



**Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego
i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SP ZOZ w Warszawie**

ul. Poznańska 22; 00-685 Warszawa; tel. +48 22 52 51 405; fax +48 22 52 51 380

ISO 9001:2015; ISO 14001:2015; ISO45001:2018;

WSPRiTS/ZP/356/2023
ZP.261.42.2023

Warszawa, dnia 2 listopada 2023 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego opublikowanego w TED Nr 2023/S 199-624972 z dnia 16.10.2023 r. na zakup środków ochrony indywidualnej i sprzętu unieruchamiającego [Nr postępowania: 42/ZP/2023].

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SPZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Dotyczy Części 1 „Fartuchy medyczne”:

1) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny, niesterylny, wykonany z włókniny PP. Gramatura min.: 30 g/m². Rękaw wykończony elastycznymi mankietami dzianinowymi. Fartuch spełniający wymagania normy PN EN 13795 (lub równoważnej). Opakowanie a`10 sztuk?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje wymóg fartucha wzmocnionego podfoliowanym laminatem.

2) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny, niesterylny, wykonany z włókniny PP. Gramatura min.: 20 g/m². Rękaw wykończony elastycznymi mankietami dzianinowymi. Fartuch spełniający wymagania normy PN EN 13795 (lub równoważnej). Opakowanie a`10 sztuk?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje wymóg fartucha wzmocnionego podfoliowanym laminatem.

3) PYTANIE: Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu normy EN 13795. Niesterylne fartuchy wykonane z PP+PE nie mają możliwości jej spełnienia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje normę i wymóg fartucha wzmocnionego podfoliowanym laminatem.

4) PYTANIE: Proszę o dopuszczenie fartucha medycznego niesterylnego przeznaczonego dla personelu medycznego do podstawowych zastosowań w sytuacjach klinicznych. Wzmocniony z przodu oraz na ramionach. Tył z PP oddychający. Fartuch wiązany na troki w pasie, rękawy zakończone mankietem dobrze opinającym nadgarstek. Rozmiar uniwersalny, gramatura 19G/M2 PP + 13G/M2 PE (LAMINAT), kolor niebieski.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fartuch opisany powyższej.

Dotyczy Części 5 „Rękawiczki medyczne”:

5) PYTANIE: Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne, nitylowe niejałowe, bezpydrowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, rękawice o długości min. 240 mm. Grubość pojedynczej ścianki: palec - 0,09mm – 0,11mm, dłoń - 0,07mm - 0,09mm. Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 7 na poziomie min. 2 co jest potwierdzone badaniem jednostki niezależnej. Przebadane na min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, pakowane po 100 szt., rozmiar XS, S, M, L, XL kodowany kolorystycznie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rękawice opisane powyżej.

6) PYTANIE: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznym różnicach w grubości rękawicy: palec 0,07mm - 0,13mm, dłoń 0,05mm - 0,11mm, mankiet 0,04mm - 0,10mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic o wskazanych grubościach.

7) PYTANIE: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznym różnicach w grubości rękawicy maksymalnie: palec 0,11mm, dłoń 0,07mm, mankiet 0,06mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rękawice opisane powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

8) PYTANIE: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznym różnicach w grubości rękawicy minimalnie: palec 0,07mm, dłoń 0,05mm, mankiet 0,04mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rękawice opisane powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

9) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpydrowe, o obniżonej grubości (grubość na palcu 0,08 mm +/-0,03mm); dłoni. 0,06 mm +/-0,02mm i mankiecie 0,06 mm +/-0,02mm). Rolowany mankiet, teksturowany tylko na palcach. W kolorze niebieskim, polimerowane od strony wewnętrznej, chlorowane od wewnątrz. Długość 240 mm. Odporne na przenikalność 3 substancji chemicznych, na co najmniej 2 poziomych ochrony, co zostało potwierdzone badaniami jednostki niezależnej oraz oryginalnym nadrukiem substancji i poziomów ochrony na opakowaniu w ilości 3 substancji. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowanie a`100 sztuk S-XL (rozmiar określany każdorazowo przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

10) PYTANIE: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rękawic nitylowych polimeryzowanych z obu stron?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ - polimeryzowane od strony roboczej.

11) PYTANIE: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rękawic nitrylowych odpornych na co najmniej 3 substancje chemiczne?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rękawice diagnostyczne nitrylowe odporne na co najmniej 3 substancje chemiczne na 2 poziomach ochrony z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

12) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści rękawiczki diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, o obniżonej grubości (grubość na palcu max. 0,08 mm; dłoni max. 0,07 mm i mankiecie max. 0,06 mm). Rolowany mankiet, teksturowany tylko na palcach. W kolorze niebieskim. Polimerowane od strony roboczej, chlorowane od wewnątrz. Długość min. 240 mm. Odporne na przenikalność co najmniej 8 substancji chemicznych, na co najmniej 2 poziomie ochrony, co zostało potwierdzone badaniami producenta. Oryginalny nadruk 3 substancji i poziomów ochrony na opakowaniu. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowanie a`100 sztuk XS-XL (rozmiar określany każdorazowo przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Odporne na przenikalność co najmniej 6 substancji chemicznych, na co najmniej 2 poziomie ochrony, co zostało potwierdzone badaniami jednostki niezależnej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ww. rękawice.

13) PYTANIE: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,09mm, grubości na dłoni 0,08mm, bez zewnętrznej polimeryzacji. Odporne na przenikanie min. 18 substancji w tym 9 substancji chemicznych na najwyższym 6 poziomie ochrony, co jest potwierdzone badaniami jednostki niezależnej, na opakowaniu nadruk trzech substancji chemicznych wraz z ich poziomami. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ww. rękawice.

14) PYTANIE: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpudrowych nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna-polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta, zapobiegający samozwijaniu się rękawicy. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. AQL na poziomie 1.5 po zapakowaniu, grubość (pojedyncza ścianka) min: palec: 0,09 mm, dłoń: 0,05 mm, mankiet: 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych i min . 15 leków cytostatycznych. Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym takie informacje jak: data ważności, oznakowanie znakiem CE, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,3,4; EN 16523-1; EN 420; ISO 9001; ISO 13485; ISO 14001; EN ISO 15223-1 i rozporządzeniem 1935/2004, dopuszczenie do kontaktu z żywnością.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania opisane powyżej rękawice z podtrzymaniem zapisów SWZ o odporności na przenikalność substancji chemicznych co najmniej na 2 poziomie ochrony.

Wyjaśnienia i zmiany treści specyfikacji warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktu, dla którego zostały dopuszczone przez Zamawiającego inne parametry wskazane w niniejszym piśmie, Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia w kol. 2 załącznika nr 2 do SWZ odpowiednich uwag co do zmienionych parametrów. Zamawiający proponuje, aby nanoszone uwagi były wpisane innym kolorem. W ww. przypadku Wykonawca potwierdza spełnianie przez oferowany produkt wszystkich wymagań Zamawiającego określonych w opisie przedmiotu zamówienia/formularzu cenowym z uwzględnieniem uwag.

Sprawę prowadzi:
Julia Wizlińska-Motyka
Inspektor ds. Zamówień Publicznych
Tel. /22/ 52 51 243