



Warszawa, dnia 05.12.2018 r.

**Do wszystkich zainteresowanych
Wykonawców**

PYTANIA DO SIWZ ORAZ WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO
Zmiana siwz

*Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na:
Sukcesywne dostawy jednorazowych narzędzi i akcesoriów medycznych, V, znak sprawy 30/2018.*

Zamawiający informuje, że do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej: SIWZ), dot. przetargu jw., wpłynęły pytania Wykonawców. Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), Zamawiający przekazuje treść pytań oraz wyjaśnienia:

PYTANIE nr 1 Pakiet 2, poz. 8-11

Czy zamawiający oczekuje strzykawek dwuczęściowych czy trzyczęściowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawek dwuczęściowych lub trzyczęściowych.

PYTANIE nr 2 Pakiet 2, poz. 8-11

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 3 Pakiet 2, poz. 13

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 50(60)ml – skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 8 mm+/- 2, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: Tak.

PYTANIE nr 4 Pakiet 2, poz. 8-13

Prosimy o wydzielenie poz. 8-13 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE nr 5 Pakiet 1, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych o poniższym opisie: „Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpydrowe, niejałowe, o wysokiej rozciągliwości, teksturowana powierzchnia na końcach palców, chlorowane od strony wewnętrznej, pokryte polimerem na stronie roboczej, mankiet rolowany, kształt uniwersalny. Długość minimalna 240mm. Grubości pojedynczej ścianki na: palcu 0,12 mm, dłoń 0,07mm +/-0,01 mankiet 0,06mm +/-0,01. AQL 1,0. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Zgodne z wymaganiami EN 455. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Dopuszczone do kontaktu z



żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta. Zgodne z normą EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2.),2,3 - potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej. Odporne na przenikanie min. 10 substancji chemicznych na min. 2 poziomie ochrony wg. normy EN 374 potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej. Informacja o substancjach oraz poziomie ochrony nadrukowana na opakowaniu. Odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne (minimum 1) o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) – potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015. Pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC z jednostki niezależnej od producenta. Rozmiar XS, S, M, L pakowane a 200szt.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE nr 6 Pakiet 1, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych o poniższym opisie: „Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niejałowe, o wysokiej rozciągliwości, teksturowana powierzchnia na końcach palców, chlorowane od strony wewnętrznej, pokryte polimerem na stronie roboczej, mankiet rolowany, kształt uniwersalny. Długość minimalna 240mm. Grubości pojedynczej ścianki na: palcu 0,12 mm, dłoń 0,07mm +/-0,01 mankiet 0,06mm +/-0,01. AQL 1,0. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Zgodne z wymaganiami EN 455. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta. Zgodne z normą EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2.),2,3 - potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej. Odporne na przenikanie min. 10 substancji chemicznych na min. 2 poziomie ochrony wg. normy EN 374 potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej. Informacja o substancjach oraz poziomie ochrony nadrukowana na opakowaniu. Odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne (minimum 1) o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) – potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015. Pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC z jednostki niezależnej od producenta. Rozmiar XS, S, M, L pakowane a 200szt.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE nr 7 Pakiet 1, poz. 3, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic diagnostycznych o nieznacznie różniących się grubościach tj.:

- grubość na palcu – 0,10 mm
- grubość na dłoni – 0,08 mm
- grubość na mankiecie – 0,06 mm

Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE nr 8 Pakiet 1, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic chirurgicznych o poniższym opisie: „Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, pudrowane, z rolowanym mankiem, warstwą antypoślizgową na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671; pozbawione tiuramów, MBT- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1, włączając klauzulę 5.2 wraz z EN 374-2(z wył. pkt. 5.3.2.), EN 374-3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,23mm(+/-0,02), dłoni 0,20mm(+/-0,01), mankiecie 0,19mm(+/-0,01), długość min. 285mm. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem



rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 9 Pakiet 1, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic chirurgicznych o poniższym opisie: „Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671; pozbawione tiuramów, MBT- potwierdzone oświadczeniem producenta. Zgodne z normą EN 374-1, włączając klauzulę 5.2 wraz z EN 374-2(z wył. pkt. 5.3.2.), EN 374-3. Przebadane wg normy ASTM D6978 na przenikalność min. 9 cytostatyków potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej.. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,23mm(+/-0,01), dłoni 0,20mm(+/-0,01), mankiecie 0,18mm(+/-0,01), długość min. 285mm. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE nr 10 pakiet nr 2, pozycja 2, 4

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach igły, których nasadki są barwione zgodnie z kodem ISO tj. odpowiednio: igła 0,7x30mm – kolor czarny, igła 0,5x25mm – kolor pomarańczowy? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 11, pakiet nr 2, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji strzykawkę cewnikową 50ml z rozszerzeniem do 60ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 12, pakiet nr 2, pozycja 14, 15, 16

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach kaniule dożylnie z wbudowanym mechanizmem bezpieczeństwa z zastawką zapobiegającą wypływowi krwi? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 13 pakiet nr 2, pozycja 14

Czy Zamawiający miał na myśli kaniulę rozmiar 1,1- 20 G ?

Odpowiedź: Tak. Jednocześnie Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, w związku z odpowiedzią na pytanie nr 13 dokonuje zmiany specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie załącznika nr 4.2 do siwz (załącznik nr 4.2 do siwz po zmianie - w załączeniu niniejszego pisma).

PYTANIE nr 14, pakiet nr 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 1,1 x 32mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pozostałe zapisy siwz, pozostają bez zmian.

DYREKTOR

Lucyna Kasprończak