

Jarosław, dnia 14.05.2019r.

**DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PROWADZONEGO W TRYBIE PRZETARGU
NIEOGRANICZONEGO**

DOTYCZY: "Dostawa jednorazowego sprzętu i materiałów medycznych dla Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły" Znak sprawy: ZP/02/2019.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. Nr 19 poz. 177 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, odpowiada na zapytania Wykonawców dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (zwanej dalej Specyfikacją) złożone w Postępowaniu.

Pytania nr 1.

1. Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 22,28-49 z pakietu 3. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.
2. Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj.: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?
3. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
4. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
5. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za naj mniejsze opakowanie handlowe 100szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
6. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.
7. Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 0,5 – 0, 8 litra?
8. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
9. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

10. Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, już, sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?
11. Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml z jednostronną, czytelną, niezmywalną, czarną skalą pomiarową?
12. Czy zamawiający dopuści cewnik do podaży tlenu typu wąsy o długości ok. 200 cm?
13. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
14. Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź na pytania nr 1 :

- Ad.1** Zamawiający wydziela z pakietu nr 3 pozycję: 22, 28-49 i tworzy pakiet nr 5,
Ad.2 Tak,
Ad.3 Zamawiający wyraża zgodę,
Ad.4 Zamawiający wyraża zgodę,
Ad.5 Zamawiający wyraża zgodę,
Ad.6 Zamawiający wyraża zgodę,
Ad.7 Tak,
Ad.8 Tak,
Ad.9 Tak,
Ad.10 Tak,
Ad.11 Tak,
Ad.12 Tak,
Ad.13 Zamawiający wyraża zgodę,
Ad.14 Tak

Pytanie nr 2.

1. Firma zwraca się z prośbą o usunięcie z pakietu nr 3 Zestawienie wyrobów medycznych poz. Nr 53: Lignocaina 2% Aquatouch żel 6 ml. – ilość 130 szt. i założenie na ten produkt nowego, osobnego pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 2:

- Ad.1** Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie z pakietu nr 3 poz. nr 53.

Pytanie nr 3.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań z wewnętrzną warstwą z sercyną – łagodząco – nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych o poziomie AQL 1,0

Odpowiedź na pytanie nr 3:

- Ad.1** Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4.

1. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 12, 28 – 32, 37, 49, 50 – 58. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie tych pozycji pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie lepszej cenowo oferty.
2. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 13. Parametr AQL określa poziom wadliwych wyrobów w ściśle określonej partii produktów. Niższy AQL oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii. Obowiązująca norma EN 455-1 określa sposób pobierania próbek oraz poziom kontroli AQL, co odpowiada wymaganiom określonym w dyrektywie 93/42/EWG. Zamawiający w opisie podaje, iż wymaga rękawiczek o poziomie AQL 1,5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych o poziomie AQL 1,0 gwarantującym wyższą jakość rękawic niż w przypadku wymaganego AQL 1,5
3. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 33. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieliszków do podawania leków w opakowaniach po 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań – 360 op.

Odpowiedź na pytanie nr 4:

- Ad.1** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji: 12, 28-32, 37, 49. Zamawiający wydzieli z pakietu nr 3 pozycję: 50-58 i tworzy pakiet nr 6.
- Ad.2** Zamawiający wyraża zgodę.
- Ad.3** Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania nr 5.

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnej rękawicy: Rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań, o grubości na palcu: 0,10mm, dłoni: 0,08mm oraz mankiecie: 0,06mm; polimerowane i chlorowane wewnątrz, zgodność z normą EN455 (załączyć certyfikat europejskiej jednostki notyfikującej), oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3: na 16 substancji (poza cytostatykami), w tym 13 substancji z czasem ochrony co najmniej na 1 poziomie. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671. Oznakowana fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, ASTM D 6978, ASTM F 1671, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Dostępne w rozmiarach: XS – XL.
2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnej rękawicy: Rękawice diagnostyczne nitrylowe, niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, długość min. 300 mm; AQL 1,0, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu, siła zrywu przed starzeniem min. 10N oraz minimum po starzeniu 9.5 N (potwierdzone badaniami wytwórcy. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z norma EN 374-3: na 14 substancji (poza cytostatykami) z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Dostępne w rozmiarach: XS – XL.

3. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnej rękawicy:
Rękawice diagnostyczne nitrylowe o właściwościach bakteriobójczych, powierzchnia zewnętrzna z tlenem singletowym i mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, AQL 1,0, zgodność z normą EN 455, Rękawice zgodne z Dyrektywą o WYROBACH Medycznych MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Rozporządzeniem (UE) 2016/425, które zastąpiło Dyrektywę Rady 89/686/EEG w kategorii III, typ C z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Rękawice przebadane na przenikanie min. 10 substancji chemicznych; min. 5 substancji na poziomie 6, zgodnie z EN ISO 374-1 (potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną) z informacją na opakowaniu. Rękawice odporne na przenikanie 12 cytostatyków zgodnie z ASTM 6978. Udokumentowana skuteczność bakteriobójcza zgodnie z ASTM D 7907 na min. 4 bakterie: *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus faecalis*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa* (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium). Rękawice odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium).. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Dostępne w rozmiarach XS – XL
4. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania uchwytu wielorazowego z możliwością montowania na ścianie, wykonanego z drutu stalowego, malowanego farbą antybakteryjną białą.

Odpowiedź na pytania nr 5:

- Ad.1** Zamawiający wyraża zgodę.
Ad.2 Zamawiający wyraża zgodę.
Ad.3 Zamawiający wyraża zgodę.
Ad.4 Zamawiający wyraża zgodę.

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i stanowią jej integralną część.

*Zamawiający informuje, że zmienia termin składania ofert na dzień
23.05.2019 r. godzina 12⁰⁰*

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Pzp, na stronie internetowej <http://www.wschp.pl/index.php/aktualne-zamowienia-publiczne/> zamieścił niniejsze wyjaśnienia treści Specyfikacji.

Z-ca Dyrektora ds. Organizacyjnych
Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc
i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły
mgr inż. Karolina Wojtaszewska