

**SZPITAL CHORÓB PŁUC W SIEWIERZU Sp. z o.o.**  
TEL./FAX 32 67 41 111 e-mail [sekretariat@szpital-siewierz.pl](mailto:sekretariat@szpital-siewierz.pl)  
**KRS: 0000492008 NIP: 6252450036, REGON: 276271179**  
Sad Rejonowy w Częstochowie XVII Wydział Gospodarczy  
Kapitał Zakładowy 4.506.000,00 zł

---

**Znak sprawy: ZP/PN/03/2021**

Siewierz, dnia 04.01.2022 r.

**WYKONAWCY**

**biorący udział w postępowaniu**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI  
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA - 1**

Zamawiający uprzejmie informuje, że w ramach postępowania prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na podstawie art. 275 pkt. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2021 poz. 1129 z późn. zm.) – zwaną dalej Pzp, pn.: „**Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych, środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Szpitala Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o.o.**”, złożone zostały wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, zawierające pytanie następującej treści na które **ZAMAWIAJĄCY** udziela odpowiedzi:

**PYTANIE Nr 1**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 9, poz. 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydyliny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

**ODPOWIEDŹ NR 1**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**PYTANIE Nr 2**

**Zadanie nr 1, Pakiet nr 1, poz. 90**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas

pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu -  $\leq 20\text{mg/L}$ ; górna granica zakresu -  $\leq 600\text{ mg/dL}$ ; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 ( przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją;

Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone **bezpłatnie**.

## **ODPOWIEDŹ NR 2**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

## **PYTANIE Nr 3**

### **Zadanie nr 1, Pakiet nr 1, poz. 90**

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

## **ODPOWIEDŹ NR 3**

Tak, Zamawiający wymaga zakresie a, b i c.

## **PYTANIE Nr 4**

### **Zadanie nr 1, Pakiet nr 1, poz. 90**

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują **BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ** wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie

dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**ODPOWIEDŹ NR 4**

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**PYTANIE Nr 5**

**Zadanie nr 1, Pakiet nr 1, poz. 90**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

**ODPOWIEDŹ NR 5**

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**PYTANIE Nr 6**

**Zadanie nr 1, Pakiet nr 1, poz. 90**

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

**ODPOWIEDŹ NR 1**

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**PYTANIE Nr 7**

**Zadanie nr 1, Pakiet nr 1, poz. 90**

Czy Zamawiającym wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

**ODPOWIEDŹ NR 7**

Tak, Zamawiający wymaga.

**PYTANIE Nr 8**

**Zadanie nr 1, Pakiet nr 1, poz. 90**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min. 2-32 st C?

**ODPOWIEDŹ NR 8**

Tak, Zamawiający wymaga.

**PYTANIE Nr 9**

**Zadanie nr 1, Pakiet nr 1, poz. 90**

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

**ODPOWIEDŹ NR 9**

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**PYTANIE Nr 10****Zadanie nr 1, Pakiet nr 1, poz. 90**

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl ( 13,3 mmol/l)?

**ODPOWIEDŹ NR 10**

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**PYTANIE Nr 11****Dotyczy wszystkich pakietów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**ODPOWIEDŹ NR 11**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**PYTANIE Nr 12****Dotyczy wszystkich pakietów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

**ODPOWIEDŹ NR 12**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**PYTANIE Nr 13****Dotyczy wszystkich pakietów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**ODPOWIEDŹ NR 13**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**PYTANIE Nr 14****Dotyczy wszystkich pakietów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**ODPOWIEDŹ NR 14**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania, przeliczając do pełnego opakowania w górę.

**PYTANIE Nr 15****Dotyczy wszystkich pakietów**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

**ODPOWIEDŹ NR 15**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania zmieniając jego gramaturę do 100% max opakowania opisanego w SWZ.

**PYTANIE Nr 16****Dotyczy wszystkich pakietów**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**ODPOWIEDŹ NR 16**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

**PYTANIE Nr 17****Dotyczy wszystkich pakietów**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający powołując się w Pkt. 2.1.3 SIWZ:

„2.1.3 Ceny na produkty refundowane zaproponowane w postępowaniu nie mogą być wyższe niż te wynikające z regulacji art.9 ust.1 i 2 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.”

ma na myśli ceny urzędowe leków, wynikające z Obwieszczenia Ministra Zdrowia aktualizowane do 2 miesiące czy Dedykowaną Dawkę Dobową?

**ODPOWIEDŹ NR 17**

Tak, Zamawiający ma na uwadze ceny urzędowe leków wynikające z Obwieszczenia Ministra Zdrowia aktualizowane co 2 miesiące.

**PYTANIE Nr 18****Dotyczy wszystkich pakietów**

W związku z obszernością zapytania oraz wymogiem sporządzenia oferty w formie pisemnej (czas niezbędny na logistykę dostarczenia oferty po jej przygotowaniu) - zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania na dzień 11.01.2022r.

**ODPOWIEDŹ NR 18**

Termin składania i otwarcia ofert zgodnie z Ogłoszeniem o zmianie przesunięto na 12.01.2022 r., godziny bez zmian.

**PYTANIE Nr 19****Zadanie nr 3, Pakiet nr 17, poz. 6**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Zadania 3, Pakiet 17 pozycja 6 i dopuści:

System suchych chust do zalewania preparatem dezynfekcyjnym. Rolka 100 szt 30 cm x 34cm gramatura:70g/m2 (654/3)

lub

System suchych chust do zalewania preparatem dezynfekcyjnym. Rolka 300 szt 18cm x 25cm gramatura:70g/m2 ? (654/1)

Prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia w przypadku zgody oraz o sprecyzowanie czy Zamawiający pod pojęciem „ system suchych chust” ma na myśli chusteczki w dozowniku – wiaderku, czy same rolki.

**ODPOWIEDŹ NR 19**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**PYTANIE Nr 20****Zadanie nr 3, Pakiet nr 17, poz. 7**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Zadania 3, Pakiet 17 pozycja 7 i dopuści:

System suchych chust do zalewania preparatem dezynfekcyjnym. Rolka 300 szt 18cm x 25cm gramatura:70g/m2 ? (654/1)

lub

System suchych chust do zalewania preparatem dezynfekcyjnym. Rolka 100 szt 30 cm x 34cm gramatura:70g/m2 (654/3)

Prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia w przypadku zgody oraz o sprecyzowanie czy Zamawiający pod pojęciem „ system suchych chust” ma na myśli chusteczki w dozowniku – wiaderku, czy same rolki.

**ODPOWIEDŹ NR 20**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**PYTANIE Nr 21****Zadanie nr 3, Pakiet nr 17, poz. 8 i 9**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Zadania 3, Pakiet 17 pozycja 8 i 9 i dopuści:

Pojemnik o pojemności 5,5l do zalewania suchych chust środkiem dezynfekcyjnym?

(Po włożeniu oferowanych wyżej chusteczek do pojemnika można wlać 3 l płynu.) (puste wiaderka)

**ODPOWIEDŹ NR 21**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**PYTANIE Nr 22****Zadanie nr 2, Pakiet nr 1, poz. 90**

Czy w Zadaniu 1 poz. 90 Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych kompatybilnych z posiadanymi glukometrami GlucoDr.?

**ODPOWIEDŹ NR 22**

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**PYTANIE Nr 23****Zadanie nr 3, Pakiet nr 16, poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 w pozycji nr 1 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Konfekcjonowany w opakowanie 5L?

**ODPOWIEDŹ NR 23**

Nie, Zgodnie z SWZ.

**PYTANIE Nr 24****Zadanie nr 3, Pakiet nr 16, poz. 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 w pozycji nr 2 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Konfekcjonowany w opakowanie 5L?

**ODPOWIEDŹ NR 24**

Nie, Zgodnie z SWZ.

**PYTANIE Nr 25****Zadanie nr 3, Pakiet nr 16, poz. 3**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 w pozycji nr 3 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oxy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecylo-dimetyloamonu. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Produkt klasy IIa. Konfekcjonowany w opakowanie 5L?

**ODPOWIEDŹ NR 25**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 26****Zadanie nr 3, Pakiet nr 17, poz. 1 i 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 17 w pozycji nr 1 i 2 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oxy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecylo-dimetyloamonu. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Konfekcjonowany odpowiednio w opakowanie 1L i 5L?

## **ODPOWIEDŹ NR 26**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

## **PYTANIE Nr 27**

### **Zadanie nr 3, Pakiet nr 17, poz. 6-9**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 17 w pozycji nr 6-9 dopuści suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 55g/m<sup>2</sup> +/- 2g/m<sup>2</sup>. Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku. Konfekcjonowany w opakowanie po 100szt. wiaderko, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego, z możliwością wymiany wkładów?

## **ODPOWIEDŹ NR 27**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

## **PYTANIE Nr 28**

### **Zadanie nr 3, Pakiet nr 18, poz. 3**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 18 w pozycji nr 3 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Klasa produktu IIb. Stabilność roztworu roboczego 14 dni. Konfekcjonowany w opakowanie 1L?

## **ODPOWIEDŹ NR 28**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

## **PYTANIE Nr 29**

### **Zadanie nr 3, Pakiet nr 19, poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 w pozycji nr 1 dopuści mydło w postaci pianki do higienicznego mycia rąk. Nie zawierająca mydła. Zalecana do stosowania u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła. Tworząca białą, trwałą i gęstą piankę delikatnie pokrywając myte dłonie. Zawierająca w składzie: Glycerin, Sodium C14-16 Olefin Sulfonate, Propylene Glycol, Cocamidopropyl Betaine, Lactic Acid, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone. Konfekcjonowany w opakowanie 1L w systemie zamkniętym?

## **ODPOWIEDŹ NR 29**

Tak, Zamawiający dopuszcza.



**PYTANIE Nr 30****Zadanie nr 3, Pakiet nr 19, poz. 1 i 2**

W przypadku dopuszczenia preparatu z Pakietu nr 19 poz. nr 1 i 2 prosimy o określenie potrzebnej ilości dozowników w jakie należy wyposażyć szpital na czas trwania umowy?

**ODPOWIEDŹ NR 30**

Potrzebna ilość dozowników do systemu zamkniętego to 30 sztuk.

**PYTANIE Nr 31****Zadanie nr 3, Pakiet nr 19, poz. 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 w pozycji nr 2 dopuści żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol, propan-2-ol. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 3 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 3ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Spektrum i czas działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Konfekcjonowany w opakowanie 1L w systemie zamkniętym?

**ODPOWIEDŹ NR 31**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 32****Zadanie nr 3, Pakiet nr 19, poz. 3**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 w pozycji nr 3 dopuści emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny. Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Konfekcjonowany w opakowanie 5L?

**ODPOWIEDŹ NR 32**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 33****Zadanie nr 3, Pakiet nr 19, poz. 4**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 w pozycji nr 4 dopuści ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Konfekcjonowany w opakowanie 500ml z pompką, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

**ODPOWIEDŹ NR 33**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 34****Zadanie nr 3, Pakiet nr 19, poz. 5**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 w pozycji nr 5 dopuści ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Konfekcjonowany w opakowanie 500ml?

**ODPOWIEDŹ NR 34**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 35****Zadanie nr 19, Pakiet nr 20, poz. 1 i 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 w pozycji nr 1 i 2 dopuści gotową do użycia piankę do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksyo-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydrokso-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min. Konfekcjonowany odpowiednio w opakowanie 1L i 5L?

**ODPOWIEDŹ NR 35**

Nie, zgodnie z SWZ.

**PYTANIE Nr 36****Zadanie nr 3, Pakiet nr 20, poz. 3**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 w pozycji nr 3 dopuści gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksyo-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydrokso-,propanian(sól). Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Konfekcjonowane w opakowanie po 100 szt. puszka z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**ODPOWIEDŹ NR 36**

Nie, zgodnie z SWZ.

**PYTANIE Nr 37****Zadanie nr 3, Pakiet nr 20, poz. 4**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 w pozycji nr 4 dopuści gotową do użycia piankę do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksyo-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-

(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min. Produkt przebadany wg normy EN 16615. Wyrób medyczny. Konfekcjonowany w opakowanie 1L?

#### **ODPOWIEDŹ NR 37**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **PYTANIE Nr 38**

##### **Zadanie nr 3, Pakiet nr 20, poz. 5**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 w pozycji nr 5 dopuści gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy ,propanian(sól). Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Konfekcjonowane w opakowanie po 100 szt. puszka?

#### **ODPOWIEDŹ NR 38**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **PYTANIE Nr 39**

##### **Zadanie nr 3, Pakiet nr 20, poz. 6**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 w pozycji nr 6 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Konfekcjonowany w opakowanie 1L ?

#### **ODPOWIEDŹ NR 39**

Nie, zgodnie z SWZ.

#### **PYTANIE Nr 40**

##### **Zadanie nr 3, Pakiet nr 20, poz. 7**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 w pozycji nr 7 dopuści chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm2. Produkt posiada badania dermatologiczne. Posiadające podwójną rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Konfekcjonowane w opakowanie po 100szt. puszka, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

#### **ODPOWIEDŹ NR 40**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 41****Zadanie nr 3, Pakiet nr 20, poz. 8**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 w pozycji nr 8 dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Wyrób klasy IIa. Konfekcjonowany w opakowanie 1l ze spryskiwaczem?

**ODPOWIEDŹ NR 41**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 42****Zadanie nr 3, Pakiet nr 22, poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 22 w pozycji nr 1 dopuści emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny. Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Konfekcjonowany w opakowanie 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**ODPOWIEDŹ NR 42**

Nie, zgodnie z SWZ.

**PYTANIE Nr 43****Zadanie nr 3, Pakiet nr 22, poz. 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 22 w pozycji nr 2 dopuści żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol, propan-2-ol. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 3 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 3ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Spektrum i czas działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Konfekcjonowany w opakowanie 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**ODPOWIEDŹ NR 43**

Nie, zgodnie z SWZ.

**PYTANIE Nr 44****Zadanie nr 3, Pakiet nr 22 poz. 3**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 22 w pozycji nr 3 dopuści ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania.

Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Konfekcjonowany w opakowanie 500ml?

**ODPOWIEDŹ NR 44**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 45**

**Zadanie nr 3, Pakiet nr 22, poz. 9**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiające w Pakiecie nr 22 w poz. nr 9 dopuści uchwyty na łóżko do opakowań butelek o pojemności 500ml?

**ODPOWIEDŹ NR 45**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 46**

**Zadanie nr 1, Pakiet nr 5, poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie ZinoDr.A

**ODPOWIEDŹ NR 46**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE Nr 47**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 7, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści aplikator z filtrem powietrza 0,1µm oraz cząsteczkowym 5µm?

**ODPOWIEDŹ NR 47**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 48**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 8, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni foliowy, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**ODPOWIEDŹ NR 48**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 49**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 12, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści półmaskę FFP2 pakowaną a'1szt z przeliczeniem podanych ilości, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

**ODPOWIEDŹ NR 49**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 50**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 12, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści półmaskę FFP2 z gumkami mocowanymi z tyłu głowy zapewniającymi szczelne przyleganie bez klipsu, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

**ODPOWIEDŹ NR 50**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 51**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 10, poz. 1 - 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o grubościach:

- palec 0,11 +/- 0,01;
- dłoń 0,07 +/- 0,01;
- mankiet – 0,06 +/- 0,01 mm?

**ODPOWIEDŹ NR 51**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 52**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 10, poz. 4**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu polimeryzacji od strony roboczej?

**ODPOWIEDŹ NR 52**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**PYTANIE Nr 53**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 10, poz. 4**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu odporności na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, substancji: jodopowidonu, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie i dopuści rękawice zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 9 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

**ODPOWIEDŹ NR 53**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**PYTANIE Nr 54**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 10, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, będącą europejskim odpowiednikiem normy ASTM D6319?

**ODPOWIEDŹ NR 54**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 55**

**Zadanie nr 2, Pakiet nr 10, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 6,7N, po starzeniu 6N?

**ODPOWIEDŹ NR 55**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 56****Zadanie nr 2, pakiet nr 12, poz. nr 2-3**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający w celu zwiększenia bezpieczeństwa wymaga aby każda maska była pakowana indywidualnie, dla zachowania czystości biologicznej oraz zapobiegania zakażeniom krzyżowym?

**ODPOWIEDŹ NR 56**

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**PYTANIE Nr 57****Zadanie nr 2, pakiet nr 12, poz. nr 2-3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie maski w innych kolorach niż biały, np. zielony lub niebieski?

**ODPOWIEDŹ NR 57**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE Nr 58****Zadania nr 2, pakiet nr 12, poz. nr 2-3**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga półmasek FFP2 oraz FFP3 o podwójnej ochronie spełniających normę PN – EN 149+A1:2010 (jako środek ochrony indywidualnej kategoria III, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425, **plus normę** EN 14683:2019+AC:2019 (jako wyrób medyczny klasy I, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745)?

Półmaski spełniające powyższe normy charakteryzują się ochroną pasywno – aktywną czyli chronią zarówno użytkownika (jako środek ochrony indywidualnej) jak i otoczenie (jako wyrób medyczny).

**ODPOWIEDŹ NR 58**

Zamawiający w pozycji nr 2 dopuszcza, nie wymaga, natomiast w pozycji nr 3 wymaga.

**PYTANIE Nr 59****Zadanie nr 2, pakiet nr 12, poz. 2-3**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga rejestracji półmasek FFP2 oraz FFP3 jako wyrób medyczny objęty 8% stawką podatku Vat co obniża koszty zakupu Zamawiającego o 15% podatku Vat w stosunku do półmaski zarejestrowanej tylko jako środek ochrony indywidualnej?

**ODPOWIEDŹ NR 59**

Zamawiający w pozycji nr 2 dopuszcza, nie wymaga, natomiast w pozycji nr 3 wymaga.

**PYTANIE Nr 60****Zadanie nr 2, pakiet nr 12, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający w celu ochrony nosa, a co ważniejsze zapewnienia ścisłego przylegania maseczki do twarzy, co gwarantuje większą szczelność i zapobiega parowaniu okularów podczas użytkowania, wymaga aby regulowane usztywnienie w okolicy nosa posiadało dodatkowo piankową uszczelkę tak jak to ma miejsce w pozycji nr 3?

#### **ODPOWIEDŹ NR 60**

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

#### **PYTANIE Nr 61**

**Zadanie nr 2, pakiet nr 12, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP2 zgodną z wymaganiami normy EN 149:2001 + A1:2009 o działaniu aktywno-pasywnym, bez zaworu, płaską, wielowarstwową: warstwy wewnętrzna i zewnętrzna wykonane są z włókniny osłonowej spund-bond, warstwy filtracyjne z włókniny filtrującej typu melt-blown, półmaska ze zintegrowanym zaciskiem nosowym, zabezpieczonym piankową uszczelką, mocowana na gumki z klipssem do ich połączenia, produkt do użytku w środowisku medycznym do procedur chirurgicznych zgodny z normą EN 14683 typ I, II, IIR, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, dla zapewnienia wymaganej czystości biologicznej każda sztuka pakowana osobno wraz z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania na opakowaniu jednostkowym?

#### **ODPOWIEDŹ NR 61**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **PYTANIE Nr 62**

**Zadanie nr 2, pakiet nr 12, poz. 6**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie foliowych ochraniaczy na buty do łydki?

#### **ODPOWIEDŹ NR 62**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część postępowania, którego dotyczą.

Mając na uwadze powyższe na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy Pzp Zamawiający przedłużył termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą oraz przygotowanie ofert **do dnia 12.01.2022 r. do godziny 11:00**, natomiast termin otwarcia ofert zmienia się **na dzień 12.01.2022 r. na godzinę 12:00**. Jednocześnie Zamawiający zmienił treść SWZ odpowiednio w Rozdziale XIX - Termin związania ofertą, Rozdziale XVII – Termin składania ofert oraz Rozdziale XVIII – Termin otwarcia ofert.