane w części nr 5 przedmiotowego postępowania.

Pytanie nr 59:

Pakiet 1,2 Kombinezony Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonu pakowanego w opakowania 50 szt.?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

Dotyczy Część nr 1

Ponieważ norma EN1149-5:2008 nie odnosi się do właściwości antyseptycznych, tylko antyelektrostatyczne materiału, z którego wykonane są kombinezony i nie mam przełożenia praktycznego na walory użytkowe produktu, prosimy o odstąpienie od wymogu spełniania tej normy co umożliwi uczciwą konkurencję cenową innym wykonawcom.

Odp. Zamawiającego: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 32.

Pytanie nr 61:

Dotyczy Część nr 1

Materiał typu Tyvek oczekiwany przez Zamawiającego charakteryzuje się wodoodpornością a zarazem paroprzepuszczalnością, prosimy zatem Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje kombinezonów pozwalających na ich bezpieczną dekontaminację strumieniem wody przy widocznym zabrudzeniu materiałem biologicznym przed zdjęciem i utylizacją, a jednocześnie paroprzepuszczalnych dla komfortu użytkowego?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający oczekuje kombinezonów z materiału typu Tyvek pozwalający na bezpieczną dekontaminację środkiem do dezynfekcji.

Pytanie nr 62:

Dotyczy Część nr 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu wykonanego z paroprzepuszczalnego, wodoodpornego laminatu polipropylenowego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 63:

Dotyczy Część nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów pakowanych indywidualnie.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64:

Dotyczy Część nr 1

Czy oczekiwane kombinezony mają być rekomendowane przez CIOP jako ŚOO w prewencji zakażeń pracowników SARS COV2?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 65:

Dotyczy Część nr 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska w zakresie określenia gramatury materiału kombinezonów? Jest g/m 3 -jak dla określenia objętości materiały, a powinno być g/m2- jak dla określenia gęstości materiału.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że doszło do omyłki pisarskiej powinno być g/m2.

Pytanie nr 66:

Dotyczy Część nr 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu o gramaturze min. 56g/m², różniącej się od wymaganej w SIWZ lecz zapewniającego ochronę zgodnie z wymaganiami i stanowiącego ochronę przed SARS COV2. Ograniczenie SIWZ do ofert na kombinezony w zakresie grubości 60-65 g/m² jest nieuzasadnione.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 67:

Dotyczy Część nr 2

Ponieważ norma EN 1149-5:2008 nie odnosi się do właściwości antyseptycznych materiału, tylko jego właściwości antystatyczne, prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy miał na myśli kombinezony nie wytwarzające ładunków elektrostatycznych podczas użytkowania do obiektywnego stwierdzenia przez Zamawiającego na przedłożonych próbkach produktowych.

Odp. Zamawiającego: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 32.

Pytanie nr 68:

Dotyczy Część nr 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od udokumentowania spełniania normy EN 1149-5:2008 gdyż nie ma ona wpływu na walory użytkowe produktu zgodnie z jego przeznaczeniem, nie określa również w żaden sposób aseptyczności produktu oczekiwanej w pierwotnym brzmieniu SIWZ, a uniemożliwia jedynie uczciwą konkurencją innym wykonawcom.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 69:

Dotyczy Część nr 2

Prosimy o dopuszczenie kombinezonów ochronnych jednoczęściowych z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniając lepsze dopasowanie i komfort ruchów, bez stóp, wykonanych z polipropylenu laminowanego folią PE - materiału miękkiego, przyjazny dla skóry, niepyłącego i jednocześnie wytrzymałego, w kolorze białym. Dostępnych w rozmiarach: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, i bezpośrednio na samych kombinezonach naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 70:

Dotyczy Część nr 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje kombinezonów wykonanych z materiału paroprzepuszczalnego- odprowadzanie pary wodnej jest istotną cechą poprawiającą wymiennie komfort wielogodzinnej pracy w kombinezonie.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 71:

Dotyczy Część nr 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu szwów kombinezonów krytych taśmą, gdyż klejone szwy doszczelnione dodatkowo taśmą są cechą kombinezonów o wyższym

poziomie ochrony min. 4 B, a w przypadku kombinezonów 5B/6B nie spełniają żadnej funkcji ochronnej ograniczając jedynie możliwość konkurencji cenowej.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 72:

Dotyczy Część nr 3

Czy oczekiwana maska FFP2 ma być zbudowana z min. 4 warstw filtrujących ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73:

Dotyczy Część nr 3

Czy przez płaską konstrukcje maski FFP2 zamawiający rozumie konstrukcję trójpanelową?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza konstrukcję trójpanelową.

Pytanie nr 74:

Dotyczy Część nr 3

Czy oczekiwana maska FFP2 ma posiadać warstwę grafenu działającą przeciwbakteryjnie i przeciwwirycybio w trakcie stosowania maski przez max. 8 h?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75:

Dotyczy Część nr 3

Czy oczekiwana maska FFP2 ma być paroprzepuszczalna by zabezpieczać skórę użytkownika przez oddziaływaniem wilgoci podczas stosowania ochrony dróg oddechowych?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76:

Dotyczy Część nr 3

Czy oczekiwane maski FFP2 mają być rekomendowane przez CIOP jako ŚOO dróg oddechowych w prewencji zakażeń pracowników SARS COV2?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 77:

Dotyczy Część 4

Czy oczekiwane maski FFP3 mają być rekomendowane przez CIOP jako ŚOO dróg oddechowych w prewencji zakażeń pracowników SARS COV2?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 78:

Dotyczy Część 5

Czy oczekiwane ochraniacze na nogi mają być środkami ochrony osobistej typu min. 5B/6B?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 79:

Część nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów ochronnych wykonanych z włókniny TYVEK, pakowanych pojedynczo. Pozostałe parametry i normy zgodnie z SWZ

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80:

Część nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP2 bez pianki uszczelniającej w części nosowej. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 81:

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 29.03.2021

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak