



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Szpital Nr 2 im. dr. Tadeusza Boczonია
w Myśłowicach**

41-400 Myślowice, ul. Bytomska 41

Tel. centrala: 72 318 33 48 Sekretariat tel: 72 318 34 01 fax: 32 318 33 62 e-mail: sekretariat@szpital2myslowice.pl

Myślowice, dnia 09.03.2020 r.

Szp.2/NZ-271-11/20

**WYKONAWCY
biorący udział w postępowaniu**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) ZAMAWIAJĄCY uprzejmie informuje, że w postępowaniu przetargowym (Znak sprawy Szp.2/NZ-271-11/20) na zadanie pod nazwą ***Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku dla SP ZOZ Szpitala nr 2 w Myśłowicach*** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego przez Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital nr 2 im. dr. Tadeusza Boczonია w Myśłowicach złożone zostały wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, zawierające pytania następującej treści, na które ZAMAWIAJĄCY udziela odpowiedzi:

PYTANIE nr 1

pakiet 10

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic z poziomem szczelności AQL 1,5. Jest to dopuszczalny akceptowany poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE nr 2

Pakiet 10: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rękawic nitylowych w opakowaniu 100 szt. z przełiczeniem zamawianych ilości opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 3

Pakiet 10: Czy Zamawiający opisując AQL 1,0 miał na myśli min. 1,0? Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL 1,5?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE nr 4

Pakiet 10: Czy Zamawiający uzna na potwierdzenie zgodności zaoferowanych parametrów oraz norm przedstawienie karty danych technicznych (jawnej dla zamawiającego) w miejsce raportu z badań?

Odp. Tak.

PYTANIE nr 5

Pakiet 10: Czy opisując normę EN ISO 37401 Zamawiający miał na myśli normę EN ISO 374-1?

Odp. Zamawiający miał na myśli normę EN ISO 374-1.

PYTANIE nr 6

Dotyczy zapisów umowy:

Par. 11. Ust. 1a: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo “opóźnienia” zostało zastąpione słowem “zwłoki”?

Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 7

Par. 11. Ust. 1b: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo “opóźnienia” zostało zastąpione słowem “zwłoki”

Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 8

Par. 11 ust. 1c: czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 9

Pakiet 4 poz.1

Czy Zamawiający dopuści maski do podawania tlenu wykonane z nietoksycznego PCV zawierające ftalany, sterylne?

Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 10

Pakiet 6 poz.1

Czy Zamawiający może doprecyzować czy ma na myśli wężyk ustnik i nebulizator czy maskę z drenem i nebulizatorem?

Odp. Maską z drenem i nebulizatorem

PYTANIE nr 11

W pakiecie nr 5 Zamawiający wymaga:

„Filtr oddechowy, wyposażony we wkład hydrofobowy filtrujący wyłącznie w sposób mechaniczny o skuteczności filtracji 99,99% w środowisku wilgotnym potwierdzony badaniami z portem do kapnografu, sterylny z wymiennikiem ciepła i wilgoci skuteczny 24 godziny z przestrzenią martwą 35 ml”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważny:

Sterylny filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, o bardzo wysokiej

skuteczności filtracji bakteriowej pow. 99,9999% i wirusowej powyżej 99,999%, skuteczności filtracji 99,99% w środowisku wilgotnym potwierdzone przez Producenta,
Skuteczny 24 godziny z korzystniejszą mniejszą przestrzenią martwą 18 ml ?
Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 12

Pakiet 5, pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczno-mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci , przestrzeń martwa 40 ml ?

Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 13

Pakiet 5, pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci , przestrzeń martwa 60 ml?

Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 14

Pakiet 5, pozycja 1 - Czy zamawiający odstąpi od badań potwierdzających skuteczność filtracji w środowisku wilgotnym?

Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 15

Pakiet 10, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrilowych, niejałowych o sile zrywania min. 6,0 N.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający pisać „zgodne z normami: EN ISO 37401” miał na myśli zgodność z normą EN ISO 374-1?

Odp. Zamawiający miał na myśli normę EN ISO 374-1.

PYTANIE nr 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrilowych pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 18

Pakiet 4, poz. 1

Czy zamawiający dopuści maskę z drenem sterylną, wykonaną z medycznego PCV, kolor zielony-przeźroczysty?

Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 19

Pakiet 4, poz. 1

Czy zamawiający dopuści maski bez oświadczenia o braku zawartości ftalanów?

Odp. Zgodnie z siwz.

PYTANIE nr 20

Czy Zamawiający w Pakiet nr 10 rękawice nitylowe IIloprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękawice diagnostyczne niejałowe, bezpydrowe, nitylowe, o dużej wytrzymałości mechanicznej, oznakowanych jako wyrób medyczny i ŚOI min. kat III zgodnie z obowiązującym Rozporządzeniem 2016/425, chlorowane od strony wewnętrznej, zgodne z normą EN 455-1,2,3 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności i na opakowaniu. Zewnętrzna powierzchnia gładka, tekstura tylko na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankietem. Rękawice o min. długości 240 mm (zgodnie wymogiem normy EN 455-2), średnia siła zrywu przed i po starzeniu min 6N zgodnie z zharmonizowaną europejską normą EN 455-2.Grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,10mm±0,01, dłoni 0,07mm±0,01, mankiecie 0,06mm±0,01;zgodne z EN ISO 374-1, typ B. Rękawice posiadające badanie na PSI - pierwotne podrażnienie skóry. Rękawice posiadające badania wg 100 razy dokładniejszej metody badań na przenikanie cytostatyków ASTM D6978 niż EN 374-3 na min. 30 cytostatyków w tym Etoposide, Fluorouracil, Metotrexat, Mitomycin C. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, nazwa producenta/ adres wytwórcy, napisy w języku polskim, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy, oznaczenie za zgodność z normą EN 455 - wszystkie części. Pakowane po 200 szt. z przeliczeniem ilości. Rozmiar XS, S, M, L, XL?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE nr 21

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie, że Zamawiający wymaga raportu z badań producenta wg EN 455 na potwierdzenie wymaganych parametrów, takich jak: długość rękawicy, AQL i siła zrywu.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE nr 22

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w celu zapewnienia wyższej ochrony użytkowników będzie oczekiwał rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz jako środek ochrony indywidualnej w kat. III typ B?

Odp. Rękawice muszą być wyrobem medycznym.

Zamawiający informuje, że powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia odpowiedzi w treści oferty, jeżeli Zamawiający nie zamieścił zmodyfikowanych dokumentów.

Wyk. w 1 egz.
dokumentacja postępowania Szp.2/NZ-271-11/20
zamieszczono na stronie internetowej Zamawiającego
Dok. Oprac. – J.Paul na podstawie otrzymanych odpowiedzi

2023.06.14
J.Paul
[Signature]

