



WSPRiTS/ZP/221/2022
ZP.261.29.2022

Warszawa, dnia 26 sierpnia 2022 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED nr 2022/S 157-449504 z dnia 17.08.2022 r. na zakup kasków, zestawów medycznych i akcesoriów noworodkowych [Nr postępowania: 29/ZP/2022].

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i art. 137 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SPZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz zmienia treść SWZ i Ogłoszenia o zamówieniu:

Dotyczy Części 3 „Elektrody dla noworodków do monitora pacjenta IntelliVue X3”:

1) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści elektrody przeziarne w promieniach RTG o wymiarach nie większych niż: podłużne: 10 x 25 mm; okrągłe o średnicy: Ø 26 mm, do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówień?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe elektrody okrągłe Ø 26 mm do zaferowania.

2) **PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG których powierzchnia adhezyjna składa się z hydrożelowego rdzenia z hydrokoloidową otoczką?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga powyższego do zaferowania.

3) **PYTANIE:** Czy ze względu na wymóg długoterminowego monitorowania noworodka zawarty w SWZ, Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG z możliwością użytkowania na jednym pacjencie bez zdejmowania do 5 dni?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

4) **PYTANIE:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Elektrody EKG dla noworodka z kablem około 65 cm – komplet 3 szt. Typ: elektroda jednorazowego użytku do badań EKG, hydrożel ROZMIAR: 22x22mm. Opakowanie zawiera komplet 3 szt. Zakończenie przewodu: DIN 42802-1. Właściwości użytkowe: Elektroda z przewodem przeznaczona do krótko i długoterminowego monitorowania noworodków. Wyrób medyczny klasy I, produkowany zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

5) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści elektrody do EKG dla noworodka z kablem 50-60 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

6) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści elektrody do EKG dla noworodka w rozmiarze o średnicy 25mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

Dotyczy Części 4 „Fartuchy i rękawiczki medyczne”:

7) **PYTANIE:** dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści fartuchy wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 30 g/m kw., w części przedniej + całe rękawy pokryte folią o gramaturze min. 12 g/m kw., pakowane po 5 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

8) **PYTANIE:** dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny wykonany z podfoliowanej włókniny PP o gramaturze 35g/m²?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

9) **PYTANIE:** dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny z rękawem zakończonym elastycznym mankietem z dzianiny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

10) **PYTANIE:** dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem wykończonym poliestrowym mankietem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

11) **PYTANIE:** dot. poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 30g/m².

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

12) **PYTANIE:** dot. poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha, którego rękaw zakończony jest mankietem.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

13) **PYTANIE:** dot. poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha pakowanego po 24 szt.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

14) **PYTANIE:** dot. poz. 2 – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chlorowanych, bez warstwy polimerowej? Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklepaniu się rękawic w opakowaniu. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

15) **PYTANIE:** dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe odporne na przenikalność 12 substancji chemicznych w tym 2 kwasy, na co najmniej 3 poziomie ochrony, co zostało potwierdzone badaniami jednostki niezależnej oraz oryginalnym nadrukiem na opakowaniu trzech substancji i poziomów ochrony.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

16) **PYTANIE:** dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,11 +/- 0,01, na dłoni 0,07mm +/- 0,01, na mankiecie 0,06mm +/- 0,01?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

17) **PYTANIE:** dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawiczki teksturowane tylko na końcach palców?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

18) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawiczki z oznaczeniem na opakowaniu 3 substancji chemicznych na co najmniej 2 poziomie ochrony, a odporność na pozostałe substancje potwierdzona raportem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

19) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z poniższym opisem: Rękawiczki diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, o obniżonej grubości (grubość na palcu 0,08 mm ± 0,03 mm; dłoni 0,06 mm ± 0,02 mm i mankiecie 0,06 mm ± 0,02 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 3 substancji chemicznych, na co najmniej 1 poziomie ochrony, co zostało potwierdzone badaniami jednostki niezależnej oraz oryginalnym nadrukiem substancji i poziomów ochrony na opakowaniu. 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 2017/745 i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

20) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikroteksturowanych z dodatkową mikroteksturą na końcach palców w kolorze niebiesko-fioletowym, o grubościach min. na palcu: 0,08 mm, na dłoni: 0,06 mm, na mankiecie: 0,05 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

21) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji oczekuje potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną/dokumentem wystawioną przez producenta? Pragniemy zauważyć, że producent Kartę Techniczną wystawia na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, a nie tylko jednej, jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich dostarczanych rękawic.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający wymaga przedmiotowych środków dowodowych w postaci deklaracji zgodności CE lub innego obowiązującego prawem dokumentu dopuszczającego do obrotu jako wyrób medyczny (zgodnie z Ustawą z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych – tekst jednolity: Dz. U. z 2022 r. poz. 974) oraz opisów produktów (Zamawiający dopuszcza możliwość załączenia opisu produktu w postaci folderu), których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego. Zamawiający żąda, aby opisy poszczególnych produktów potwierdzały wszystkie parametry wymagane i określone w opisie przedmiotu zamówienia.

22) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 7 „Koc bakteriostatyczny”:

23) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Koców bakteriostatycznych w rozmiarze 110cm x 190cm lub 200cm x 140cm o poniższych parametrach, spełniających wymagania Zamawiającego: Doskonały higieniczny, nadający się do dekontaminacji, izolujący ciepło i bardzo wygodny koc bakteriostatyczny, dedykowany szczególnie przy udzielaniu pierwszej pomocy do ambulansów oraz dla służb ratunkowych. Koc bakteriostatyczny chroni przed zimnem oraz utrzymuje ciepło pacjenta dzięki specjalnej powłoce termicznej. Cechy charakterystyczne produktu: powłoka bakteriostatyczna wykonana jest z poliestru powleczonego poliuretanem (160g/m²); waga koca: 1100g; produkt o właściwościach niepalnych; wentylowany - oddychający, utrzymujący ciepło; wodoodporny –

nie przepuszcza płynów i cieczy; bakteriostatyczny – zapobiega rozwojowi bakterii i drobnoustrojów; wytrzymały na uszkodzenia mechaniczne; łatwy w czyszczeniu; dezynfekcja ogólnodostępnymi płynami z użyciem gąbki; możliwość prania w pralce w temperaturze do 90°C. W odpowiedzi proszę o wskazanie wybranego rozmiaru koca.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania w rozmiarze 110cm x 190cm.

Dotyczy zapisów Wzoru umowy:

24) PYTANIE: dot. §5 ust. 5a – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z §5 ust. 5a do 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Wyjaśnienia i wprowadzone 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 załączniku 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.