Nr pisma: Z/DZP/67/2025 Warszawa, dnia 15.04.2025 r.

**Zamawiający:**

**Samodzielny Wojewódzki Zespół**

**Publicznych Zakładów Psychiatrycznej**

**Opieki Zdrowotnej w Warszawie**

**ul. Nowowiejska 27, 00-665 Warszawa**

**INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW**

**- ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ MODYFIKACJA TREŚCI SWZ**

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp pt. „Dostawa materiałów opatrunkowych i rękawiczek jednorazowych dla Szpitala Nowowiejskiego”, nr postępowania: 3/DZP/2025.**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320) - zwana dalej: „ustawą Pzp”, Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskami o wyjaśnienie treści SWZ.

1. W związku z powyższym, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Pzp, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Pytanie nr 1:**

Pakiet 7, poz. 1: czy Zamawiający dopuści obwód 55-80cm?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści obwód bioder 55-80cm.**

**Pytanie nr 2:**

Pakiet 7, poz. 1: czy Zamawiający dopuści chłonność 1600g?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający wymaga większej chłonności produktu.**

**Pytanie nr 3:**

Pakiet 7, poz. 2: czy Zamawiający dopuści obwód 75-110 cm?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści obwód bioder 75-110 cm.**

**Pytanie nr 4:**

Pakiet 7, poz. 4: czy Zamawiający dopuści obwód 130-170cm?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści obwód bioder 130-170cm.**

**Pytanie nr 5:**

Pakiet 7, poz. 4: czy Zamawiający dopuści chłonność 2600g?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający wymaga większej chłonności produktu, min. 3200g.**

**Pytanie nr 6:**

Pakiet 7, poz. 5: czy Zamawiający dopuści obwód 75-110 cm?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści obwód bioder 75-110 cm.**

**Pytanie nr 7:**

Pakiet 7, poz. 6: czy Zamawiający dopuści chłonność 2600g?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający wymaga większej chłonności produktu, min. 2700g.**

**Pytanie nr 8:**

Pakiet 7, poz. 1-6: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki posiadające falbanki skierowane na zewnątrz.**

**Pytanie nr 9:**

Pakiet 7, poz. 7: czy Zamawiający dopuści obwód 55-85cm?

**Odpowiedź:**

**Tak**, **Zamawiający dopuści obwód bioder 55-85cm.**

**Pytanie nr 10:**

Pakiet 7, poz. 9: czy Zamawiający dopuści obwód 100-135cm?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści obwód 100-135cm.**

**Pytanie nr 11:**

Pakiet 7, poz. 10: czy Zamawiający dopuści obwód 120-160cm?

**Odpowiedź:**

**Tak,** **Zamawiający dopuści obwód 120-160cm.**

**Pytanie nr 12:**

Pakiet 7, poz. 7-11: czy Zamawiający dopuści majtki z indykatorem wilgotności w postaci nadruku tuszem rozmywającym się pod wpływem kontaktu z cieczą?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści majtki z indykatorem wilgotności w postaci nadruku tuszem rozmywającym się pod wpływem kontaktu z cieczą.**

**Pytanie nr 13:**

Pakiet 7, poz. 12: czy Zamawiający dopuści obwód 100-135cm?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści obwód bioder 100-135cm.**

**Pytanie nr 14:**

Pakiet 7, poz. 12,13: czy Zamawiający dopuści majtki z indykatorem wilgotności w postaci nadruku tuszem rozmywającym się pod wpływem kontaktu z cieczą?

**Odpowiedź:**

**Tak,** **Zamawiający w zakresie Części 7 poz. 12 dopuści majtki z indykatorem wilgotności w postaci nadruku tuszem rozmywającym się pod wpływem kontaktu z cieczą.**

**Pytanie nr 15:**

Pakiet 7, poz. 13: czy Zamawiający dopuści Podkład higieniczny, chłonny, jednorazowego użytku, z zakładkami bocznymi. Wymiar całkowity:170 cm x 90 cm., warstwa chłonna na środku - z rozdrobnionej, miękkiej pulpy celulozowej. Rozmiar warstwy chłonnej 51x82cm, zakładki boczne o wymiarach 59,5x90 cm; chłonność min.950 g. Od strony pacjenta - włóknina miękka, przyjazna dla skóry która zapewnia komfort pacjentowi, od spodu warstwa nieprzemakalna, zapobiegająca przesuwaniu się podkładu i marszczeniu pod pacjentem- folia. Uszczelnione wszystkie cztery brzegi, które zapewniają optymalną ochronę przed wyciekiem. Opakowanie zawiera 30 sztuk z praktycznym uchwytem do przenoszenia oraz stanowiącym dyspenser do higienicznego wyjmowania każdej sztuki. Chłonność potwierdzona kartą danych technicznych wystawioną przez producenta wyrobu?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający wymaga chłonności min. 1750 ml.**

**Pytanie nr 16:**

Pakiet 7, poz. 13: czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny, chłonny, jednorazowego użytku, z zakładkami bocznymi. Wymiar całkowity:170 cm x 90 cm., warstwa chłonna na środku - z rozdrobnionej, miękkiej pulpy celulozowej. Rozmiar warstwy chłonnej 58x82, zakładki boczne o wymiarach 90x56 cm; chłonność min.1750 g. Od strony pacjenta - włóknina, przyjazna dla skóry która zapewnia komfort pacjentowi, od spodu warstwa nieprzemakalna, zapobiegająca przesuwaniu się podkładu i marszczeniu pod pacjentem- folia. Uszczelnione wszystkie cztery brzegi, które zapewniają optymalną ochronę przed wyciekiem. Opakowanie zawiera 30 sztuk z praktycznym uchwytem do przenoszenia oraz stanowiącym dyspenser do higienicznego wyjmowania każdej sztuki. Chłonność potwierdzona kartą danych technicznych wystawioną przez producenta wyrobu?

**Odpowiedź:**

**Tak,** **Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

**Pytanie nr 17:**

Pakiet 7, poz. 1-12: czy Zamawiający odstąpi od potwierdzenia chłonności certyfikatem wg ISO 11948-1 i dopuści w to miejsce **dokumentację techniczną producenta potwierdzającą chłonność mierzoną wg ISO 11948-1?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dokumentację techniczną producenta potwierdzającą chłonność mierzoną wg ISO 11948-1.**

**Pytanie nr 18:**

Par. 6 ust. 8: Czy Zamawiający zgodzi się dodać do wzoru umowy „chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie należności za dostarczony towar przekracza 60 dni” ?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie dotychczasowej treści wzoru umowy może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym, skuteczność wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana na podstawie np. art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający ust. 8 w § 6 nada brzmienie: „8. Opóźnienie płatności nie może być podstawą do wstrzymania dostaw chyba, że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie należności za dostarczony towar przekracza 60 dni”.**

**Pytanie nr 19:**

Par. 8 ust. 1.1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 20:**

Par. 8 ust. 1.3: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość towaru dostarczonego ze zwłoką?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 21:**

Par. 8 ust. 1.4: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość towaru wadliwego?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 22:**

**Część 1, pozycja 6**
Czy Zamawiający dopuści plastry do łączenia brzegów ran w opakowaniu 50 x 5szt z przeliczeniem ilości na 5 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości sztuk wyrobu medycznego.**

**Pytanie nr 23:**

**Część 1, pozycja 7, 8, 9, 11**
Czy Zamawiający dopuści przylepiec o długości 9,14m?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza przylepiec o długości 9,14m.**

**Pytanie nr 24:**

**Część 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączoną miską, która może służyć jako twardy blister?

* 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa
* 1x Serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa, z centralnym otworem 6cm x 8cm
* 5x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm
* 4x Tupfer z gazy 17N bez nitki RTG 20cm x 20cm
* 1x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
* 1x Strzykawka 3-częściowa 20ml luer
* 1x Chwytak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
* 1x Pęseta plastikowa niebieska dł. 13cm
* 1x Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm
* 2x Rękawice diagn. lateksowe bezpudrowe rozm.M

 OSOBNO ZAPAKOWANE

* 1x żel do znieczulenia błon śluzowych 5ml
* 2x strzykawka ze sterylną wodą 10 ml; destylowana, sterylna woda, przeznaczona do napełniania balonika cewnika urologicznego

**Odpowiedź: Tak,** **Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

**Pytanie nr 25:**

**Część 5, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym pojemnikiem, który może służyć jako twardy blister?

* 1x Ostrze do ściągania szwów krótkie 6,5cm
* 3x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
* 1x Pęseta ADSON metalowa 12cm
* 1x Peseta plastikowa zielona 13cm
* 1x Pojemnik okrągły poj. 250ml

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

**Pytanie nr 26:**

**Część 5, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

* 1x Chwytak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
* 1x Pęseta plastikowa niebieska 13 cm
* 8x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cmx7,5cm
* 5x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
* 1x Serweta chirurgiczna 45cm x 45cm (niebieski SMS)

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający wymaga opakowania typu twardy blister, które może posłużyć jako miska na odpady lub dołączony pojemnik.**

**Pytanie nr 27:**

**Część 6, pozycja 2**
Czy Zamawiający dopuści plastry poiniekcyjne w rozmiarze 16mm x 57mm?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

**Pytanie nr 28:**

**Część 6, pozycja 2**
Czy Zamawiający dopuści plastry poiniekcyjne w rozmiarze 19mm x 76mm?

**Odpowiedź:**

**Tak,** **Zamawiający dopuści plastry poiniekcyjne w rozmiarze 19mm x 76mm**

**Pytanie nr 29:**

**Część 6, pozycja 4**
Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a’50szt z przeliczeniem podanych ilości? Każdy przylepiec pakowany jest pojedynczo.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości sztuk wyrobu medycznego.**

**Pytanie nr 30:**

**Część 8, pozycja 1**
Prosimy Zamawiającego o informację czy opis: *Podstawa opakowania pasująca do uchwytów naściennych typu SafeDon z możliwością wyjmowania rękawic pojedyńczo zawsze za mankiet* nie znalazł się omyłkowo w opisie przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga aby opakowania rękawiczek pasowały do uchwytów naściennych SafeDon. Uchwyt metalowy na 3 opakowania rękawic.**

**Pytanie nr 31:**

**Część 8, pozycja 1**
Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm+/-0,01?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza rękawic o grubości na palcu 0,10mm+/-0,01.**

**Pytanie nr 32:**

**Część 8, pozycja 1**
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic w jednym kolorze – niebieskim?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic w jednym kolorze – niebieskim.**

**Pytanie nr 33:**

**Część 8, pozycja 1**
Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic, które są odporne na 90% alkohol izopropylowy min. na poziomie 1 oraz odporne na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F1670-20 potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuści każde rękawice spełniające wymogi zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 34:**

**Część 8, pozycja 3**
Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 7N, potwierdzone badaniami producenta?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza rękawic o sile zrywu min. 7N, potwierdzone badaniami producenta.**

**Pytanie nr 35:**

**Część 8, pozycja 3**
Czy Zamawiający dopuści rękawice mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców?

**Odpowiedź:**

**Nie. Zamawiający nie dopuszcza rękawic mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców.**

**Pytanie nr 36:**

**Część 8, Pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie zgodności z normą EN 374-2 Deklaracją Zgodności producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuści każde rękawice spełniające wymogi zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 37:**

**Część 8, pozycja 4**
Czy Zamawiający dopuści rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością nie posiadające świadectwa PZH?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością nie posiadające świadectwa PZH.**

**Pytanie nr 38:**

Pakiet 8, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic o poniższym opisie:

Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, z teksturą na końcach palców, bez obustronnej polimeryzacji, Długość rękawicy min. 240mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,09mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. 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 oraz przebadane na min. 45 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej, dodatkowo odporne na min. 18 substancji chemicznych. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL, kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Rękawice w standardowych opakowaniach – prostokątnych, pasujące do uniwersalnych uchwytów naściennych (nie safedon).

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

**Dopuszczamy rękawice spełniające wymagania zgodne z opisem przedmiotu zamówienia i pasujące do uchwytów SafeDon.**

**Pytanie nr 39:**

Pakiet 8, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic o poniższym opisie:

Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, z teksturą na końcach palców, bez obustronnej polimeryzacji, Długość rękawicy min. 240mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,0,08mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Charakteryzujące się dużą wytrzymałością mechaniczną, odpornością chemiczną i biologiczną (stanowiącą barierę na wirusów i bakterii), elastycznością (dzięki której dopasowują się do dłoni) .Wrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta oraz piktogramy wskazujące na zakres ochrony. Podstawa opakowania pasująca do uchwytów naściennych typu SafeDon z możliwością wyjmowania rękawic pojedynczo zawsze za mankiet. Pakowane po 200 szt (wraz z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości na 8 000 opakowań) dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL, kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

**Pytanie nr 40:**

Pakiet 8, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic teksturowanych na końcach palców, o sile zrywu min. 6N wg EN 455 potwierdzonej za pomocą wyników badań producenta przedstawionych w specyfikacji danych produktu.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza rękawice teksturowane na końcach palców, o sile zrywu min. 6N wg EN 455 potwierdzonej za pomocą wyników badań producenta przedstawionych w specyfikacji danych produktu.**

**Pytanie nr 41:**

Pakiet 8, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wytrzymałości na rozciąganie 10 MPa. Rękawice foliowe są rękawicami, na których nie ma obowiązku wykonywania badań na rozciąganie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający odstępuje od wymogu wytrzymałości dla rękawiczek foliowych, (wykonywania badań na rozciągliwość 10 MPa.)**

**Pytanie nr 42:**

Część 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści plaster o długości 1 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Tak, Zamawiający wyraża zgodę** **na plaster o długości 1 m, pod warunkiem zachowania ilości całkowitej.**

**Pytanie nr 43:**

Część 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 6cm x 1cm z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

**Pytanie nr 44:**

Część 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści tkaninę beżową?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści tkaninę beżową.**

**Pytanie nr 45:**

Część 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści przylepiec bez perforacji?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

**Pytanie nr 46:**

Część 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 5 cm x 9,1 m?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści rozmiar 5 cm x 9,1 m.**

**Pytanie nr 47:**

Część 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 5 cm x 9,1 m?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści rozmiar 5 cm x 9,1 m.**

**Pytanie nr 48:**

Część 1, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 2,5 cm x 9,1m?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści rozmiar 2,5 cm x 9,1 m.**

**Pytanie nr 49:**

Część 6, pozycja 1

Działając na podstawie art. 135 ust. 1 PZP w zw. z art. 91 ust. 1 i ust. 2 PZP w zw. z art. 16 PZP wykonawca zwraca się o zmianę treści SWZ poprzez podział części oznaczonej nr 6 na dwie odrębne części, każda dotycząca odrębnej grupy wyrobów medycznych - tj. osobno z grupy Materiały opatrunkowe, obj. poz. 1 z dotychczasowej części 6 - Lignina oraz osobno z grupy Plastrów i przylepców, obj. z dotychczasowej części 6 poz. 2- 4 tj. plastry i przylepiec. Taki podział na części z uwzględnieniem rodzaju wyrobów medycznych jest optymalny dla zamawiającego i wykonawców, gdyż, wykonawcy, którzy specjalizują się w każdym rodzaju wyrobów medycznych odrębnie, mogliby złożyć korzystniejsze dla Zamawiającego oferty, składając je w obrębie danej grupy wyrobów, w której się specjalizują, a w wypadku połączenia dwóch grup muszą, celem złożenia oferty, sami dokonać zakupu u konkurencji na potrzeby złożenia oferty, co ma niewątpliwie wpływ na możliwą do zaoferowania Zamawiającemu cenę.

W razie braku uwzględnienia wniosku o w/w zmiany wnoszę o wyjaśnienie w zakresie SWZ dlaczego Zamawiający, który winien przygotować i przeprowadzić postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:

1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;

2) przejrzysty;

3) proporcjonalny.

w tym dokonywać podziału zamówienia na części z zachowaniem w/w zasad, zdecydował się w jednej części umieścić dwie różne grupy wyrobów medycznych, gdzie wykonawcy, którzy specjalizują się w każdej z nich odrębnie, mogliby złożyć korzystniejsze dla Zamawiającego oferty, składając je w obrębie danej grupy wyrobów, w której się specjalizują, a w wypadku połączenia dwóch grup muszą, celem złożenia oferty, sami dokonać zakupu u konkurencji na potrzeby złożenia oferty, co ma niewątpliwie wpływ na możliwą do zaoferowania Zamawiającemu cenę.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Zamawiający przygotował dokumenty zamówienia zgodnie z zasadami obowiązującymi w ustawie Prawo Zamówień Publicznych.**

**Wykonawcy mogą mieć inny wewnętrzny podział wyrobów medycznych niż potrzeby Zamawiającego.**

**Pytanie nr 50:**

**Część 8, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zaproponowane rękawice mają dodatkowo posiadać warstwę nawilżająco-ochronną z wyciągu koloidalnego z owsa?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga warstwy nawilżająco-ochronnej z wyciągu koloidalnego z owsa.**

**Pytanie nr 51:**

**Część 8, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości zgodnej z EN 455-2 min. 240 mm, grubość na palcu 0,09 ± 0,02 mm, na dłoni 0,07 ± 0,02 mm, kolor niebiesko-szary. Pakowane po max 200 szt.

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

**Pytanie nr 52:**

**Część 8, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubościach na palcu 0,12 +/- 0,01 mm, na dłoni 0,10 +/- 0,01 mm.

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanych w pytaniu parametrach.**

1. **Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 286 ust. 1 ustawy Pzp, w związku z udzielonymi odpowiedziami na pytania zmienia załącznik nr 2 do SWZ poprzez wprowadzenie odpowiednio tekstów jednolitych w zakresie Części nr 1, 5, 6, 7, 8.**
2. **Zamawiający ponadto informuje, iż zgodnie z art. 284 ust. 3 ustawy Pzp, dokonuje zmiany terminu składania ofert oraz wprowadza zmiany w przedmiotowym postępowaniu w sposób następujący:**

**ROZDZIAŁ XVIII SWZ Sposób oraz termin składania ofert:**

**Pkt 1** JEST:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](http://platformazakupowa.pl/) pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1091626> w myśl ustawy na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 16.04.2025 r. do godziny 09:30**.

**ZAMAWIAJĄCY ZMIENIA NA:**

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](http://platformazakupowa.pl/) pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1091626> w myśl ustawy na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 22.04.2025 r. do godziny 09:30**.

**ROZDZIAŁ XIX SWZ Otwarcie ofert:**

**Pkt 1** JEST:

1. **Otwarcie ofert** następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert, tj. **16.04.2025 r. po godzinie 9:45.**

**ZAMAWIAJĄCY ZMIENIA NA:**

* + - 1. **Otwarcie ofert** następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert, tj. **22.04.2025 r. po godzinie 9:45.**

Wobec powyższego Zamawiający dokonuje zmiany SWZ w poniższym zakresie, tj.:

**XVII. Termin związania ofertą:**

**Pkt. 1** JEST:

1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **30 dni**, tj. **do dnia 15.05.2025 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

**ZAMAWIAJĄCY ZMIENIA NA:**

1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **30 dni**, tj. **do dnia 21.05.2025 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

**Zamawiający w załączeniu udostępnia tekst jednolity załącznika nr 2 do SWZ.**

***Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.***

**Z up. Dyrektora**

 **Andrzej Marciniak**

**Z-ca Dyrektora ds. Ekonomiczno – Finansowych**

Sprawę prowadzi:

Marta Bachańska

ul. Nowowiejska 27, 00-665 Warszawa, pok. nr 104G

tel.(22) 11 65 359

e-mail: m.bachanska@szpitalnowowiejski.pl