



Zgierz, dn. 18.06.2019 r.

Nr sprawy: PN/XXIII/2019

Modyfikacja Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: Sukcesywną sprzedaż i dostawę sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku operacyjnych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu, ul. Parzęczewska 35 z podziałem na pakiety.

Działając w trybie art. 38 ust. 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2018, poz. 1986 ze zmian.), Zamawiający informuje o dokonaniu następujących zmian w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1, dot. Pakiet 66 poz.1,2,3: Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania pod warunkiem bezpłatnego wyposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki).

- system nasz charakteryzuje się pojemnikami wielorazowego użytku bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki przystosowane do mycia mechanicznego oraz sterylizacji. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami o pojemności 1L,2L,3L według zapotrzebowania zamawiającego.

- wkłady(poj. 1L,2L,3L) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, odporny na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, oraz zatyczkę na port pacjenta, data ważności i numer serii umieszczony na każdym wkładzie. Wkłady częściowo sprasowane dla ograniczenia powierzchni magazynowania, pakowane zbiorczo w karton. Pojemniki i wkłady o kształcie okrągłym.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który jest zgodny z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. Pakiet 66 poz.1,2,3: Czy Zamawiający, ze względów bezpieczeństwa(przy wymianie wkładów) wymaga, aby wkłady wykonane ze szczególną troską o szczelność, stały samodzielnie przed użyciem i po napełnieniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga lecz, dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 3, dot. Pakiet 5: Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu dla dorosłych z częścią nosową wykonaną z miękkiego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dot. Pakiet 21: Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd do pobierania i przygotowywania roztworów z fiolek i butelek z kołcem standardowym o dł. ok. 20mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5, dot. Pakiet 22: Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych w rozm. 20G x 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6, dot. Pakiet 29, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe z mankietem powietrznym, dostępne w rozmiarach 0, 1, 2, 3, 4, 5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7, dot. Pakiet 34, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu Nihon Kohden TEC 5531 w bloku o wymiarach 50mm x 100mm x 300 kartek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dot. Pakiet 39: Czy Zamawiający dopuści prowadnice o długości 30 – 40cm, zależnie od rozmiaru (6Fr, 10Fr i 14Fr)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9, dot. Pakiet 47: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie ilości sztuk w opakowaniu- czy Zamawiający wymaga 2000 opakowań po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 200 tysięcy sztuk, jednocześnie modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 47, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 10, dot. Pakiet 56, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml pakowane a'70 szt. z przeliczeniem ilości na 2858 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11, dot. Pakiet 58: Czy Zamawiający dopuści szczotkę do mycia rurek tracheostomijnych o średnicy włosia 12mm lub 17mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12, dot. Pakiet 69: Czy Zamawiający dopuści worek do DZM w systemie zamkniętym na 14 dni o pojemności 2500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13, dot. Pakiet 93: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie ilości- czy Zamawiający wymaga 8000 opakowań po 200 szt. (1 600 000 sztuk rękawic) tj. 6400op. a'250 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z Formularzem cenowym wymaga 8000 opakowań po 200 szt. (1 600 000 sztuk rękawic). Jednocześnie dopuszcza rękawice pakowane po 250 szt. z przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie 14, dot. PAKIET 27, Poz. 2: Prosimy o wydzielenie poz. 2 do osobnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert. Prosimy o podanie czy mankiety mają być z 1 drenem zakończonym złączką luer record?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podział pakietu, zmodyfikowany formularz cenowy w zakresie pakietu 27 oraz nowo utworzony pakiet 101 stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 15, dot. Pakietu 98: Czy Zamawiający w Pakiecie 98 dopuści bezigłowy łącznik przystosowany do iniekcji płynów do 350 psi i przepływie 312ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki łącznik, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16, dot. Pakiet nr 42: Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z zaciskaczem wyposażonym w uchwyt na dren aby zabezpieczyć go po zakończonej infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza takie przyrządy.

Pytanie 17, dot. Pakiet nr 56 poz. 1-4: Czy Zamawiający wymaga strzykawki 2 – częściowej z kontrującym tłokiem w celu lepszej wizualizacji płynu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza takie strzykawki.

Pytanie 18, dot. Pakiet nr 56 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2 – częściowa w opakowania po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19, dot. Pakiet nr 56 poz. 1-4: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2 – częściowe w rozmiarze 2/3 ml, 10/12 ml, 20/24 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20, dot. Pakiet nr 97 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego łącznika , który wstrzymuje ciśnienie 24 Ba i posiada przepływ 312 ml/ min. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21, dot. Pakiet 5. Czy Zamawiający wymaga cewników pakowanych papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza takie opakowanie/

Pytanie 22, dot. Pakiet 50 pozycja 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga rurek dooskrzelowych z zestawem złączy z zaciskami?

Odpowiedź: Tak, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie Pakietu 50, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 23, dot. Pakiet 50 pozycja 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga rurek dooskrzelowych z linią rtg na całej długości oraz ze znacznikami rtg określającymi położenie mankietów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rurki.

Pytanie 24, dot. Pakiet 50 pozycja 3. Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rozmiary rurek pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza.

Pytanie 25, dot. Pakiet 50 pozycja 4. Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji rurek z odsysaniem znad mankieta, przeznaczonych właśnie do długotrwałej intubacji?

Odpowiedź: Tak, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie Pakietu 50, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 26, dot. Pakiet 50 pozycja 6. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej, z oznaczeniem rozmiaru na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza takie rurki.

Pytanie 27, dot. Pakiet 50 pozycja 7. Czy Zamawiający wymaga rurki ze znacznikiem głębokości w postaci pełnego pierścienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza takie rurki.

Pytanie 28, dot. Pakiet 50 pozycja 8. Czy Zamawiający wymaga rurki z oznaczeniem rozmiaru na baloniku kontrolnym i na łączniku 15mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rurki z oznaczeniem rozmiaru na baloniku kontrolnym i na łączniku, jednocześnie modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie Pakietu 50, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 29, dot. pakietu 26: Czy Zamawiający w pakiecie 26 wymaga aby opisany produkt (linia do podaży żywienia dojelitowego) była kompatybilna z pompą typu Amika?

Odpowiedź: Tak, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie Pakietu 26, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 30, Dotyczy pakietu nr. 45 zadanie 1: Czy zamawiający dopuści do zaferowania rękawice sterylne bezpydrowe o poziomie szczelności 0,65AQL, z poziomem protein <20 µg/g, potwierdzone raportem z badań do serii próbek nie starszych niż 2018r, kolor naturalnego lateksu, obustronnie pokryte polimerem, z siłą zrywania min. 15N i grubością na palcu w przedziale 0,22-0,24 mm, o długości min. 295mm. Szczelnie pakowane w systemie folia/folia. Zgodne z normami EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN 420; EN 374; EN 388; ASTM F 1670; ASTM F 1671 oraz Zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III. Wyprodukowane zgodnie systemem jakości ISO 9001; ISO 13485.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rękawice, nie dopuszcza natomiast rękawic potwierdzonych raportem z badań do serii próbek nie starszych niż 2018r.

Pytanie 31, Dotyczy pakietu nr. 46 zadanie 1: Czy zamawiający dopuści do zaferowania rękawice nitylowych, z poziomem AQL 1,0, wewnętrzną warstwą polimerową, sile zrywania min. 9N, w opakowaniach 100 szt, z dozownikiem od góry z folią kontaminacyjną chroniącą przed kontaktem z kolejną rękawicą, przebadane na min 2 alkohole o stężeniu min. 70% stosowane w ogólnodostępnej dezynfekcji. Zgodność z normami: 455 (1-2-3-4); EN 420; EN 374 (1-2-3); EN 388; ASTM F 1670 oraz ASTM F 1671, dopuszczone do kontaktu z żywnością, zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III. Wyprodukowane zgodnie systemem jakości ISO 9001; ISO 13485.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rękawice pod warunkiem zachowania odporności na przenikanie min. 2 alkoholi, wg normy en 374 lub równoważnej.

Pytanie 32, dot. pakietu 28: Czy Zamawiający wymaga maski do nieinwazyjnej wentylacji z przeciekiem czy bez przecieku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga maski z przeciekiem, jednocześnie modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 28, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 33, dot. pakietu 28: Czy maska ma być przeznaczona dla jednego pacjenta czy wielorazowego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga maski jednorazowego użytku, jednocześnie modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 28, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 34, dot. pakietu 28: Czy Zamawiający wymaga maski ze stabilizacją na podbródku, zamiast na czole? Proponowane rozwiązanie powoduje mniej podrażnień i/lub odleżyn niż podparcie na czole dodatkowo daje pacjentowi poczucie większej swobody.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maski ze stabilizacją na podbródku.

Pytanie 35, dot. pakietu 28: Prosimy o podanie średnicy portu (22 mm średnica wewnętrzna czy zewnętrzna).

Odpowiedź: Średnica 22 mm wewnętrzna, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 28, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 36, dot. Pakiet 6. Proszę o wydzielenie poz. 1 do oddzielnego zadania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podział pakietu, zmodyfikowany formularz cenowy w zakresie pakietu 6 oraz nowo utworzony pakiet 102 stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 37, dot. Pakiet 6. Poz.2. Czy igły do znieczuleń splotów mają mieć połączone na stałe kabel do stymulatora, dren do podania leku oraz znaczniki widoczne w USG na ostatnich 2 cm igły i na całym jej obwodzie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie igły.

Pytanie 38, dot. Pakiet 6. Poz.3. Jaki rodzaj substancji antybakteryjnej ma posiadać cewnik?

Odpowiedź: Materiał polineksamid metakrylatu, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 6, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 39, dot. Pakiet 57. Z jakiego materiału mają być wykonane kraniki ?

Odpowiedź: Kraniki wykonane z poliamidu, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 57, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 40, dot. Pakiet 86. Proszę o doprecyzowanie jak mają być skonfigurowane zestawy do kaniulacji dużych naczyń.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 86, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 41, dot. Pakiet 97. Proszę o podanie długości kaniul w poszczególnych średnicach.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 97 poprzez wydzielenie kaniuli o rozmiarze 26G i utworzenie nowego pakietu 103, które stanowią załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 42, dot. Pakiet 97. Czy wzorem poprzedniego postępowania Zamawiający wymaga, aby Wykonawca przeprowadził w trakcie obowiązywania umowy zgodnie z potrzebami Zamawiającego co najmniej 2 kursy dokształcające dla pielęgniarek i położnych z zakresu prawidłowej kaniulacji żył obwodowych zarejestrowane w OIPiP.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 43, dot. Pakiet 32 poz.1: Prosimy Zamawiającego o określenie czy ostrza mają być wykonane ze stali węglowej o podwyższonej twardości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ostrza ze stali węglowej.

Pytanie 44, dot. Pakiet 45 pozycja 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic polimeryzowanych od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowanych, co zwiększa chwytność rękawic. Pragniemy nadmienić, że polimeryzowanie powierzchni ma na celu wprowadzenie poślizgu, co jest zwłaszcza ważne przy zakładaniu rękawic. Zwiększenie poślizgu nie jest jednak pożądane od strony roboczej, gdzie podczas zabiegu manipuluje się narzędziami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice polimeryzowane od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowane, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45, dot. Pakiet 46 pozycja 1: Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe, fioletowe, cienkie, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1.0 zgodnie z EN 455 (fabryczna informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Przebadane na min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1. Zgodne z ISO 374-1 - Typ B. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978, w tym Oxaplatin i Gemcitabine - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: EN 455, PN – EN 420, ISO 374-1,-5 EN 374-2,-4, ASTM D 6978, EN 16523-1 - fabryczna informacja na opakowaniu. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z ISO 22000 (fabryczna informacja na opakowaniu). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 - potwierdzone fabryczną informacją na opakowaniu. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiskiem. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rękawice, pozostałe opisane parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46, dot. Pakiet 1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby cewnik Foleya był wykonany z półtwardego lateksu pokrytego elastomerem silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie cewniki.

Pytanie 47, dot. Pakiet 2: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w Pakiecie 2 oczekuje cewników moczowodowych czy moczowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje cewników moczowych, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 2, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 48, dot. Pakiet 4: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje cewnika do odsysania dróg oddechowych z możliwością kontroli ssania ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje cewnika bez kontroli ssania, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 4, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 49, dot. Pakiet 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z miękkiego, elastycznego tworzywa pozbawionego DEHP, parabenów oraz lateksu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie cewniki.

Pytanie 50, dot. Pakiet 21: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd posiadał filtr wbudowany w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza taki przyrząd.

Pytanie 51, dot. Pakiet 29 Poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby rozmiar maski był oznaczony numerycznie na części ustnej korpusu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie maski.

Pytanie 52, dot. Pakiet 32: Prosimy Zamawiającego o określenie czy ostrza mają być wykonane ze stali węglowej o podwyższonej twardości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie ostrza.

Pytanie 53, dot. Pakiet 32: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga ostrza w rozm. 11 dostępnego również w wersji 11P, do każdorazowego wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza.

Pytanie 54, dot. Pakiet 54: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby kolec mikro był wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, umożliwiając maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie kolce.

Pytanie 55, dot. Pakiet 56, Poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę o pojemności 20ml pakowanych po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56, dot. Pakiet 70: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby na worku do zbiórki moczu znajdowała się instrukcja obsługi w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57, dot. Pakiet 73: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby zamknięty system do pomiaru ciśnienia zawierał filtr biologiczny umieszczony pomiędzy cewnikiem foley a godzinową zbiórką moczu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki system.

Pytanie 58, dot. Pakiet 73: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje zestawu z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki zestaw.

Pytanie 59, dot. Pakiet 5: Czy Zamawiający dopuści jako równoważne cewniki do podawania tlenu dla dorosłych wykonane z miękkiego, medycznego PCV, z atraumatycznymi końcówkami nosowymi o długości 200 cm, mikrobiologicznie czyste, dodatkowo produkt pozbawiony jest szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60, dot. Pakiet 15 poz.1: Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania jednorazowych igłowych elektrod koncentrycznych do elektromiografii, cechujących się wyjątkową ostrością z precyzyjnie centrowanym, izolowanym srebrnym rdzeniem, gwarantującym równomierny i miarodajny zapis. Rozmiar: 26G, Op.=25szt. Elektrody kompatybilne z aparatem Dantec Keypoint stanowiącym własność Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61, dot. Pakiet 20 poz.2: Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji ładunków elektrostatycznych, sterylne, o następujących parametrach: objętość oddechowa Vt 150-1500ml, poziom nawilżania 37mg H₂O przy Vt 500 ml, waga 35,6 g, opór przepływu przy 60l/min-2,14 cm H₂O, przestrzeń martwa 55 ml z portem kapno luer-lock z koreczkiem mocowanym na linie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62, dot. Pakiet 29: Czy Zamawiający oczekuje aby maski tlenowe były pozbawione szkodliwych ftalanów, które uwalniają się pod wpływem ciepła ludzkiego ciała, a nadmiar tych związków zwiększa ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory, powodują także zaburzenia w pracy wątroby czy nerek, oraz wykazują negatywny wpływ na organizmy dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza.

Pytanie 63, dot. Pakiet 29.poz.3: Czy Zamawiający dopuści jako równoważny, nebulizator lekowy jednorazowy z maską i gumką mocującą z drenem 200 cm, dodatkowo produkt pozbawiony jest szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64, dot. Pakiet 31 poz.1: Czy Zamawiający dopuści równoważny obwód oddechowy dla dorosłych, dł. 160 cm, karbowane rury 22mm, trójnik Y z 2 portami, kolanko z portem CO₂, czysty mikrobiologicznie, produkt pozbawiony ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65, dot. Pakiet 31 poz.2; Czy Zamawiający dopuści równoważny obwód oddechowy dla dorosłych, dł 160 cm rury karbowane długości 22mm, trójnik Y z 2 portami, kolanko z portem CO₂, dodatkowa rura dł. 80 cm, worek oddechowy bezlateksowy 2 litry, czysty mikrobiologicznie, produkt pozbawiony ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66, dot. Pakiet 31 poz.1,2: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość wydzielenia z pakietu w/w pozycji co umożliwi złożenie oferty renomowanemu dystrybutorowi urzędów medycznych i obwodów oddechowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podział pakietu, zmodyfikowany formularz cenowy w zakresie pakietu 31 oraz nowo utworzony pakiet 104 stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 67, dot. pakietu 96: Zamawiający złożył zamówienie na pokrowce na poduszki odporne na przesiąkanie cieczy nie opisując żadnych parametrów granicznych. W ofercie posiadamy pokrowce wykonane z poliestrowej dzianiny trykotowej powleczoną membraną poliuretanową o gramaturze 135 g/m². Dzięki niewysokiej gramaturze oferowane przez nas pokrowce są niedrogie w praniu. Mimo niskiej gramatury proponowane pokrowce są bardzo wytrzymałe na rozerwanie - po osnowie min. 80N, po wątku min. 90N. Pokrowce charakteryzują się dużą odpornością na przesiąkanie cieczy min. 500 cm oraz przepuszczalnością pary wodnej min. 800g/m²/24h. Czy Zamawiający w Pakiecie 96 wymaga pokrowców na poduszki o gramaturze maksymalnej 135 g/m² o odporności na przesiąkanie cieczy min. 500 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie pokrowce.

Pytanie 68, dot. pakietu 96: Czy Zamawiający wymaga, aby pokrowce na poduszki z Pakietu nr 96 były wyrobem medycznym, co będzie potwierdzone załączonymi do oferty lub na wezwanie dokumentami, tj. deklaracją zgodności CE oraz zgłoszeniem do Rejestru Wyrobów Medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający na etapie składania ofert nie wymaga załączania w/w dokumentów. Zgodnie z pkt. pkt. 6, ppkt. 6.11. SIWZ cyt.: „Cały asortyment będący przedmiotem zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania, zgodnie z wymaganiami prawnymi określonymi w ustawie o Wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 roku (Dz. U. 2010, Nr 107, poz. 679) i rozporządzeniami wykonawczymi wydanymi na ich podstawie. Wykonawca zobowiązany jest do udostępnienia ich na każde żądanie Zamawiającego”.

Pytanie 69, dot. pakietu 96: Zamawiający jako jedno z kryteriów oceny ofert określił termin dostaw częściowych. Najwyżej punktowany jest najkrótszy termin dostawy tj. 1 dzień roboczy, najniżej zaś 5 dni roboczych. Zamawiający w Pakiecie 96 wyspecyfikował pokrowce, które są wyrobem wielorazowego użytku produkowanym każdorazowo zgodnie z otrzymanym zamówieniem, w związku z czym termin 5 dni roboczych jest trudny do spełnienia przy jednoczesnym zachowaniu jakości. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw częściowych od minimum 5 dni roboczych do maksimum 10 dni roboczych od daty złożenia zamówienia oraz modyfikację oceny punktowej w kryterium dostaw w zakresie Pakietu nr 96.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostaw w zakresie pakietu 96 – na min. 5 dni roboczych, max. 10 dni roboczych, jednocześnie modyfikuje treść zapisów SIWZ, którym nadaje brzmienie:

1. „Pkt. 10, ppkt. 10.1. SIWZ:

10.1. Zamawiający dokona oceny złożonych ofert według następujących kryteriów i ich rangi.

Kryteria dla pakietu: 1-3, 6-11, 13-28, 30-39, 43, 44, 48-55, 57-69, 71-92, 94, 96, 98, 101, 102, 104

1. Cena	- 60%
2. Termin dostaw	- 20%
3. Termin wykonania obowiązku reklamacyjnego	- 20%

Kryteria dla pakietu: 4, 5, 12, 29, 40, 41, 42, 45, 46, 47, 56, 70, 93, 95, 97, 99, 100, 103

1. Cena	- 60%
2. Walory użytkowe	- 40%

2. „Pkt. 10, ppkt. 10.2. SIWZ:

Dotyczy pakietu: 1-3, 6-11, 13-28, 30-39, 43, 44, 48-55, 57-69, 71-92, 94, 98, 101, 102, 104

10.1.2. Kryterium „termin dostaw”

Zamawiający określa minimalny termin dostaw na 1 dzień roboczy, maksymalny termin dostaw na 5 dni roboczych, stosując poniższy wzór:

Sposób dokonywania oceny punktowej:

$$X = \frac{\text{najkrótszy termin tj. 1 dzień roboczy}}{\text{termin oferty badanej}} \times 20$$

Dotyczy pakietu: 96

10.1.2. Kryterium „*termin dostaw*”

Zamawiający określa minimalny termin dostaw na 5 dni roboczych, maksymalny termin dostaw na 10 dni roboczych, stosując poniższy wzór:

Sposób dokonywania oceny punktowej:

$$X = \frac{\text{najkrótszy termin tj. 5 dni roboczych}}{\text{termin oferty badanej}} \times 20$$

3. „projekt umowy załącznik nr 5 do SIWZ, § 2 ust. 5:

5. Dostawy asortymentu będącego przedmiotem zamówienia realizowane będą:

- a) dotyczy pakietu 4, 5, 12, 29, 40, 41, 42, 45, 46, 47, 56, 70, 93, 95, 97, 99, 100, 103 w ciągu 5 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy), licząc od chwili złożenia zamówienia, lokalizacja: Apteka Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Skłodowskiej-Curiew Zgierzu, w godzinach od 8.00 do 14.00, na koszt i ryzyko Wykonawcy.
- b) dotyczy pakietu 1-3, 6-11, 13-28, 30-39, 43, 44, 48-55, 57-69, 71-92, 94, 98, 101, 102, m 104 w ciągu dni roboczych,
/ min. 1 dzień - max. 5 dni roboczych/
(tj. od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy), licząc od chwili złożenia zamówienia, lokalizacja: Apteka Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Skłodowskiej-Curie w Zgierzu, w godzinach od 8.00 do 14.00, na koszt i ryzyko Wykonawcy.
- c) dotyczy pakietu 96 w ciągu dni roboczych,
/ min. 5 dni - max. 10 dni roboczych/
(tj. od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy), licząc od chwili złożenia zamówienia, lokalizacja: Apteka Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Skłodowskiej-Curie w Zgierzu, w godzinach od 8.00 do 14.00, na koszt i ryzyko Wykonawcy.

Jednocześnie zostaje zmodyfikowany Ogólny formularz oferty, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji, na którym należy sporządzić ofertę.

Pytanie 70, dot. Dotyczy Pakietu 9: Prosimy o potwierdzenie, lub sprostowanie, że Zamawiający wymaga czujników typu LNCS?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga czujników typu LNCS, jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 9, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 71, dot. Dotyczy Pakiet 22: Prosimy o dopuszczenie igły do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 20G (0,9) x 90mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72, dot. Dotyczy Pakiet 23 poz. 1: Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 22G x 90mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73, dot. Dotyczy Pakiet 23 poz. 2: Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 18 G (3 ½) x 90mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74, dot. Dotyczy Pakiet 23 poz. 3: Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 22G (3 ½) x 90mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75, dot. Dotyczy Pakiet 23 poz. 4 : Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 25G x 119 mm z przezroczystą nasadką ułatwiającą wizualizację płynu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76, dot. Dotyczy Pakiet 23 poz. 5: Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 25G x 90mm z przezroczystą nasadką ułatwiająca wizualizację płynu, ze znacznikiem wskazującym położenie szlif.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77, dot. Dotyczy Pakiet 56 poz. 4: Prosimy o dopuszczenie strzykawek w opakowaniach 80 szt.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78, dot. Dotyczy Pakiet 56 poz. 5: Prosimy o dopuszczenie strzykawek do tuberculin w opakowaniu 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79, dot. Dotyczy Pakiet 56 poz. 6: Prosimy o wydzielenie poz. 6 do odrębnego pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podział pakietu, zmodyfikowany formularz cenowy w zakresie pakietu 56 oraz nowo utworzony pakiet 105 stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 80, dot. Dotyczy Pakiet 95 poz. 1, 2, 3: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający pisząc, że wymaga strzykawek kompatybilnych z posiadanymi przez szpital pompami infuzyjnymi typu: MINDRAY, PILOT A2, ASCOR SEP11, ASCOR AP24, MEDIMA, ALARIS oczekuje strzykawek wpisanych w oryginalną instrukcję obsługi pompy i fabrycznie wpisanych w menu pompy?
Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 95, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 81, dot. Dotyczy Pakiet 97 poz. 1: Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 97 poz.1 kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, sterylnej, jednorazowego użytku, z wyraźnym oznaczeniem rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Wykonanej z PTFE, bez portu górnego. Z wyjmowanym uchwytem, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Elastyczne skrzydełka ułatwiające mocowanie. Cewnik kaniuli widoczny w USG, w rozmiarze - 26 G. Jednocześnie prosimy o określenie ilości danego rozmiaru.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie kaniule, jednocześnie modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 97 poprzez wydzielenie kaniuli o rozmiarze 26G i utworzenie nowego pakietu 103, które stanowią załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 82, dot. Zapisów SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?
Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie cen jednostkowych z dokładnością do 3 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu muszą być podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 83, dot. Zapisów SIWZ: Dotyczy §3 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączania do dostaw dokument zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu. Wraz z dostawą dołączona jest faktura, która zawiera wszystkie wymagane informacje ww. ustępie.
Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść §3 ust. 5 wzoru umowy i nadaje mu brzmienie:
„5. Wykonawca każdorazowo do realizowanych Dostaw dołączy list przewozowy, dokument WZ bądź inny dokument zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu (tj. nazwę towaru, nr katalogowy, ilość i itp.) oraz fakturę. Faktura powinna zawierać numer umowy, nazwę towaru, ilość, cenę, nazwę handlową/nr kodu EAN, termin płatności (brak zgodności terminu płatności między umową a fakturą VAT spowoduje wystawienie noty korygującej przez Zamawiającego). Informacje zawierające numer umowy oraz nazwy handlowe zaoferowanego asortymentu mogą zostać podane przez Wykonawcę w osobnym dokumencie stanowiącym załącznik do przedłożonej faktury.

Zamawiający dopuszcza dostarczanie faktur wraz z towarem, a także umożliwia ich przesyłanie za pośrednictwem poczty na adres siedziby Zamawiającego, na co Zamawiający wyraża zgodę. W przypadku, gdy faktura zawierać będzie szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu, Zamawiający nie wymaga załączenia do dostaw innych dokumentów”.

Pytanie 84, dotyczy pakietu 12: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elektrod do monitorowania EKG dla noworodka, z przewodem jednokrotnego użycia, wykonane z miękkiej tkaniny w rozmiarze 22x22mm, stały żel samoprzylepny, 3 szt, w op. Elektrody kompatybilne z posiadanym przez Szpital kardiomonitorem firmy Philips MP-30.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85, dotyczy pakietu 9: Urządzenia w Technologii Masimo SET posiadają oprogramowanie X-CALL rozpoznające prawidłowe czujniki wykonane w technologii Masimo SET. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga od składających oferty czujniki wykonane w Technologii Masimo SET ?

Odpowiedź: Ze względu, iż Zamawiający posiada pulsoksymetr, będący w okresie gwarancyjnym wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET, jednocześnie modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 9, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 86, dotyczy pakietu 9: Czujniki do pulsoksymetrów zwłaszcza Masimo SET są produktami mikrobiologicznie czystymi. Producent nie produkuje czujników sterylnych. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 9, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie 87, dotyczy pakietu 9: Czy Zamawiający wymaga od składającego ofertę na akcesoria Masimo SET, aby posiadał autoryzowany serwis urządzeń i akcesoriów Masimo SET co ułatwi zgłoszenia reklamacyjne i serwisowe sprzętu oraz akcesoriów Masimo SET? Stosowanie nie odpowiednich akcesoriów spowoduje utratę gwarancji producenta na pulsoksymetri.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga. Ze względu, iż Zamawiający posiada pulsoksymetr, będący w okresie gwarancyjnym wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET, jednocześnie modyfikuje treść formularza cenowego w zakresie pakietu 9, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.

Pytanie nr 88 dotyczy pakiet 45, poz.1: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana (zapewniająca pewny chwyt). Długość rękawicy min. 285mm, grubość palec 0,22-0,23 mm, dłoń 0,20-0,21 mm, mankiet 0,18-0,19 mm. Rękawice obustronnie pokryte polimerem. Poziom protein lateksowych wg. normy EN 455 < 10 µg/g, (potwierdzone raportem z badań producenta), AQL 0,65 (potwierdzone raportem z badań producenta oraz informacją na opakowaniu). Rozmiary 6,0 – 9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 89 dotyczy pakiet 45, poz.2: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, dedykowane do zakładania podwójnego, pakowane dwie pary w kopertę, 1xpara rękawic wewnętrznych i 1xpara rękawic zewnętrznych, jałowe, lateksowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, rękawica zewnętrzna - kolor kremowy, rękawica wewnętrzna – intensywny kolor ciemnozielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Rękawice zarejestrowane, jako wyrób medyczny kl. IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii I, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420.

Rękawica zewnętrzna - powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, obustronnie polimeryzowana, rękawica wewnątrz – powierzchnia zewnętrzna gładka, chlorowana; powierzchnia wewnętrzna: polimeryzowana, długość obu rękawic minimum 285 mm, grubość każdej z rękawic: 0.21 – 0.22 mm, na

dłoni 0.20 – 0.21 mm oraz na mankiecie 0.15 – 0.16 mm, poziom protein lateksu dla każdej z rękawic poniżej 20 µg/g (potwierdzone raportem z badań producenta), AQL 0.65 (potwierdzone raportem z badań producenta oraz informacją na opakowaniu). Rękawice pakowane podwójnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90 dotyczy pakiet 46, poz. 1 oraz pakiet 93, poz. 1: Zamawiający dla w/w pozycji sformułował wymóg odporności na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 60 % na min. 2 poziomie potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej (wg. normy EN 373). Zwracamy się do z prośbą o odstąpienie od w/w wymogu i wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wszechstronnie przebadanych wg. EN-PN 374-3 (15 substancji zgodnie z EN-374-3, w tym 10 na najwyższym 6 poziomie odporności) potwierdzone Certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz adekwatną informacją na opakowaniu, w tym na przenikanie 1 alkoholu stosowanego w dezynfekcji tj. **70 % izopropanolu do 15 min.** (1 poziom). Pragniemy zwrócić uwagę, iż Izopropanol i etanol to alkohole stosowane jako aktywne składniki środków do dezynfekcji do rutynowej higieny rąk wykonywanej przez personel medyczny tuż przed założeniem rękawic. Zgodnie ze znormalizowanymi standardami: chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 12791 trwa 2 x 1,5 min = 3 min, natomiast higieniczna dezynfekcja rąk metodą wcierania zgodnie z PN-EN 1500 trwa od 30 s do 1 min. Jeżeli użytkownik wykonuje prawidłowo procedurę higieny rąk rękawice, które kolejno stosuje nie mają bezpośredniego kontaktu z preparatem do dezynfekcji na bazie alkoholu. Należy więc uznać, iż czas odporności rękawicy >15 min na 70% izopropanol stanowi wystarczającą barierę ochronną dla użytkownika. Ponadto oferowane przez naszą firmę rękawice są **odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut** potwierdzone raportem z badania wykonanego w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut, nie dopuszcza natomiast rękawic, potwierdzonych raportem z badania wykonanego w niezależnym laboratorium.

Pytanie 91 dotyczy pakiet 46, poz. 1: Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w standardowych opakowaniach, umożliwiających pojedynczy pobór rękawic, co w znaczący sposób ogranicza kontaminację przy zachowaniu odpowiednich procedur.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92 dotyczy pakiet 46, poz. 2: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu odporności na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 60 % i wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic przebadanych według EN 374-3 na następujące substancje, będące składnikami preparatów dezynfekcyjnych :

1. Alkohole i ich mieszaniny - podstawowy składnik preparatów do dezynfekcji rąk, skóry oraz do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni odpornych na ich działanie **tj. 70 % izopropanol do 8 minut / poziom 0**

2. Aldehydy - podstawowe składniki klasycznych preparatów do dezynfekcji narzędzi i endoskopów **tj. 50% Glutaraldehyd > 480 min / poziom 6**

3. Aminy - typowe składniki mieszanin preparatów do dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych i instrumentów medycznych **tj. 5% Bromek etydyny > 480 min / poziom 6**

4. Związki chloru - substancją czynną uwalnianą z tych związków jest bardzo skuteczny aktywny chlor wykorzystywany w preparatach do dezynfekcji powierzchni, także zanieczyszczonych substancjami organicznymi (wydzieliny ustrojowe, krew) **tj. 13% Podchloryn sodu > 480 min / poziom 6**

5. Związki tlenowe-bardzo bezpieczne pod względem toksykologicznym składniki środków do dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestetycznego i inkubatorów. Czynnikiem bójczym w tych produktach jest aktywny tlen **tj. 30% Nadtlenek wodoru (P) > 480 min / poziom 6**

6. Chlorheksydyna - Syntetyczny antyseptyk, pochodna biguanidu. Stosowana w postaci glukonianu lub octanu. Jest używana głównie jako środek odkażający skórę, błony śluzowe, jamę ustną oraz narzędzia chirurgiczne. **tj. 4% chlorheksydyna >480 min– 6 poziom**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W związku z powyższym ulegają zmianie:

- wadium dla pakietu 6, 27, 31 i 97 oraz wadium dla nowo utworzonych pakietów 101, 102, 103 i 104:

Wadium dla **pakietu 6** ulega zmianie z kwoty 415,00 zł na kwotę **410,00 zł**

Wadium dla **pakietu 27** ulega zmianie z kwoty 1.010,00 zł na kwotę **91,00 zł**

Wadium dla **pakietu 31** ulega zmianie z kwoty 2.050,00 zł na kwotę **1.605,00 zł**

Wadium dla **pakietu 97** ulega zmianie z kwoty 2.672,00 zł na kwotę **2.645,00 zł**

Wadium dla nowo utworzonego pakietu 101 wynosi: 319,00 zł.

Wadium dla nowo utworzonego pakietu 102 wynosi: 5,00 zł.

Wadium dla nowo utworzonego pakietu 103 wynosi: 27,00 zł.

Wadium dla nowo utworzonego pakietu 104 wynosi: 445,00 zł.

Wadium na całość zamówienia pozostaje bez zmian.

- Termin składania ofert ulega przedłużeniu i upływa dnia 04.07.2019 r. o godz. 09.45

- Otwarcie ofert nastąpi w dniu 04.07.2019 r. o godz. 10.00

- Termin wniesienia wadium upływa w dniu 04.07.2019 r. o godz. 09.45

- Okres związania ofertą ulega przedłużeniu i upływa dnia 02.09.2019 roku.

Prosimy o uwzględnienie modyfikacji przy składaniu ofert.

Pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.

Z poważaniem

(podpis kierownika Zamawiającego)

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu

Agnieszka Józwik

W załączeniu:

- zmodyfikowany Ogólny formularz oferty

- zmodyfikowany Formularz cenowy – dot. pakietu 2, 4, 6, 9, 26, 27, 28, 31, 47, 50, 57, 86, 95, 97

- nowo utworzony Formularz cenowy - pakiet 101, 102, 103, 104