



Wykonawcy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę różnych materiałów medycznych dla PZOZ z siedzibą w Starachowicach, nr ogłoszenia 605791-N-2019 z dn. 04.10.2019 r.

Odpowiedzi na pytania

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę różnych materiałów medycznych dla potrzeb PZOZ z siedzibą w Starachowicach

Pytanie 1, dotyczy pakietu nr 11 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli o jednej długości 2300mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 12 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych kleszczy biopsyjnych pokrywanych osłonką PE, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 17 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie igły o średnicy 0,7mm (22G), pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dotyczy pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pętli w rozmiarze 10, 15, 25 i 32 mm, rękojeść skalowana co 10 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5, dotyczy pakietu nr 19

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie ekstraktorów o długości końcówki 2-3 mm, długość koszyka 25-30 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6, dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści złożenie jako próbki przewodnika z pozycji 2?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7, dotyczy pakietu nr 21

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaferowanie zestawów z przewodnikiem o długości 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dotyczy pakietu nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie pakietu nr 8 poz. 1 niżej opisanych fartuchów, dostarczanych do Państwa placówki na podstawie obecnie obowiązującej umowy przetargowej?

Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny typu SMMMS pełnobarierowy zgodny z normą EN 13795 1-3; gramatura 35g/m², posiadający dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienia w części przedniej i w rękawach o gramaturze 50g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem 100% poliester. Tylne części fartucha zachodzące na siebie. Umieszczenie troków w kartoniku. Szwy ultradźwiękowe. Odporność na przesiąkanie płynów materiału stanowiącego wzmocnienia 100 cm H₂O, BI = 6. Pod szyją zapinany rzep umożliwiający zapięcie w dowolnym miejscu. Rozmiary M, L, XL, XXL.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9, dotyczy pakietu nr 8, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie pakietu nr 8 poz. 2 niżej opisanych fartuchów, dostarczanych do Państwa placówki na podstawie obecnie obowiązującej umowy przetargowej?

Jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny typu SMMMS pełnobarierowy zgodny z normą EN 13795 1-3; gramatura od 35 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem 100% poliester. Tylne części fartucha zachodzące na siebie. Umieszczenie troków w kartoniku. Szwy ultradźwiękowe. Odporność na przesiąkanie płynów materiału 40cm H₂O, BI = 2,9. Pod szyją zapinany na rzep umożliwiający zapięcie w dowolnym miejscu. Rozmiary M, L, XL, XXL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Odporność na przenikalność cieczy zbyt niska.

Pytanie 10, dotyczy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dla oferowanego wyrobu medycznego, ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia, licencji lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie stosownego oświadczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że w przypadku, gdy dla oferowanego wyrobu medycznego przepisy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia, licencji itp. to Zamawiający oczekuje złożenie odpowiedniego oświadczenia wraz z ofertą.

Pytanie 11, dotyczy § 3 ust. 7 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„(...) Zmniejszenie to jednak nie będzie większe niż 20% wartości umowy. (...)” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12, dotyczy § 3 ust. 6 oraz § 7 ust. 5 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„Wykonawca w okresie trwania umowy, zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw zamówionego przedmiotu umowy, z zastrzeżeniem – nie dotyczy gdy zaległości w płatnościach Zamawiającego przekraczają 60 dni ponad termin wynikający z niniejszej umowy.” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13, dotyczy § 9 ust. 5 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) , zobowiązuje się niezwłocznie jednak w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze od daty uznania reklamacji za zasadną (...).” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ uznanie czy reklamacja jest zasadna może dłużej trwać. Chcąc uniknąć „przepychanek” w uzgadnianiu, czy reklamacja jest zasadna czy nie, Zamawiający, ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia proponuje o przysłanie zgodnego z umową przedmiotu zamówienia, a ewentualnie potem uzasadniając reklamacje.

Pytanie 14, dotyczy § 9 ust. 6 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) , Wykonawca zobowiązuje się do ich usunięcia lub dostarczenia przedmiotu umowy wolnego od wad w terminie 3 dni roboczych od daty uznania reklamacji za zasadną. (...).” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Patrz odpowiedź na pytanie nr 11.

Pytanie 15, dotyczy § 10 ust. 1 pkt. 1.1 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,1% do 0,05% ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16, dotyczy § 10 ust. 1 pkt. 1.2 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17, dotyczy § 17 ust. 1 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.” ?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli tylko to, że na dokonanie cesji, wymagana jest zgoda Zamawiającego i jeśli cesja taka ma odpowiednie uzasadnienie zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy o działalności gospodarczej z 15 kwietnia 2011 r. (Dz. U. z 2016, poz. 1638) nie można jej nie wyrazić.

Pytanie 18, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku wycofania, bądź chwilowego zaprzestania produkcji przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu produktu zastępczego o tych samych, bądź zbliżonych parametrach technologicznych - przy cenie nie większej niż w niniejszej umowie”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni tego zapisu w projekcie umowy, ale dopuszcza takie sugerowane rozwiązanie pod warunkiem wyrażenia zgody przez Zamawiającego na proponowany zamiennik przedmiotu umowy o takich samych bądź zbliżonych parametrach technologicznych - przy cenie nie większej niż w niniejszej umowie.

Pytanie 19, dotyczy pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o gramaturze 100g, taki jak dotychczas dostarczany?

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o zmianę parametrów ocenianych, przy jakości za 100g/m² wartość przyznana maksymalna 30 pkt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ. Zbyt mała gramatura.

Pytanie 20, dotyczy pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną poliuretanową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21, dotyczy pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 42cm x 42cm, rozmiar części przylepnej 42 x 36cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ. Zbyt duża.

Pytanie 22, dotyczy pakietu nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 60cm x 52cm, rozmiar części przylepnej 60 x 46cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ. Część przylepna zbyt mała.

Pytanie 23, dotyczy pakietu nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z odpornością na przenikanie cieczy 66cm H₂O,

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ. Odporność na przenikalność cieczy zbyt mała.

Pytanie 24, dotyczy pakietu nr 8, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z odpornością na przesiąkanie płynów 50,47 H₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ. Odporność na przenikalność cieczy zbyt mała.

Pytanie 25, dotyczy pakietu nr 8, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści zapięcie typu rzep w okolicach karku (lewy rzep 3cm x 13cm, prawy rzep 3cm x 7cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08±0,01 mm oraz sile zrywu przed starzeniem min 6,5N?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'250 (dla rozmiaru XS-L) oraz a'180 (dla rozmiaru XL)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 28, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,08±0,01 mm oraz sile zrywu przed starzeniem min 7,7N?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29, dotyczy pakietu nr 22, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem min. 4N?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08±0,01 mm oraz sile zrywu min 6N?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zbyt cienkie na palcu.

Pytanie 30, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane, o sile zrywu przed starzeniem min. 6,0N oraz poziomem AQL 1,5?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31, dotyczy pakietu nr 6, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie siatki polipropylenowej monofilamentowej lekkiej, makroporowej z możliwością docinania, waga 46 mg/m² w rozmiarze 15 x 15 cm, pakowana po 3 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32, dotyczy pakietu nr 6, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie siatki polipropylenowej monofilamentowej lekkiej, makroporowej z możliwością docinania, waga 46 mg/m² w rozmiarze 7,5 x 15 cm, pakowana po 3 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33, dotyczy pakietu nr 6, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie siatki polipropylenowej monofilamentowej lekkiej, makroporowej z możliwością docinania, waga 46 mg/m² w rozmiarze 30 x 30 cm lub 45 x 30 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33, dotyczy pakietu nr 6, poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie siatki polipropylenowej monofilamentowej lekkiej, makroporowej z możliwością docinania, waga 46 mg/m² w rozmiarze 30 x 30 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34, dotyczy pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm, oddychający, wkład chłonny zawierający superabsorbent umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukujący nieprzyjemne zapachy. Chłonność 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewniający trwałe zatrzymanie w rdzeniu chłonnym bakterii w tym MRSA, E.coli - potwierdzone badaniami z niezależnego laboratorium. Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15 g/m², warstwa spodnia o gramaturze 37 g/m², wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 125 g/m². Łączna gramatura podkładu 177 g/m² ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku, przy gramaturze podkładu 177 g/m² przyzna 0,00 pkt. w kryterium „jakość”.

Pytanie 34, dotyczy pakietu nr 9, poz. 3 i 4

Prosimy o doprecyzowanie czy zapis, iż pojemniki 30 i 60 litrowe mają posiadać „hermetyczną pokrywę” oznacza, że Zamawiający oczekuje pojemników podobnie jak w pozycji nr 1 z hermetycznie uszczelnioną pokrywą przy użyciu stałego kleju na całym jej obwodzie?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje w poz. 3, 4 pojemników jak w poz. nr 1.

Pytanie 35, dotyczy SIWZ

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy nie doszło do omyłki w pkt. XVIII. SIWZ (kryteria oceny ofert). Opisane kryteria po dodaniu do siebie poszczególnych wag dają 95%, a nie 100%.

Odpowiedź:

Tak, doszło do omyłki pisarskiej. Powinno być w kryterium „termin dostawy” – 10%. Omyłka zostanie poprawiona w zamieszczonej na stronie internetowej poprawionej wersji SIWZ wraz z załącznikami.

Pytanie 36, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1 i pakietu nr 23, poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga w powyższych pozycjach rękawic diagnostycznych nitrylowych.
2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga tylko próbek do powyższych pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający w pakiecie nr 22, poz. 1 oraz w pakiecie nr 23, poz. 1 ma na myśli rękawice nitrylowe. Zamawiający oczekuje próbek rękawic z pakietu nr 22 oraz pakietu nr 23 w rozmiarze S, M, L po jednym opakowaniu jednostkowym.

Pytanie 37, dotyczy pakietu nr 22, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o sile zrywu przed starzeniem min. 4,27 N (potwierdzone badaniami wytwórcy). Pragniemy podkreślić, iż zgodnie z normą EN 455-2 siła zrywu dla rękawic winylowych przed starzeniem wynosi min. 3,6N. Rękawice winylowe ze względu na właściwości fizyczne surowca z którego są wykonane osiągają zdecydowanie niższe siły zrywu niż rękawice lateksowe czy nitrylowe.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice były z możliwością pojedynczego wyjmowania od spodu opakowania – mankiet zawsze wyjmowany pierwszy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje aby mankiet zawsze wyjmowany był pierwszy.

Pytanie 39, dotyczy umowy

- 1) Wnosimy o wykreślenie § 3 ust. 6 projektu umowy.
- 2) Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 2 projektu umowy.
- 3) Wnosimy o zmianę § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków przewidzianych.”
- 4) Wnosimy o zmianę § 6 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”
- 5) Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 6 ust. 3 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.”
- 6) Wnosimy o wykreślenie postanowienia § 7 ust. 5 projektu umowy, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania realizacji dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości płatniczych.
- 7) Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy poprzez wydłużenie w § 9 ust. 5 i 6 projektu umowy terminu na realizację reklamacji jakościowej do 5 dni roboczych.
- 8) Wnosimy o modyfikację zapisu § 10 ust. 1 pkt 1.1 projektu umowy poprzez określenie, że kary umowne w zastrzeżonej wysokości naliczane będą od wartości brutto konkretnej, zamówionej, a niedostarczonej partii towaru, a nie od wartości brutto przedmiotu całej umowy.
- 9) Wnosimy o modyfikację zapisu § 10 ust. 1 pkt 1.2 projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.
- 10) Wnosimy o wykreślenie zapisu § 17 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy ww. zakresie.

Pytanie 40, dotyczy pakietu nr 4, poz. 10, 11, 12, 13

Czy zamawiający wydzieli z pakietu 4 pozycje 10,11,12,13 (osprzęt wielorazowy do artroskopii) i utworzy z nich oddzielny pakiet.

Pozwoli to na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo większej liczbie wykonawców, co pozwoli na uzyskanie niższej ceny oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 41, dotyczy pakietu nr 4, poz. 10

Dotyczy poz. 10. Czy zamawiający dopuści Ostrze wielorazowe do shavera typu Stryker Formula, autoklawowalne, Aggressive Full Radius Resector .śr. 3,4 mm, dł. 130 mm, rączka oznaczona kolorem niebieskim.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zbyt długie.

Pytanie 42, dotyczy pakietu nr 4, poz. 11

Dotyczy poz. 11 Czy zamawiający dopuści Elektroda artroskopowa szczotkowa monopolarna, fi 2,4mm autoklawowalna, część robocza 115mm, wtyk 4mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43, dotyczy pakietu nr 8, poz. 1

Czy można zaoferować fartuch wykonany z włókniny SMMS (co oznacza włókninę SMS ze wzmocnioną warstwą wewnętrzną) o gramaturze 35g/m2, z gramaturą wzmocnień wynoszącą : na rękawach 40,5g/m2 i z przodu 42,00g/m2, którego odporność na przesiąkanie płynów wynosi: min. 123 cm H2O z przodu fartucha i min. 194 cm H2O na rękawach, pod szyją zapinany na rzep? Fartuch dostępny w rozmiarach S/M, L, XL, XXL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44, dotyczy pakietu nr 8, poz. 2

Czy można zaoferować fartuch wykonany z włókniny SMMS (co oznacza włókninę SMS ze wzmocnioną warstwą wewnętrzną), którego odporność na przesiąkanie płynów wynosi: min. 158 cm H2O, pod szyją zapinany na rzep? Fartuch dostępny w rozmiarach M-L, XL, XXL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44, dotyczy SIWZ

Czy nie nastąpiła omyłka w określeniu wag poszczególnych kryteriów oceny ofert, ponieważ ich suma wynosi 95%?

Odpowiedź:

Tak, wystąpiła omyłka pisarska. Patrz odpowiedź na pytanie nr 35.

Pytanie 45, dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający w Zadaniu 20 dopuści przewodniki o średnicy odpowiednio 0,028" zamiast 0,032"

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46, dotyczy pakietu nr 21

Czy Zamawiający w Zadaniu 21 dopuści cewnik o średnicy 4,8Ch zamiast 4,7Ch, przewodnik 100-150cm, z poliuretanu o dopuszczalnym dłuższym kresie utrzymania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 47, dotyczy pakietu nr 22, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic winylowych o sile zrywania przed starzeniem min. 4,2N. Pragniemy zwrócić uwagę, że wg normy EN455-2 minimalna wymagana dla rękawic winylowych siła zrywania przed starzeniem wynosi 3,6N. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1

Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu wymaga rękawic w opakowaniach najnowszej generacji, z otworem zabezpieczonym folią wewnętrzną, trwale przymocowaną do opakowania, zapobiegającą kontaminacji rękawic?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 49, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1, 2

Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu wymaga rękawic przebadanych na przenikanie wirusów wg ASTM F1671 oraz krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F1670 i złożenia badań wystawionych przez jednostkę niezależną nie starszych niż z 2016r.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 50, dotyczy pakietu nr 22, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o określenie maksymalnej ilości pojedynczych uchwytów naściennych.

Odpowiedź:

Zamawiający deklaruje, że będzie potrzebował min. 3 szt. pojedynczych uchwytów naściennych.

Pytanie 51, dotyczy pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli obrotowej w rozmiarze 32mm (zamiast 30mm) i długości narzędzia 2300mm (zamiast 1800mm i 2300mm) i rękojeści skalowanej co 10mm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i jednocześnie informuje, że poprawił opis przedmiotu zamówieni w pakiecie nr 11. Patrz poprawiony załącznik nr 5 do SIWZ.

Pytanie 52, dotyczy pakietu nr 18, poz. 1

Czy zamawiający dopuści ustnik j.u. otwór główny w rozmiarze 21x 26,5 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53, dotyczy pakietu nr 18, poz. 1

Czy zamawiający dopuści ustniki j.u z konicznością założenia opaski mocującej przed użytkowaniem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54, dotyczy pakietu nr 18, poz. 1

Czy zamawiający dopuści ustnik j.u. z opaską silikonową mocowaną z dwóch stron ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55, dotyczy pakietu nr 5, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Sterylna, ultra cienka folia chirurgiczna bakteriobójcza, wykonana z poliuretanu o grubości 22 +/-1 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 34x40cm (całkowita 40x40cm), wyrób medyczny klasy II A. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze : karton 15 szt. Sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56, dotyczy pakietu nr 5, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Sterylna, ultra cienka folia chirurgiczna bakteriobójcza, wykonana z poliuretanu o grubości 22 +/-1 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 60x60cm (całkowita 80x60cm), wyrób medyczny klasy II A. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 57, dotyczy pakietu nr 8, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego posiadającego rękawy klejone o gramaturze części podstawowej 35g/m², rozmiary: S/M, L, XL. XLL. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 58, dotyczy pakietu nr 8, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego w rozmiarach: S/M, L, XL. XLL. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 59, dotyczy pakietu nr 21, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów rozmiar 4,8F, zawierający cewnik wykonany z wysokiej klasy poliuretanu skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą, popychacz sterowalny długość min 80 cm, prowadnica Seldingera dł. 150 cm z ruchomym rdzeniem, długość 28cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 60, dotyczy pakietu nr 21, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zestawu pre-connected – cewnik fabrycznie połączony z popychaczem gotowy do użycia, cewnik połączony z popychaczem nawet po usunięciu prowadnicy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, nitylowych bezpydrowych, niesterylnych o dobrej wrażliwości dotykowej, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III, AQL <=1,5 i sile zrywania min. 7,4N, reszta wartości zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62, dotyczy pakietu nr 22, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, winylowych bezpydrowych, oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii I, o sile zrywania min 3,6N, reszta wartości zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62, dotyczy pakietu nr 22, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości min. 0,7mm i sile zrywania min. 4N.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) siła zrywu przed starzeniem min. 7 N;

b) przebadane na 4 substancje chemiczne:

- wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6
- n-heptan na poziomie 0
- formaldehyd 15% na poziomie 6
- kwas siarkowy 47% na poziomie 6;

c) z odstępniem od barierowości dla min. 1 alkoholu lub 30% nadtlenu wodoru na co najmniej 1 poziomie;

d) z poziomem szczelności AQL 1,5;

e) w miejsce pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC z jednostki niezależnej/ pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone deklaracją z jednostki niezależnej;

f) w rozmiarach S, M, L, XL

zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga barierowości dla min. 1 alkoholu lub 30% nadtlenu wodoru na co najmniej 1 poziomie oraz rozmiarów od XS do XL.

Pytanie 63, dotyczy pakietu nr 22, poz. 2

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) z grubością na palcu 0,07 mm +/-0,01, na dłoni 0,07 mm +/-0,01;

b) siła zrywu przed starzeniem min. 3,6 N;

zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii I.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) siła zrywu przed starzeniem min. 6,8 N;

b) przebadane na 4 substancje chemiczne:

- wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6
- n-heptan na poziomie 0
- formaldehyd 15% na poziomie 6
- kwas siarkowy 47% na poziomie 6;

c) z odstępniem od barierowości dla min. 1 alkoholu lub 30% nadtlenu wodoru na co najmniej 1 poziomie;

d) z poziomem szczelności AQL 1,5;

e) w miejsce pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC z jednostki niezależnej/ pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone deklaracją z jednostki niezależnej;

z jednoczesnym dopuszczeniem standardowych opakowań, zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga barierowości dla min. 1 alkoholu lub 30% nadtlenku wodoru na co najmniej 1 poziomie.

Pytanie 65, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1 oraz pakietu nr 23, poz. 1

Biorąc pod uwagę przepisy ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylecia dyrektywy Rady 89/686/EWG cyt.:

„Aby zapewnić producentom i innym podmiotom gospodarczym wystarczający czas na dostosowanie się do wymagań niniejszego rozporządzenia, niezbędne jest zapewnienie odpowiedniego okresu przejściowego po wejściu w życie niniejszego rozporządzenia, w którym nadal możliwe będzie wprowadzanie do obrotu ŚOI zgodnych z dyrektywą 89/686/EWG.”

Artykuł 47 Przepisy przejściowe

„1. Bez uszczerbku dla ust. 2 państwa członkowskie nie mogą utrudniać udostępniania na rynku produktów objętych zakresem stosowania dyrektywy 89/686/EWG, które są zgodne z tą dyrektywą i które zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 21 kwietnia 2019 r.

2. Certyfikaty badania typu WE i decyzje o zatwierdzeniu wydane na podstawie dyrektywy 89/686/EWG zachowują ważność do dnia 21 kwietnia 2023 r., chyba że ich ważność wygasa przed tą datą.”

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic spełniających normy EN 455 1-3, EN 388, EN 420, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt 5.3.2), 2, 3, ASTM F 1671, ASTM D 6978 z jednoczesnym odpowiednim fabrycznym oznakowaniem opakowania

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, zgodnie z uwagą pod pakietem nr 23 w załączniku nr 5 do SIWZ.

p.o. DYREKTORA
Gminnego Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Strachowicach


Ewelina Kopania

.....
Dyrektor / Osoba upoważniona

