



Warszawa, dnia 2 lipca 2019 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa wyrobów medycznych w podziale na zadania ” -
sprawa nr 23/PN/2018/BK

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i dokonuje zmian w treści SIWZ:

Pytanie 1 - Zadanie nr 3 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wosku kostnego będącego sterylną mieszaniną wosku parafinowanego i pszczelego 80 % oraz palmitynianu izopropylu 20%?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2 - Zadanie nr 3 poz. 6 i 7

W związku z zakazem UE prowadzenia badań klinicznych "in vivo" (na ludziach) i przedklinicznych "in vivo" (na zwierzętach), mogących narażać organizmy żywe na niepotrzebne cierpienie skoro można udowodnić dane działanie laboratoryjnie "in vitro" - prosimy o zmianę opisu na "udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo lub in vitro" - pozostałe warunki zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu pozycji 6 i 7. Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący załącznik nr 2 do SIWZ w załączeniu do niniejszego pisma.

BYŁO:

Zadanie nr 3 poz. 6

Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego). Postać wielowarstwowej włókniny. Czas umożliwiający hemostazę 2-8 min. Okres wchłaniania 7-14 dni. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli potwierdzone badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro.

Zadanie nr 3 poz. 7

Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego). Postać wielowarstwowej włókniny. Czas umożliwiający hemostazę 2-8 min. Okres wchłaniania 7-14 dni. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli potwierdzone badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro.

JEST:

Zadanie nr 3 poz. 6

Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego). Postać wielowarstwowej włókniny. Czas umożliwiający hemostazę 2-

8 min. Okres wchłaniania 7-14 dni. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo **lub** in vitro.

Zadanie nr 3 poz. 7

Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego). Postać wielowarstwowej włókniny. Czas umożliwiający hemostazę 2-8 min. Okres wchłaniania 7-14 dni. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo **lub** in vitro.

Pytanie 3 – Zadanie nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści asortyment na stawce VAT 23%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza stawkę VAT 23%.

Pytanie 4 – Zadanie nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści mankiety z elastycznym ściągaczem o szerokości min. 3,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 5 – Zadanie nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści z tyłu wiązany na minimum trzy pary troczków lub pasków nie krótszych niż 10 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 – Zadanie nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wyrób posiadający atest na przenikliwość cytostatyków z zachowaniem bariery na okres 4 godzin dla Monohydratu cyklofosamidu, Chlorowodorku doksorubicyny oraz karmustyny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7 – Zadanie nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zgody z normami: EN 13688, EN 14605:2009 i EN 14126:2004?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 8 – Zadanie nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści asortyment na stawce VAT 23%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza stawkę VAT 23%.

Pytanie 9 – Zadanie nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści półmaska ochronna dwupanelowa, w całości z włókien polipropylenowych, bez zaworu, natomiast konstrukcja pozwala na swobodne oddychanie? **Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

Pytanie 10 – Zadanie nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści całkowite przesiąkanie do środka max. 0,82% przy 95 l/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 11 – Zadanie nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści penetracja aerozoli testowych <0,64%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 12 – Zadanie nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opór oddechowy przy wdechu i wydechu $\leq 0,98$ mbar?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 13 – Zadanie nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Opakowanie a' 25 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza oferowane opakowania z odpowiednim przeliczeniem zgodnie z regułą matematyczną dotyczącą zaokrągleń.

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi, zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przekazane informacje stanowią integralną część SIWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia ich przekazania.



DYREKTOR
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie
Dr n. med. Marek Tombarkiewicz

Sporządził: Bogumiła Kalinowska



REFERENT ds. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie

Bogumiła Kalinowska

