

Częstochowa, dn. 24.09.2012 r.

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
tef/fax. 34/367-37-53; 34/367-36-74
e-mail: szp@data.pl

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:

**DOSTAWA MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH, RĘKAWIC
MEDYCZNYCH STERYLNYCH I NIESTERYLNYCH**

W.Sz.S./DDZ/2411/P-8/**078**/ 2186 /12

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych - tekst jednolity z 2010 r., Dz. U. 2010/113/759 ze zm., Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania Wykonawców wniesione w przedmiotowym postępowaniu do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1 – dotyczy Pakietu 9

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice o długości min. 240mm?

Odpowiedź: jak w udzielonej w dniu 18.09.2012 r odpowiedzi na pytanie nr 26.1.

Pytanie 2 – dotyczy Pakietu 9

Co Zamawiający miał na myśli używając określenia "anatomiczne"? Czy chodzi o różnicowanie kształtu na rękę lewą i prawą?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 3 – dotyczy Pakietu 9

Czy Zamawiający dopuści rękawicę bez wewnętrznej warstwy polimerowej, a chlorowaną?

Odpowiedź: jak w udzielonej w dniu 18.09.2012 r odpowiedzi na pytanie nr 26.2.

Pytanie 4 - dotyczy Pakietu 10

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane a'200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 5 - dotyczy Pakietu 11

Czy Zamawiający zgodzi się na wyodrębnienie Pozycji 2 jako oddzielnego Pakietu 11a?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 6 - dotyczy Pakietu 11 Pozycji 2

Czy Zamawiający dopuszcza aby rękawice w rozmiarze XL, z uwagi na swoją wielkość, były pakowane a'180szt? Pozostałe rozmiary pakowane a'200szt.

Odpowiedź: W Załączniku Nr 11 poz. 1 i 2 Zamawiający zmienia jednostkę miary „opakowania” na jednostkę miary „sztuki”. W związku z powyższym przedstawiamy w załączeniu aktualnie obowiązujący formularz asortymentowo-cenowy dla Załącznika Nr 11.

Pytanie 7- dotyczy Pakietu 14

Czy Zamawiający dopuszcza, aby rękawica nie miała widocznej powierzchni teksturowanej, ale miała na powierzchni mikrochropowatości, nadające produktowi właściwości antypoślizgowe, poprawiające chwytność.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 8 - Załącznik nr 1, poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobów stanowiących przedmiot oferty pod postacią Raportu z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji, wykonywanej z określoną częstotliwością zgodnie z: PN-EN ISO 17665-1 dla wyrobów sterylizowanych parą wodną?

Wymóg taki powinien być wprowadzony ze względu na fakt, że nie zaleca się sterylizacji w tlenku etylenu materiałów porowatych, a zwłaszcza chłonnych (np.: bawełna, tkaniny, gaza), ponieważ istnieje ryzyko pozostania resztek tlenku etylenu w takim materiale nawet po procesie degazacji. Użycie materiału z zalegającymi resztkami tlenku etylenu powoduje powstawanie miejscowych martwic, ponieważ zabójcze działanie tlenku etylenu polega na alkilacji białek.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 9 - Załącznik nr 1, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga dołączenia do oferty kart danych technicznych, które umożliwią potwierdzenie spełniania wymagań zawartych w siwz co do gramatury i warstwowości wymaganych przez zamawiającego, gdyż parametry te trudno zweryfikować tylko na podstawie próbek?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 - Załącznik nr 3, poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobów stanowiących przedmiot oferty pod postacią Raportu z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji, wykonywanej z określoną częstotliwością zgodnie z: PN-EN ISO 17665-1 dla wyrobów sterylizowanych parą wodną?

Wymóg taki powinien być wprowadzony ze względu na fakt, że nie zaleca się sterylizacji w tlenku etylenu materiałów porowatych, a zwłaszcza chłonnych (np.: bawełna, tkaniny, gaza) ponieważ istnieje ryzyko pozostania resztek tlenku etylenu w takim materiale nawet po procesie degazacji. Użycie materiału z zalegającymi resztkami tlenku etylenu powoduje powstawanie miejscowych martwic, ponieważ zabójcze działanie tlenku etylenu polega na alkilacji białek.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 - Załącznik nr 5, poz. 1

Czy zamawiający dopuści serwetę 17nitkową z elementem kontrastowości w postaci nitki RTG?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 12 - Załącznik nr 5, poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie na podstawie, jakiej normy (PN lub EN) lub też innych przepisów, Zamawiający wymaga, aby serwety operacyjne były "wstępnie prane", oraz co Zamawiający rozumie pod pojęciem wstępnego prania - jakie środki chemiczne oraz warunki fizyczne procesu mają być zastosowane i jakie przepisy prawa to precyzują?

Zwracamy się z tym pytaniem, ponieważ jako największy krajowy producent materiałów opatrunkowych, w tym serwet operacyjnych, nie widzimy żadnego uzasadnienia praktycznego i technologicznego stosowania metody "wstępnego prania". Oferujemy wyroby najwyższej jakości produkowane w bardzo dobrych warunkach technologicznych, oznakowane znakiem CE i spełniające wszystkie reżimy określone w Farmakopei VI. Pranie wyrobu wykonanego z czystego technologicznie surowca jest bezzasadne chyba, że któraś firma stosuje zanieczyszczony surowiec wymagający prania.

Jeżeli Zamawiający nie widzi potrzeby stosowania wyrobów, które muszą być prane przed użyciem i dopuszcza od razu czyste wyroby oznakowane znakiem CE i spełniające wszystkie reżimy określone w Farmakopei VI, prosimy o rezygnację z wymogu "wstępnego prania".

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 13 - Załącznik nr 7, poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobów stanowiących przedmiot oferty pod postacią Raportu z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji, wykonywanej z określoną częstotliwością zgodnie z: PN-EN ISO 17665-1 dla wyrobów sterylizowanych parą wodną?

Wymóg taki powinien być wprowadzony ze względu na fakt, że nie zaleca się sterylizacji w tlenku etylenu materiałów porowatych, a zwłaszcza chłonnych (np.: bawełna, tkaniny, gaza) ponieważ istnieje ryzyko pozostania resztek tlenku etylenu w takim materiale nawet po procesie degazacji. Użycie materiału z zalegającymi resztkami tlenku etylenu powoduje powstawanie miejscowych martwic, ponieważ zabójcze działanie tlenku etylenu polega na alkilacji białek.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 14 - Załącznik nr 8, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści plaster na tkaninie bawełnianej?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 15 - Załącznika nr 8, poz. 4

Czy zamawiający dopuści plaster na włókninie z opatrunkiem o długości 1 m z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 16 - Załącznik nr 8, poz. 1-3

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania przylepców na tzw. szpulce, czyli rolce z bocznymi osłonkami, która chroni wyrób przed zniszczeniem i zabrudzeniem?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 17 - Załącznik nr 9, poz.1

Czy zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240 mm, w rozmiarze M i L, które odpowiadają wymaganym rozmiarom 7,0-8,0?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 18 - dot. wzoru umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w zdaniu pierwszym w § 7 ust. 4 wzoru umowy dopisać słowa „*chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni?*”

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie § 7 ust. 4 wzoru umowy w niezmienionym kształcie może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 19 - dot. wzoru umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy słowa „*pod warunkiem niezmienności cen brutto*” zostały zastąpione słowami „*pod warunkiem niezmienności cen netto*”?

Zwrot w § 8 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy „*pod warunkiem niezmienności cen brutto*” jest prawdopodobnie wynikiem omyłki Zamawiającego. Zmiana ustawowej stawki podatku VAT musi spowodować zmianę ceny brutto; bez zmian może pozostać cena netto. Dlatego uzasadniona jest zmiana zapisu w § 8 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 20 - dot. wzoru umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy dodać podpunkt 13) o następującej (lub podobnej) treści: „*dopuszcza się zmianę cen jednostkowych asortymentu objętego umową w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?*”

Dodanie powyższego podpunktu nie zagraża interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 21 - dot. wzoru umowy: Zważywszy na treść § 8 ust. 1 pkt 10) wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 22 – dot. wzoru umowy: O jakie konkretnie odpady chodzi w pkt 2.6 załącznika do umowy? Czy ten punkt ma zastosowanie także do Wykonawcy? Czy Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana w niniejszym postępowaniu, będzie zobowiązany do wywożenia odpadów z terenu Zamawiającego?

Odpowiedź: niniejszy punkt dotyczy tylko dostawców usług i robót budowlanych. Nie ma zastosowania w przypadku dostaw.

Pytanie 23 – dotyczy Pakietu 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice medyczne, lateksowe niesterylne, anatomiczne, bez wewnętrznej warstwy polimerowej, reszta parametrów jak w przetargu?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 24 – dotyczy Pakietu 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o długości 240 mm.

Odpowiedź: jak w udzielonej w dniu 18.09.2012 r odpowiedzi na pytanie nr 26.1.

Pytanie 25 – dotyczy Pakietu 10

1.Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o powierzchni teksturowanej na końcach palców.
2.Zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie wyników badań na zgodność z EN 374, wystawionych przez producenta.

Odpowiedź: ad.1 – zgodnie ze siwz.
ad.2 – zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 – dotyczy Pakietu 11

1.Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 1 rękawic o poziomie protein <80 ug/g.
2.Zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie badań potwierdzających zgodność z EN 374-1 i EN 388.

Odpowiedź: ad.1 - zgodnie ze siwz.
ad.2 - zgodnie ze siwz.

Pytanie 27 – dotyczy Pakietu 14

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic z mankietem prostym.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 28 – dotyczy Pakietu nr 4, poz. 4

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie opaski elastycznej o dł. 5m? Jeżeli tak to czy należy przeliczyć ilości i zaferować 1600 szt czy należy pozostawić 2000szt?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 29 – dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie serwety bez wstępnego prania spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 30 – dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie serwety ze znacznikiem RTG, bez tasiemki?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 31 – dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1, 2

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie plastra na tkaninie bawełnianej?

Odpowiedź: jak w odpowiedzi na pytanie nr 14.

Pytanie 32 – dotyczy Pakietu nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic diagnostycznych o długości minimalnej 240mm zgodnie z normą PN EN 455?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz

Pytanie 33 – dotyczy Pakietu nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic diagnostycznych w opakowaniu 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: jak w udzielonej w dniu 18.09.2012 r odpowiedzi na pytanie nr 26.4.

Pytanie 34 – dotyczy Pakietu nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic diagnostycznych w rozmiarze M i L?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz

Pytanie 35 – dotyczy Pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic nitrylowych z teksturą tylko na końcach palców?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 36 – dotyczy Pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic w opakowaniu a 200szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 37 – dotyczy Pakietu nr 11, poz. 2

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic w rozmiarach XS-L- opakowanie a 200szt, rozmiar XL opakowanie a 180 szt?

Odpowiedź: jak w odpowiedzi na pytanie nr 6.

Pytanie 38 – dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic o grubości na palcu 0,32 mm?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 – dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic w rozmiarze S (6,5), M (7,5), L (8,5)?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic z wewnętrzną warstwą chlorowaną?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 41 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic AQL =1,5?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 42 – dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie rękawic w rozmiarze S (6,5), M (7,5), L (8,5)?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz

Pytanie 43 – dotyczy Pakietu nr 5 - serweta operacyjna z gazy niejałowa

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania serwety 17nitkowej, pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie 44 – dotyczy Pakietu nr 1, 2, 3, 6, 7

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła pomyłka pisarska przy wymogach próbek dotycząca producenta: jest „tego samego” winno być „różnych”.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie nr 45- dotyczy Pakietu 9, 10, 11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający ze względu na zapewnienie zwiększonego bezpieczeństwa pracowników, zwłaszcza w kontakcie z substancjami mogącymi powodować nieodwracalne skutki dla zdrowia (np. stosowanymi w środkach dezynfekcyjnych) oczekuje rękawic

podwójnie oznakowanych i zarejestrowanych jako Wyrób Medyczny klasy I i Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III, zgodnych z normą EN 420 oraz Rozporządzeniem Ministra Gospodarki dotyczącym wymagań zasadniczych dla środków ochrony osobistej z dnia 21.12.2005, z dołączeniem stosownych dokumentów dopuszczających do obrotu potwierdzającymi ww. wymóg, oraz oznakowanych fabrycznie na opakowaniu jednostkowym zgodnie z odpowiednimi normami.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie nr 46 - dotyczy Pakietu 10, 11, 12

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek oraz ich zgodności z normami będzie wymagał, aby rękawice niesterylne posiadały certyfikat wydany przez europejską jednostkę niezależną tj. jednostkę notyfikowaną potwierdzającą zgodność z normą EN 455-1,2,3 i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty certyfikatu?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie nr 47 - dotyczy Pakietu 11, poz. 1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie rękawic pakowanych po 90szt w rozmiarze XL, tak jak obecnie stosowane w Państwa Placówce?

Odpowiedź: : jak w odpowiedzi na pytanie nr 6.

Pytanie nr 48 - dotyczy Pakietu 11, poz. 2

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie rękawic pakowanych po 180szt w rozmiarze XL, tak jak obecnie stosowane w Państwa Placówce?

Odpowiedź: jak w odpowiedzi na pytanie nr 6.

Pytanie nr 49- dotyczy Pakietu 11, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawiczki mają posiadać badania zgodnie z normą EN 374-3 na przenikalność substancji chemicznych co najmniej czterech grup chemicznych: kwasów organicznych, kwasów nieorganicznych, zasad i alkoholi - czasy ochrony na poziomie 6 (>480 min.) dla minimum 8 substancji, i czy Zamawiający na potwierdzenie będzie wymagał załączenia do oferty raportów z wyników tych badań?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie nr 50- dotyczy Pakietu 11, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie oczekiwał rękawiczek zapewniających wysoką ochronę i bezpieczeństwo użytkowania przy obniżonej grubości zapewniającej precyzję ruchów, tj. grubościach na palcu 0,1+- 0,01mm , dłoni 0,08mm i mankiecie 0,06mm?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie nr 51- dotyczy Pakietu 11, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał, aby na opakowaniu jednostkowym rękawic była fabrycznie naniesiona informacja o przenikalności min. czterech substancji chemicznych wraz z określonymi poziomami ochrony z uwzględnieniem co najmniej dwóch alkoholi powszechnie stosowanych w Placówkach Służby Zdrowia?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52- dotyczy Pakietu 11, poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice diagnostyczne nitrylowe stanowiące wysoki poziom ochrony dla przenikania m. in. substancji chemicznych i drobnoustrojów krwiopochodnych jednocześnie pielęgnowały (nawilżały) skórę dłoni w trakcie użytkowania dzięki obecności wewnętrznej powłoki z wyciągiem z naturalnego aloesu w witaminą E?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53- dotyczy Pakietu 12, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawiczki winylowe mają być pozbawione substancji DOP (=DEHP), która została umieszczona przez Europejską Agencję do spraw Chemikaliów (REACH) na

liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych oraz fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informację o jego braku?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie nr 54 - dotyczy Pakietu 12, poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej? Pragniemy nadmienić iż podwójne oznakowanie umożliwia legalne stosowanie rękawic medycznych w zastosowaniach nie związanych z kontaktem z pacjentem lub materiałem biologicznym (np. dezynfekcja powierzchni, narzędzi).

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie nr 55- dotyczy Pakietu 14, poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie oczekiwał rękawic z wew. warstwą polimerową o strukturze sieci ułatwiającą nakładanie rękawic na suchą i moką jak również zakładanie 2 par rękawic w systemie 2-warstwowym?

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie nr 56- dotyczy Pakietu 14, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice w celu umożliwienia jak najlepszej precyzji ruchów i ograniczenia zmęczenia dłoni mają mieć w pełni anatomiczny kształt, tj. z poszerzoną częścią grzbietową dłoni?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57 - dotyczy Pakietu 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania opatrunku na taninie bawełnianej, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

Pytanie nr 58 - dotyczy Pakietu 8, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania przylepców o długości 9,14 m z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: zgodnie ze siwz.

**Z-ca DYREKTORA
ds. leczenia
lek. med. Bronisław Morawiecki**

Pieczęć Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe niesterylne i syntetyczne nitylowe bezpudrowe niesterylne

L.p.	Przedmiot zamówienia / wymagania/	Jm	Ilość wg j.m.	Cena jedn. netto wg j.m.	Wartość netto w zł Poz. 4x5	Stawka podatku VAT	Wartość brutto w zł poz.(6+7)	Nazwa handlowa, Nr katalogowy, identyczne jak na Fakturze Nazwa producenta
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	<p>Rękawice diagnostyczne, lateksowe, niesterylne, bezpudrowe o następujących parametrach: - diagnostyczne, lateksowe, niesterylne, bezpudrowe - z warstwą polimerową, - AQL 1,5 - poziom protein < 50µg/g mikrostrukturalne, zgodność z normą EN 455, - badania na przenikalność substancji chemicznych, zgodnie z normą EN 374-3 Rozmiar: XS, S, M, L, XL</p>	szt.	1.680.000					
2.	<p>Rękawice syntetyczne nitylowe, niesterylne, bezpudrowe o następujących parametrach: - syntetyczne, nitylowe, niesterylne, bezpudrowe - kształt rękawicy płaski ze zwijanym brzegiem, - AQL – 1,5; - widoczna makrostruktura na końcach palców polepszająca chwytność; - odporne na rozerwanie; - łatwe w nakładaniu; - dobrze dopasowane; - zgodność z normą EN 455-1,2,3 Rozmiar: XS, S, M, L, XL</p>	szt.	2.100.000					
RAZEM:							X	X

Wartość netto słownie: zł

Wartość brutto słownie: zł

Uwaga: Wymagane próbki w celu sprawdzenia wymaganych parametrów

wymaga się dostarczenia próbek oferowanego asortymentu w ilości 1 op w rozmiarze M lub L dla poz. 1 i poz.2

.....

miejsce i data

.....

*Pieczęć imienna i podpisy osób
uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy*