



**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/115/2022
ZP.261.9.2022

Warszawa, dnia 31 marca 2022 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w Ted nr 2022/S 051-132278 z dnia 14.03.2022 r. na zakup jednorazowych materiałów i zestawów medycznych [Nr postępowania: 9/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:

Dotyczy Części 1 „Elektrody i papier do defibrylatora Corpuls3”:

1) **PYTANIE:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni roboczych od daty złożenia zamówienia ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego terminu dostawy do zaoferowania.

2) **PYTANIE:** dot. poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod pediatrycznych spełniających opis SWZ z terminem przydatności minimum 12 miesięcy w dniu dostawy do Zamawiającego? Całkowity okres ważności oferowanych elektrod wynosi 18 miesięcy od daty produkcji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania produkt z okresem ważności 18 miesięcy.

Dotyczy Części 3 „Rękawiczki diagnostyczne”:

3) **PYTANIE:** dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o właściwościach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Siła zrywu: min 13N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami wg EN 455-1,2 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

4) **PYTANIE:** dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za parę?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

5) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o właściwościach: Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpydrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, obustronnie chlorowane, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, średnia grubość ścianki: na palcu 0,40mm, na dłoni 0,30mm, na mankiecie 0,20mm, długość min 290mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 25µg/g- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% i 4% formaldehydu- poziom min 2- potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt.?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

Dotyczy Części 4 „Stazy (automatyczne, jednorazowe, taktyczne)”:

6) PYTANIE: dot. poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści stazę z zawartością lateksu o sposobie czyszczenia i dezynfekcji: Przed użyciem u kolejnego pacjenta wyrób należy umyć i zdezynfekować zgodnie z przyjętymi procedurami wewnętrznymi jednostki. Zaleca się dezynfekcję poprzez zanurzenie w dostępnym preparacie myjąco-dezynfekcyjnym przez czas określony przez producenta środka dezynfekcyjnego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

7) PYTANIE: dot. poz. 3 – Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego pakietu? W związku z zaistniałą sytuacją geopolityczną stazy taktyczne są na ten moment praktycznie niedostępne i występują olbrzymie problemy z dostarczaniem w/w pozycji.

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

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