



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/406/2021
ZP.261.52.2021

Warszawa, dnia 15 grudnia 2021 r.

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego w Ted nr 2021/S 230-602833 z dnia 26.11.2021 r. na zakup środków ochrony indywidualnej i sprzętu unieruchamiającego [Nr postępowania: 52/ZP/2021].

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 284 ust. 2 – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „MEDITRANS” SPZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień treści specyfikacji warunków zamówienia:

Dotyczy Części 1 „Fartuchy i rękawiczki medyczne”:

1) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze włókniny 35 g/m² i gramaturze w obszarze wzmocnień 75 g/m² (35 g/m²+40 g/m²)?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

2) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuchy z poliestrowym mankietem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego.

3) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający wymaga fartuch spełniający wymagania normy PN EN 13795?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby fartuch spełniał wymagania normy PN EN 13795 (lub równoważnej).

4) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny PP o gramaturze 20 g/m²?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

5) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha medycznego wykonanego z materiału: włóknina SSMMS PP+PE (33 g/m² SSMMS + 22 g/m² polietylen). Łączna gramatura fartucha to 55 g/m², wzmocniony na całości.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

6) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na fartuchy z rękawami zakończonymi elastycznymi mankietami dzianinowymi, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści powyższe do zaoferowania.

7) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha medycznego, niejałowego, wykonanego z barierowej włókniny typu SMS. Rękawy zakończone elastycznym mankietem, z tyłu wiązany na troki, krój prosty. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I. Dostępne rozmiary: S, M, L, XL, XXL. Włóknina typu SMS o gramaturze 35 g/m².

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

8) PYTANIE: dot. poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha izolacyjnego, pełnobarierowego, wykonanego z włókniny polipropylenowej powlekanej polietylenem. Rękawy zakończone elastyczną gumką. Wiązany na troki z tyłu, krój prosty, kolor niebieski. Zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III środka ochrony osobistej wg normy EN 14126:2003+AC:2004; typ 6P-B wg EN 13034:2005+A1:2009 - ochrona przed działaniem substancji chemicznej w postaci cieczy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

9) PYTANIE: dot. poz. 1 – Czy Zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z Części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych Części.

10) PYTANIE: dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuszcza fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej SMS 35 g/m² z powłoką antystatyczną, nie zawierający lateksu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

11) PYTANIE: dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuszcza wzmocnienie w części przedniej i rękawach ma gramaturę min. 38 g/m²?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

12) PYTANIE: dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rękaw zakończony mankietem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza fartuch z rękawem zakończonym mankietem z dzianiny.

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

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

15) PYTANIE: dot. poz. 1 i 2 – Zwracamy się z prośbą o rozdzielenie Części 1 i umożliwienie składania ofert oddzielnie na poz. 1 i oddzielnie na poz. 2. Rozdzielenie pakietu umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert nie ograniczając startu wielu Wykonawcom.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z Części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych Części.

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, nie posiadające polimeryzacji od strony roboczej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

18) 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: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

19) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści Rękawiczki diagnostyczne nitylowe, bezpydrowe, o obniżonej grubości (grubość na palcu min.0,05 mm; dłoni min. 0,05 mm i mankiecie min. 0,04 mm. Rolowany mankiet, teksturowany tylko na palcach. W kolorze niebieskim. 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 oraz oryginalnym nadrukiem dla 3 substancji i poziomów ochrony na opakowaniu. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowanie a`100 sztuk XS-XL. 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: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

20) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitylowych w rozmiarach S-XL.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

21) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitylowych pakowanych a`200sztuk w opakowaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym dla rozmiarów S,M,L.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

22) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitylowych pakowanych a`180sztuk w opakowaniu wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym dla rozmiarów XL.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

23) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych pakowanych po 90 sztuk dla rozmiaru XL. Pozostałość zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

24) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

25) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości ścianki na palcu min. 0,07mm i dłoni min 0,05mm.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

26) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości ścianki na palcu 0,08mm na dłoni 0,06mm mankiet min. 0,045mm.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

27) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitylowych zarejestrowanych zgodnie z Rozporządzeniem UE nr 10/2011 w sprawie materiałów i wyrobów z tworzyw sztucznych przeznaczonych do kontaktu z żywnością.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zgadza się na powyższe.

28) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawiczki diagnostyczne nitylowe, bezpydrowe, o grubości (grubość na palcu min. 0,08 mm; dłoni max. 0,07 mm i mankiecie max. 0,06 mm). Rolowany mankiet, teksturowany tylko na palcach. W kolorze niebieskim. Z wewnętrzną warstwą polimerową, w pełni lekko teksturowane na całej powierzchni z dodatkową widoczną i wyczuwalną teksturą na końcach palców. Długość min. 240 mm. Odporne na przenikalność co najmniej 8 substancji chemicznych, na co najmniej 2 poziomie ochrony w tym leków cytostatycznych, co zostało potwierdzone

badaniami jednostki niezależnej oraz oryginalnym nadrukiem 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 Klasa I, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie Wyróbów Medycznych (MDR) 2017/745 zastępującej Dyrektywę Rady WE 93/42/EWG oraz Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

29) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic minimalnie różniących się od opisanych w SWZ? Rękawiczki diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, o obniżonej grubości (grubość na palcu min. 0,07 mm; dłoni min. 0,06 mm i mankiecie min. 0,04 mm). Rolowany mankiet, teksturowany tylko na palcach. W kolorze niebieskim. Niepolimerowane od strony roboczej, chlorowane od wewnątrz. Długość min. 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. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowanie a`100 sztuk lub a`200 sztuk XS-XL (rozmiar określany każdorazowo przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

30) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawiczki zgodnie z poniższym opisem: Rękawiczki diagnostyczne nitylowe, 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. Powierzchnia zewnętrzna: Teksturowana na opuszkach palców, Powierzchnia wewnętrzna: spolimeryzowany + chlorowany. Długość min. 240 mm. Odporne na przenikalność co najmniej 4 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 lub a`200 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 nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

Dotyczy Części 2 „Kołnierze ortopedyczne”:

31) PYTANIE: dot. poz. 1-2 – Czy Zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny z uformowanym na stałe podbródkiem z kształcie stożka?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

32) PYTANIE: dot. poz. 1-2 – Czy Zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny dla dzieci z 3-stopniową regulacją?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

33) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w kołnierzu zaczepów do mocowania drenu tlenowego maski tlenowej/ kaniuli donosowej?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

34) PYTANIE: dot. poz. 1-3 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kołnierza, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednocześnie. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć

kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka. Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich dorosłych (4 pozycje) i dzieci (3 pozycje). Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoalergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia.

Dotyczy: Wzoru umowy:

35) PYTANIE: dot. par. 5 ust. 5a – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kare umowną za każdorazową zwłokę w realizacji złożonego zamówienia w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia, w zakresie której Wykonawca pozostaje w zwłoce, za każdy dzień zwłoki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

36) PYTANIE: dot. par. 5 ust. 5c – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

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 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:

Magdalena Miechowska

Inspektor ds. Zamówień Publicznych

Tel. /22/ 52 51 243