

ODPOWIEDZI na zapytania w sprawie SIWZ

Uprzejmie informujemy, iż w postępowaniu na usługę „Dostawa wyrobów medycznych i preparatów dezynfekcyjnych” dla Narodowego Instytutu Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher w Warszawie, – znak sprawy 16/PN/2017/PW na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) wpłynęły do Zamawiającego zapytania dotyczące merytorycznych zapisów w załączniku nr 3 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający, działając na podstawie § 38 ust. 1 pkt 1) oraz § 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na zdane pytania.

Zadanie 1

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

2. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 36 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający jest zainteresowany w pozyskaniu wskazanej ilości produktu zgodnie z zapisem SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 19 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanej pozycji z całego pakietu.

4. Pozycja 6: Prosimy o wyjaśnienie czy nie nastąpiła oczywista omyłka i Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawk posiadających tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający przez pomyłkę w opisie przedmiotu zamówienia zamieścił inną nazwę zamiast polipropylen.

5. Pozycja 9: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawk pakowanych w sterylne opakowanie jednostkowe oraz w opakowanie zbiorcze po 120szt z podaniem ceny za 1szt strzykawki – tj. zaoferowania 300szt w/w strzykawk.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy opakowania zbiorcze w ilości po 120 szt z podaniem ceny za za jedną sztukę strzykawki.

6. Pozycja 9: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawk pakowanych w sterylne opakowanie jednostkowe oraz w opakowanie zbiorcze po 120szt z podaniem ceny za opakowanie 120szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym – tj. zaoferowanie 2,5 opakowań po 120szt strzykawk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza podania ceny za opakowanie zbiorcze w ilości 120 sztuk strzykawk.

7. Pozycja 10: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek pakowanych w sterylne opakowanie jednostkowe oraz w opakowanie zbiorcze po 120szt z podaniem ceny za 1szt strzykawki – tj. zaoferowania 1500szt w/w strzykawek.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy opakowania zbiorcze w ilości po 120 szt z podaniem ceny za za jedną sztukę strzykawki.

9. Pozycja 10: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek pakowanych w sterylne opakowanie jednostkowe oraz w opakowanie zbiorcze po 120szt z podaniem ceny za opakowanie 120szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym – tj. zaoferowanie 12,5 opakowań po 120szt strzykawek.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza podania ceny za opakowanie zbiorcze w ilości 120 sztuk strzykawek.

10. Pozycja 16: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do wstrzyknięć z zabezpieczeniem przed zakłuciem – cienkościennej w rozmiarze 1,2 ; jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Opis igieł o rozmiarze 1,2 Zamawiający umieścił w zadaniu 1 pozycja 17.

Zadanie 2

1. Pozycja 6: Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści igły o długości 88mm zamiast 90mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pozycji 6 dopuszcza igły o długości 88 mm.

Zadanie 4

1. Pozycja 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do znieczuleń splotów ze szlifem 30 stopni w rozmiarach 21Gx50mm z kabelkiem elektrycznym i drenikiem infuzyjnym zamocowanym na stałe do igły, w opakowaniach po 10 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ

2. Czy Zamawiający w zadaniu numer 4 dopuści igłę do blokady nerwów o szlifie 17 stopni, 21G/50mm, pakowane po 20 szt.
Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ

Zadanie 5

1. Czy Zamawiający oczekując zgodności z normą EN 374-1 ma na myśli pełen jej zakres czy z wyłączeniem klauzuli 5.3.2?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zgodności z normą EN-374-1 z wyłączeniem klauzuli 5.3.2.

2. Pozycja 1: czy Zamawiający dopuści rękawice gładkie z teksturą na palcach?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ

3. Pozycja 1: czy Zamawiający dopuści rękawice spełniające normę EN 374-1 (z wyłączeniem 5.3.2.) - 2-3? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści rękawice spełniające normę EN374-1(z wyłączeniem 5.3.2.) – 2-3 pozostawiając pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści opakowania a'200 sztuk dla rozmiaru XS-L, a'180 sztuk dla rozmiaru XL?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rękawic w rozmiarze od S do XL bez określania wielkości opakowań.

5. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III, przebadanych według metodologii opisanych w normach wymienionych w SIWZ i spełniających wymagania norm EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2),2,3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikowaną dla Środka ochrony osobistej kategorii III ?

Odpowiedź: Tak Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III spełniających wymagania norm EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2) 2,3.

6. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawice nitrylowe winne być przebadane na min. 10 związków chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważne, w tym zasadę organiczną i nieorganiczną, kwas organiczny i nieorganiczny, w tym 33% formalinę i 70% izopropanol na min. 1 poziomie ochrony (raport załączony do oferty) oraz min. 14 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05 (raport załączony do oferty)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rękawic przebadanych zgodnie z normą EN 374-1, 2,3, co zostało zawarte w opisie SIWZ.

7. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic

Pozycja 1:Zgodnych z normą EN 374 –(z wył. 5.3.2)-2-3 .

Punkt 5.3.2 normy EN 374-1 brzmi : „ Rękawica powinna mieć co najmniej drugi poziom odporności na przenikanie podczas badania z użyciem trzech substancji chemicznych, pochodzących z listy badanych substancji podanej w załączniku A”

EN 374-1 załącznik A – określa 12 substancji chemicznych, przed którymi użytkowników zabezpieczają rękawice przemysłowe a nie medyczne. Załącznik ten jest nieprecyzyjny w stosunku do rzeczywistości w placówkach medycznych, ponieważ wymienione w nim substancje, w większości będące nasyconymi, czyli 100% stężonymi substancjami nie są w nich powszechnie stosowane.

Trzecia część normy EN 374 tj. EN 374-3 określa w jaki sposób ma zostać wyznaczona odporność badanej rękawicy na przenikanie potencjalnie niebezpiecznych środków chemicznych. Tym samym daje możliwość przebadania rękawic pod kątem odporności na działanie innych substancji chemicznych niż wymienione w załączniku A normy EN 374-1 np. najczęściej stosowane w środowisku szpitalnym składniki środków dezynfekcyjnych, które badają kluczowi producenci rękawic, dobierając je w sposób zapewniający użytkownikom pewność co do poziomu bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści rękawice spełniające normę EN 374-1(z wyłączeniem 5.3.2.) – 2-3 pozostawiając pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

8. Pozycja 1: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Umożliwi to złożenie oferty na ten sam produkt w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rękawic w rozmiarze od S do XL bez określania wielkości opakowań.

9. Pozycja 2: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania wysokiej jakości rękawic diagnostycznych, z nitrilu, bezpudrowych, będących wyrobem medycznym klasy I i środkiem ochrony osobistej Kategorii III (potwierdzenie przez jednostkę notyfikowaną – Certyfikat), posiadających badania niezależne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 na ponad 25 substancji chemicznych (z czego min. 18 na poziomie min. 2, w tym na 70% alkohol będący składnikiem używanych środków dezynfekcyjnych) oraz na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F-1671; według normy EN 374-1 określonych jako rękawice wodoodporne o niskiej odporności chemicznej (polega to na tym, że w badaniach na przenikanie substancji chemicznych wymienionych w załączniku A do normy, będących bardzo silnymi substancjami nie stosowanymi w placówkach służby zdrowia, nie uzyskano min. 2 poziomu ochrony dla minimum 3 substancji z ww. załącznika).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374 – 1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2) – 2 – 3 i spełniające pozostałe wymagania zgodnie z zapisem SIWZ.

Zadanie 6

1. Pozycja 1: czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe, bezpudrowe, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone raportem z badań z jednostki notyfikowanej), spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (ale nie wymaga) rękawice diagnostyczne lateksowe odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 potwierdzone raportem z badań z jednostki notyfikowanej.

2. Pozycja 1: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic do procedur wysokiego ryzyka, o powierzchni zewnętrznej teksturowana przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM 6978 (potwierdzone raportem z badań wykonanych w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na 37% formaldehyd z czasem przenikanie > 10 min., odporne na przenikanie jednego alkoholu (etanol > 60 min.) – przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

3. Pozycja 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic diagnostycznych, sterylnych, spełniających poniższe normy: Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I sterylnej oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii I, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ

4. Pozycja 3: czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe o poziomie protein poniżej 25µg/g, potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ

5. Pozycja 3: czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe zgodne z EN 374-1,2,3 raport z badań z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ

6. Pozycja 3: czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min 3 poziomie potwierdzone raportem z jednostki niezależnej)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

7. Pozycja 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, lateksowe, bezpydrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor ciemnoniebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S – XL, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy minimum 300 mm grubość na palcu 0.36 mm, na dłoni 0.30 mm oraz na mankiecie 0.20 mm. poziom protein lateksu poniżej 15 µg/g, (potwierdzone raportem z badań producenta.). Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374-1, EN 374-2, EN 374-3, EN 420, EN 388, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie co najmniej 15 cytostatyków zgodnie z ASTM 6978 – w tym 13 do 240 min. (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną)

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ.

Zadanie 7

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie grubości na palcu rękawicy spodniej min. 0,17 mm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ

2. Pozycja 1: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawico poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, sterylne, lateksowe, bezpydrowe kolor naturalnego lateksu. Mankiet rolowany, bezpydrowe, niski poziom białek lateksowych: poniżej 20 µg/g (potwierdzone raportem z badań producenta). Powierzchnia zewnętrzna teksturowana – zapewniająca pewny chwyt, obustronnie pokryte polimerem, nie zawierają tiuramów i akceleratorów – potwierdzone deklaracją producenta. AQL 1.0 potwierdzone raportem z badań producenta. Kształt rękawicy dopasowany do anatomii rąk, mankiet rolowany. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455 1,2,3, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, zgodne z normą EN 420– poziom zręczności 5, EN 388. Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne papier/papier wewnętrznie jednostronnie foliowane. Na opakowaniu: data sterylizacji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE. Długość rękawicy min. 285mm, grubość palec 0,22-0,23 mm, dłoń 0,20-0,21 mm, mankiet 0,18-0,19 mm. Siła zrywu przed starzeniem min 15 N. Rozmiary 6,0 – 9,0. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma.

Odpowiedź: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia zamieścił najważniejsze wymogi względem rękawic chirurgicznych umożliwiając tym samym złożenie ofert większej liczbie Wykonawców. Proponowany opis przedstawiony w formie pytania może być odebrany przez pozostałych oferentów jako sugestia preferowanej firmy. Zamawiający utrzymuje zapis.

3. Pozycja 1: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania wysokiej jakości rękawic chirurgicznych, z lateksu, sterylnych, bezpydrowych, o poziomie protein <20µg/g, obustronnie

pokrytych polimerem, mikroteksturowanych, grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,24mm+/-0,02mm, o minimalnej długości 295mm, AQL 0,65, dostępnych w rozmiarach od 5,5 do 9,0 co 0,5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

4. Pozycja 2: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania wysokiej jakości rękawic chirurgicznych, z lateksu, sterylnych, bezpydrowych, używanych w systemie podwójnym jako rękawica wewnętrzna, w intensywnym zielonym kolorze, o poziomie protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$, od wewnątrz pokrytych polimerem, mikroteksturowanych na powierzchni zewnętrznej, o grubości pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm+/-0,02mm, o minimalnej długości 280mm, AQL 0,65, dostępnych w rozmiarach od 5,5 do 9,0 co 0,5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Zadanie 8

1. Pozycja 1: czy Zamawiający dopuści do postępowania wykonawcę, który w zadaniu nr 8 zaferuje wysokiej jakości jednorazowe koncentryczne elektrody igłowe, stalowe o wymiarach 37x0,46mm (26G), powierzchnia czynna 0,07mm² (a 25szt)?

Odpowiedź: Tak. W przypadku dołączenia do pakietu kompatybilnego kabla, o długości 150 - 200 cm, do igły koncentrycznej oraz dostarczenia 10 sztuk igieł do przetestowania.

2. Pozycja 2: czy Zamawiający dopuści do postępowania wykonawcę, który w zadaniu nr 8 zaferuje wysokiej jakości jednorazowe koncentryczne elektrody igłowe, stalowe o wymiarach 25x0,46mm (26G), powierzchnia czynna 0,07mm² (a 25szt)?

Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia kompatybilności oferowanych elektrod z posiadanym przez Zamawiającego aparatem po przez dostarczenie wraz z pierwszą partią elektrod, nieodpłatnie 1 szt. kabla do ww. koncentrycznych elektrod igłowych.

Odpowiedź: Tak. W przypadku dołączenia do pakietu kompatybilnego kabla, o długości 150 - 200 cm, do igły koncentrycznej oraz dostarczenia 10 sztuk igieł do przetestowania.

3. Pozycja 2: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawico poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, dedykowane do zakładania podwójnego, pakowane dwie pary w kopertę, 1xpara rękawic wewnętrznych i 1xpara rękawic zewnętrznych, jałowe, lateksowe, bezpydrowe, kształt anatomiczny, rękawica zewnętrzna - kolor kremowy, rękawica wewnętrzna - intensywny kolor ciemnozielony, mankiety rolowane, dostępne w rozmiarach 6.0 - 9.0

Rękawica zewnętrzna - powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, wewnątrz polimeryzowane, rękawica wewnętrzna - powierzchnia zewnętrzna gładka, długość obu rękawic minimum 280 mm, grubość każdej z rękawic: na palcu 0.20-0.21 mm, na dłoni 0.19-0.20 mm oraz na mankiecie 0.15-0.16 mm, siła zrywu dla każdej z rękawic minimum przed starzeniem 13.50 N oraz minimum po starzeniu 11.50 N, poziom protein lateksu dla każdej z rękawic poniżej 30 $\mu\text{g/g}$, AQL 1.0 Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii I do minimalnego ryzyka, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420

Opakowanie umożliwiające aseptyczne rozpakowanie i podanie rękawic, koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.

Odpowiedź: Pakiet nr. 8 poz 2 dotyczy innego asortymentu medycznego niż wskazywany i opisywany w pytaniu. Zamawiający domniema, iż pytanie dotyczy pakietu nr. 7 poz 2. Jeżeli tak,

to Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia zamieścił najważniejsze wymogi względem rękawic chirurgicznych w systemie podwójnego zakładania umożliwiając tym samym złożenie ofert większej liczbie Wykonawców. Proponowany opis przedstawiony w formie pytania może być odebrany przez pozostałych oferentów jako sugestia preferowanej firmy. Zamawiający utrzymuje zapis.

4. Pozycja 1: Czy zamawiający dopuści do postępowania Wykonawcę, który w ww. zadaniu w pozycji 1 zaoferuje „Jednorazowe igłowe elektrody koncentryczne, niebieskie, 38 x 0,45mm, opakowanie 25 szt.”, a w pozycji nr 2 „Jednorazowe igłowe elektrody koncentryczne, zielona, 25 x 0,45mm, opakowanie 25 szt.”?

Informujemy, że różnica w długości igieł wynosząca 1 mm nie ma zasadniczego wpływu na wynik badania.

Informujemy, że oznaczenie kolorystyczne służy jedynie do weryfikacji rozmiarów igieł i nie ma żadnego wpływu na wynik badań. Nie istnieje żaden zunifikowany system oznaczeń kolorystycznych, w których dany kolor odpowiada elektrodzie igłowej o danej grubości i długości. Każdy producent oznacza swoje igły inną, charakterystyczną dla siebie kolorystyką.

Odpowiedź: Tak. W przypadku dołączenia do pakietu kompatybilnego kabla, o długości 150 - 200 cm, do igły koncentrycznej oraz dostarczenia 10 sztuk igieł do przetestowania.

Zadanie 13

1. Pozycja 3: czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek o spektrum: Tbc (M. terrae) w czasie do 5 minut? Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie chusteczek o spektrum : Tbc (M.terrae) w czasie do 5 minut przy spełnieniu pozostałych warunków zapisanych w SIWZ.

Zadanie 15

1. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, wielkość komory min. 5,5, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm,- rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Proszę o dopuszczenie IS bez uchwytu na dren, bez nazwy producenta bezpośrednio na przyrządzie? Nazwa producenta nie ma wpływu na jakość produktu.

Odpowiedź: Oferent nie precyzuje, której pozycji w zadaniu dotyczy pytanie. Zamawiający, według zapisów SIWZ wymaga, aby aparaty do przetoczeń posiadały możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, jednocześnie dopuszcza aparaty bez nazwy producenta bezpośrednio na przyrządzie.

2. Pozycja 1: czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania płynów infuzyjnych IS z komorą kroplową wykonaną z PCV o dł. min. 55mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ

3. Pozycja 1: czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania płynów infuzyjnych IS z igłą biorczą ściętą czteropłaszczyznowo wykonaną z ABS bez wzmocnienie?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ

4. Pozycja 1: czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania płynów infuzyjnych IS z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym ale nie wymaga

5. Pozycja 1: zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z przyrządem do przetaczania płynów. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ

6. Pozycja 1: Zwracam się z prośbą o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów z komorą kroplową o długości 62 mm – całość, długość części przezroczystej komory 55 mm, igła ścięta standardowo, dwukanałowa, wykonana z ABS bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym, o bardzo wysokiej wytrzymałości. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

7. Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści także przyrząd, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC. Całość pozbawiona toksycznych ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 17

1. Pozycja 1: czy Zamawiający dopuści pojemnik o poj. 100-120 ml pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności między 100 – 150 ml zgodnie z zapisem SIWZ.

2. Pozycja 4: czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'75szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ

3. Pozycja 8: czy Zamawiający dopuści opaski zaciskowe z klamrą na której widnieje nazwa producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opaski zaciskowe z klamrą. W odniesieniu do nazwy producenta na opasce, dopuszcza ale nie wymaga.

PEŁNOMOĆNIK
DYREKTORA ds. EKONOMICZNO-FINANSOWYCH
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie

mgr Ilona Truskolas

4/5