

medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Na opakowaniu fabrycznie naniesiona informacja potwierdzająca poziom AQL. Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 420, EN 374-2, EN 374-3, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 tj: Aceton poziom 0, Metanol Poziom 0, Dietyloamina poziom 0, Wodorotlenek sodu poziom 6, 50% kwas siarkowy 6 poziom, 5% bromek etydyny6 poziom, Cykloheksanol 3 poziom, 1% chlorek benzalkonium3 poziom, 70% Etanol 1 poziom, 35% Formaldehyd 1 poziom, 5% Glutaraldehyd2 poziom, 70%Izopropanol 2 poziom, 10% Kwas chlorowodorowy 6 poziom, 25% Kwas chlorowodorowy 4 poziom, 10% kwas octowy 4 poziom, potwierdzone raportem z badań wykonanych w niezależnym laboratorium. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu i potwierdzone raportem z badań przeprowadzonych w niezależnym laboratorium). Rękawice produkowane bez użycia ZMBT - oświadczenie producenta o niewykorzystywaniu ZMBT (merkaptobenzotiazoli cynku) przy produkcji rękawic. Temperatura przechowywania do 35°C. Siła zrywania przed i po starzeniu min. 6 N ($\geq 6N$). Pakowane po 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości na 32 000 opakowań.

ODPOWIEDŹ:

Nie Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pakiet 36 poz 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w miejsce opisanej rękawicy, alternatywnej rękawicy o poniższych parametrach:

Jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitylowe, z wewnętrzną warstwą kolagenu i allantoiny, elastyczne, cienkie, grubość na palcu 0,11mm, na dłoni 0,08mm mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Na opakowaniu fabrycznie naniesiona informacja potwierdzająca poziom AQL Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III - rękawice przebadane pod kątem EN 420, EN 374-2, EN 374-3, EN 388, potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 dla substancji tj: n-heptan 0 poziom, 40 % wodorotlenek sodu 6 poziom, Octan etylu 0 poziom, Tetrahydrofuran 0 poziom, Dimetyloformamide0 poziom, Nitrobenzene0 poziom, 90 % Kwas siarkowy 0 poziom, n-Hexane0 poziom

Osiągnięte poziomy potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rękawice produkowane bez użycia ZMBT - oświadczenie producenta o niewykorzystywaniu ZMBT (merkaptobenzotiazoli cynku) przy produkcji rękawic. Temperatura przechowywania do 35°C. Siła zrywu przed i po starzeniu min. 6 N ($\geq 6N$). Pakowane po 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości na 1200 opakowań.

ODPOWIEDŹ:

Nie Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytania dotyczące zapisów umowy:

1. Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 2 ust. 12 o 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.”

ODPOWIEDŹ:

Nie Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

2. Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) w § 5 ust. 1 lit. a) oraz do wysokości 10 % w § 5 ust. 1 lit. c). Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

ODPOWIEDŹ:


Nie Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy - załącznika nr 3 do SIWZ.

3. Prosimy o modyfikację § 5 ust. 3 projektu umowy w następujący sposób: „Ewentualne cesje należności lub inne umowy o podobnym skutku mogą nastąpić wyłącznie za zgodą Podmiotu Tworzącego Zamawiającego, wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.”

ODPOWIEDŹ:

Nie Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Z poważaniem

Naczelną Pielęgniarką
Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej

mgr Barbara Frymorgen