ZP-7/2020 Opole 29.11.2020

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM**

**W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

**dot. postępowania na zadanie pn.:**

1. **„Sukcesywna dostawa materiałów jednorazowego użytku dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”**

**( organizowanego w trybie przetargu nieograniczonego )**

Zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

Pakiet 1, Pozycja 1

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania pokrowiec na buty wysoki wykonany z mikroporowatej

laminowanej tkaniny o gramaturze 55 g/m², w kolorze białym z elastycznym ściągaczem, tkanina

niepyląca i antystatyczna, rozmiar XL, środek ochrony indywidualnej kategorii III typ 5B/6B,jednorazowego użytku?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, Pozycja 1

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania pokrowiec na buty wysoki spełniający normy: EN13982-1 Type 5B PB, EN13034 Type 6B PB, EN1073-2 Nuclear Particle, EN1149-5 Anti-Static, EN14126 INFECTIVE AGENTS

**Zamawiający dopuszcza jak wyżej.**

Pakiet 2, Pozycja 1

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wodę do inhalacji o pojemności 325ml?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, Pozycja 1

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania wody do inhalacji umożliwiającej prowadzenie długotrwałej

inhalacji przy więcej niż jednym pacjencie, powyżej 70 dni przy terapii inhalacyjnej.?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, Pozycja 3

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania nebulizator z łącznikiem T o konstrukcji anty przelewowej,

mało objętościowy z wylotem skierowanym do góry charakteryzujący się średnią wielkością cząsteczek

na poziomie (MMAD) przy 6l/m - 3,33pm oraz średniej wydajność na poziomie 0.35 ml/min?.

Wężyk dołączany do zestawów zapewnia przepływ przy zagięciu. Maski wchodzące w skład zestawu

posiadają elastyczną blaszkę i gumkę co ułatwia optymalne dopasowanie do twarzy pacjenta.

Dodatkowo konstrukcja nebulizatora umożliwia wydajną nebulizację w pozycji pionowej, jak i pod

nachyleniem?

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 4, Pozycja 1

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania kombinezon ochrony biologicznej wykonany z

mikroporowatej laminowanej tkaniny o gramaturze 55 g/m², elastyczny kaptur i plecy, elastyczne

mankiety i ściągacze wokół kostek, dwukierunkowy zamek błyskawiczny z samoprzylepną patką

zakrywającą, bez lateksu i silikonu, tkanina niepyląca i antystatyczna, środek ochrony indywidualnej

kategorii III typ 5B/6B, jednorazowego użytku, spełniający normy: EN13982-1 Type 5B PB, EN13034 Type 6B PB, EN1073-2 Nuclear Particle, EN1149-5 Anti-Static, EN14126 INFECTIVE AGENTS

**Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 4, Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kombinezonów dostępnych w rozmiarach: S, M, L, XL, XXL,

XXXL?

**Zamawiający wymaga jak wyżej.**

Pakiet 6, Pozycja 1

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania: Półmaska filtrująca w klasie filtracji FFP3, NR

(jednorazowego użytku – przeznaczona na 8 godzin pracy), D - (przebadana na zatkanie pyłem

dolomitowym). Półmaska typu pionowo składanego z zaworem umieszczonym z boku. Czasza wykonana

z materiału wielowarstwowego antyalergicznego (LATEX-FREE) non-woven. Zacisk nosowy ułatwiający

dopasowanie półmaski do nosa użytkownika; pianka nosowa stwarzająca większy komfort użytkowania;

taśmy mocowane do półmaski za pomocą otworów wytłoczonych w półmasce (brak ryzyka uszkodzenia

mocowania taśmy); brak efektu parowania okularów; skuteczność filtracji 99% - stosowane do ochrony

przed cząstkami stałymi i ciekłymi o wysokiej toksyczności dla których NDS<0,05mg/m3 o ile

maksymalne stężenie wynosi do 50xNDS; brak podatności na zapadanie się oraz tracenie kształtu dzięki wysokiej odporności na wysokie oraz niskie temperatury; indywidualnie pakowana; wysokowydajny

zawór oddechowy zapewniający niskie opory wydechu i efektywne odprowadzanie wilgoci i ciepła z

półmaski Posiada certyfikat na zgodność ze zharmonizowaną normą europejską EN 149:2001 +

A1:2009. ISO 9001: 2015 Quality Management System. ISO 13485: 2016 Medical Devices Quality

Management System (system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych). Środek Ochrony

Indywidualnej kategorii III.

• skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) – >99,9%

• skuteczność filtracji dla cząstek (0,1 μm) – >99,9%

• przebadane w zakresie penetracji chlorkiem sodu (skuteczność filtracji >99,9%)

• opór powietrza (w mbar) przy wdechu < 1,5

• opór powietrza (w mbar) przy wydechu < 2,5

**Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga aby zawór filtrujący maski umieszczony był z przodu czaszy maski.**

Pakiet 6, Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia od producenta w celu potwierdzenia

parametrów technicznych oraz dostarczenie certyfikatów i badań przeprowadzonych przez BSI?

**Na wezwanie Zamawiającego.**

Pakiet 6, Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga, aby półmaska FFP3 spełniała skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek

(BFE) – >99,9%, skuteczność filtracji dla cząstek (0,1 μm) – >99,9%, przebadane w zakresie penetracji

chlorkiem sodu (skuteczność filtracji >99,9%), opór powietrza (w mbar) przy wdechu < 1,5, opór

powietrza (w mbar) przy wydechu < 2,5. Powyższe parametry pozwolą zagwarantować bezpieczeństwo

pracy personelu medycznego.

**Zamawiający wymaga jak wyżej.**

Katarzyna Jarosz

Specjalista ds. zamówień publicznych