

Oleśnica, dnia 5.01.2022 r.

Znak sprawy: PZS/TP/20/2021

Dotyczy: „Dostawa środków ochrony indywidualnej związane z Covid-19 dla Powiatowego Zespołu Szpitali w Oleśnicy”.

#### WYJAŚNIENIA 4 DO SWZ

Zamawiający informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły zapytania dotyczące SWZ. Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11.09.2021r Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający przekazuje Wykonawcom treść pytań wraz z odpowiedziami:

##### Pytanie nr.1

##### **Dotyczy zadania 1 – pozycja nr 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie foliowych ochraniaczy na buty długich o wymiarach 52x43 cm.

##### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

##### Pytanie nr.2

##### **Dotyczy zadania 1 – pozycja nr 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie ochraniaczy włókninowych z SMS 35 g/m, z polipropylenu typu Spunbond ze specjalną membraną Meltblown, które są odporne na rozdarcia i przebicia, chronią przed drobnoustrojami, zakończone gumką i dodatkowo związane trokiem przy kostce w celu zapewnienia większego komfortu użytkowania oraz większej ochrony, o długości 35 cm i wysokości 37 cm.

##### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

##### Pytanie nr.3

##### **Dotyczy zadania 1 – pozycja 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, tak jak jest to wymagane w pozycji nr 4.

##### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr.4**

**Dotyczy zadania 1 – pozycja nr 2-4**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr.5**

**Dotyczy zadania 1 – pozycja nr 2-4**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy ze względu na planowane użycie masek z filtrem FFP2 oraz FFP3 w środowisku medycznym, czyli w szpitalach lub innych jednostkach o podobnym charakterze Zamawiający wymaga półmasek FFP2 oraz FFP3 o podwójnej ochronie spełniających normę PN – EN 149+A1:2010 (jako środek ochrony indywidualnej kategorii 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). Dodatkowo rejestracja półmasek FFP2 oraz FFP3 jako wyrobów medycznych objętych 8% stawką podatku Vat obniża koszty zakupu Zamawiającego o 15% podatku Vat w stosunku do półmaski zarejestrowanej tylko jako środek ochrony indywidualnej.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr.6**

**Dotyczy zadania 1 – pozycja nr 2**

Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty na produkt równoważny: **Półmaska filtrująca FFP2 NR** zgodna z wymaganiami normy EN 149:2001 + A1:2009 o działaniu aktywno-pasywnym, w kształcie maski medycznej bez zaworu, o niskich oporach oddechowych poprawiających komfort oddychania, wielowarstwowa, warstwy wewnętrzna i zewnętrzna wykonane z włókniny osłonowej typu Spund-Bond, warstwy filtracyjne wykonane z włókniny filtracyjnej typu Melt-Blown, o potwierdzonej skuteczności filtracji wobec aerozoli i cząstek stałych na poziomie  $\geq 94\%$ , poziom filtracji bakteryjnej BFE  $\geq 99\%$  **oraz o potwierdzonej skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa**. Maskę ze zintegrowanym zaciskiem nosowym, zabezpieczonym pianką uszczelniającą. Mocowana na gumki z klipsem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy oraz eliminacji ucisku uszu. Nieuczulająca, przeznaczona do użycia na 8 godzin. Oznakowanie na masce zgodnie z w/w normą. Produkt do użytku w środowisku medycznym zgodny z normą EN 14683 typ I, II, IIR, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów (Dz. U. z 2016 r. poz. 210). **Dla zapewnienia wymaganej czystości biologicznej każda sztuka pakowana osobno.**

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr.7**

**Dotyczy zadania 1 – pozycja nr 3-4**

Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty na produkt równoważny: **Półmaska filtrująca FFP3 NR** zgodna z wymaganiami normy EN 149:2001 + A1:2009 o działaniu aktywno-pasywnym, w kształcie maski medycznej, bez zaworu, o niskich oporach oddechowych poprawiających komfort oddychania, w kształcie maski medycznej, wielowarstwowa, warstwy wewnętrzna i zewnętrzna wykonane z włókniny osłonowej typu Spund-Bond, warstwy filtracyjne wykonane z włókniny filtracyjnej typu Melt-Blown, o potwierdzonej skuteczności filtracji wobec aerozoli i cząstek stałych

na poziomie  $\geq 99\%$ , poziom filtracji bakteryjnej BFE  $\geq 99\%$  oraz o potwierdzonej skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa. Maski ze zintegrowanym zaciskiem nosowym, zabezpieczonym piankową uszczelką oraz z systemem doszczelnienia podbródka. Mocowana na gumki z klipssem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy oraz eliminacji ucisku uszu. Nieuczulająca, przeznaczona do użycia na 8 godzin. Oznakowanie na masce zgodnie z w/w normą. Produkt do użytku w środowisku medycznym zgodny z normą EN 14683 typ I, II, IIR, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów (Dz. U. z 2016 r. poz. 210). Dla zapewnienia wymaganej czystości biologicznej każda sztuka pakowana osobno.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr.8**

**Dotyczy zadania 1 – pozycja nr 3**

Podczas pandemii maseczki używane w placówkach medycznych powinny stanowić ochronę zarówno dla użytkownika jak i dla pacjenta jednak takich wymogów nie spełniają maski z zaworem oddechowym ponieważ wydychane powietrze nie jest filtrowane. Maski z zaworem oddechowym nie stanowią ochrony pasywno-aktywnej, służą tylko do ochrony użytkownika.

Czy w związku z powyższym w celu zapewnienia bezpiecznych warunków pracy oraz zminimalizowania ryzyka rozprzestrzeniania się choroby Covid-19 wywołanej wirusem SARS-CoV-2 Zamawiający wymaga, aby półmaski filtrujące FFP3 oraz FFP2 nie posiadały zaworu oddechowego i były zgodne normą PN – EN 149+A1:2010 – dotyczącą klasy filtracji cząstek stałych i aerozoli oraz normą EN 14683:2019+AC:2019 – dotyczącą filtracji bakteryjnej i czystości mikrobiologicznej?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

DYREKTOR  
Powiatowego Zespołu Szpitali  
w Oleśnicy  
*Przemysław Masłera*

POWIATOWY ZESPÓŁ SZPITALI  
56-400 OLEŚNICA  
ul. Armii Krajowej 1  
centr. (071) 77-67-300, fax (071) 77-67-307  
NIP 9111847075, Reg. 932966540

Dyrekcja:  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 7767427  
fax 71 7767307

Szpital w Oleśnicy:  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica  
tel. centr. 71 7767300  
71 7767412

Szpital w Sycowie:  
ul. Oleśnicka 25,  
56-500 Syców,  
tel. centr. 62 7852031

Pogotowie Ratunkowe:  
ul. Ludwikowska 10,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 3142899

NIP: 9111847075

REGON: 932966540

KRS: 0000186473

Nr rej. wojew: 02-01070

