

Kłodzko, dnia 27.11.2023r.

Wykonawcy według rozdzielnika

Dotyczy: Przedmiotem zamówienia jest dostawa jednorazowego sprzętu medycyny ogólnej art. biurowych, tuszy i tonerów, środków czystości, worków, myszek i klawiatur komputerowych. dla potrzeb podmiotu leczniczego „Zespół Opieki Zdrowotnej” w Kłodzku, oznaczonego numerem DZP.2510.12.2023.

Informujemy, że wykonawcy zadali następujące pytania celem wyjaśnienia treści SWZ.

Pyt.1

Pakiet 18

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszyków w dwóch rozmiarach: Ch 3 i Ch 4.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pyt.2

Pakiet 37

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych tylko w magazynki po 6 sztuk.

Odp. Zgodnie z SWZ

Pyt.3

Pakiet 03 cewniki 1

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya z balonem o pojemności 5-15ml zapewniającym optymalne warunki uciskowe na błonę pęcherza moczowego w okresie ich klinicznego użytkowania, gdzie średnia osiągalna pojemność 10ml zlecona jest jako optymalna przez EAU i PTU, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odp. Tak.

Pyt.4

Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z okresem klinicznego użytkowania cewników Foleya, oraz wypakowaniem ich z opakowań jednostkowych przed użyciem klinicznym, powinny one być oznaczone na opakowaniu jednostkowym i samym cewniku min. numerem serii.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.5

Pakiet 04 cewniki 2

Poz. 1

W związku z rozbieżnością pomiędzy kolumnami - synonim i szczegółowy opis pozycji, dotyczący wymaganych rozmiarów - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki Dufoura, które standardowo występują w rozmiarach CH 18-24 co 2 (w zależności od potrzeb Zamawiającego) - tak jak obecnie dostarczane, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.6

Pyt.6

11 igły do znieczuleń

Poz. 2 i 4

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać w uchwycie (owalnej obsadce) igły, cztery duże otwory optyczne, umożliwiające bezzakócenową obserwację miejsca wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego, przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.7

Pakiet 24 oit 2

Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rampy 5- kranikowe z drenem 150 cm - tak jak obecnie stosowane - zespół kraników tworzących rampę trwale połączony ze sobą i zintegrowany z białą podstawą umożliwiającą mocowanie jej do stojaków pionowych. Wszystkie ramiona rampy są zaopatrzone w koreczki z trzpieniem poniżej własnej krawędzi, o wysokiej wytrzymałości ciśnieniowej z nazwą producenta na samym wyrobie i opakowaniu jednostkowym. Nie zawiera lateksu i DEHP.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.8

Pakiet 25 - Oit 3a

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane koreczki luer-lock - tak jak obecnie stosowane - powinny być oznaczone na samym wyrobie logo lub nazwą producenta, identyfikującym wyrób medyczny w klinicznych warunkach ich użytkowania oraz powinny być w pełni kompatybilne (tego samego producenta) co oferowane w poz. 6-7 kraniki trójdrożne ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.9

Pakiet 27 Oit 5

Poz. 21-22

W związku z zaprzestaniem przez producenta wytwarzania wody typu Respiflo, której parametry zostały opisane w SWZ - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zamknięte systemy do nawilżania o pojemności 350ml i 550ml, napełnione sterylną wodą do terapii oddechowej, zawierające mikrodyfuzory. Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów i niepirogenny. W zestawie czysta głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno). Woda spełnia normę sterylności USP 71

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt.10

Poz. 21-22

W związku z zaprzestaniem przez producenta wytwarzania wody typu Respiflo, której parametry zostały opisane w SWZ - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zamknięte systemy do nawilżania o pojemności 450ml z wodą do tlenoterapii, zgodną z obowiązującą normą USP 43, umożliwiające prowadzenie terapii przez 35 dni (poświadczone zapisem na indywidualnym pojemniku o stabilność wody i oświadczeniem Producenta), sterylizowane radiacyjnie. W zestawie z pojemnikiem złączka do podłączenia reduktora tlenowego (pakowana indywidualnie) czysta mikrobiologicznie. Pojemniki przeznaczone dla jednego pacjenta, z dołączonymi do oferty badaniami mikrobiologicznymi potwierdzającymi, że pojemniki do tlenoterapii, można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt.11

Prosimy o doprecyzowanie, czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane systemy do nawilżania, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wásów tlenowych lub masek, np. w trakcie przerw w terapii lub przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne i długoterminowe wykonywanie procedur w warunkach klinicznych.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt.12**Poz. 26**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki do odsysania o długości efektywnej 50mm (dla wszystkich oferowanych rozmiarów), z numerycznym oznaczeniem tylko na opakowaniu jednostkowym, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt.13**Zadanie nr 13 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic foliowych dostępnych w rozmiarach M-L. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt.14**Zadanie nr 13 poz. 2**

Ad.1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu obustronnej polimeryzacji i zgodę na zaoferowanie rękawic jedynie wewnątrz chlorowanych. Rękawice teksturowane na końcach palców, o długości min. 240 mm, grubość pojedynczej ścianki na palcu min. 0,09 mm. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi), w tym na 70% izopropanol min. na poziomie 1 (w miejsce 90% alkoholu izopropylowego).

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt.15

Ad.2. Zwracamy się o odstąpienie od wymogu rękawic „o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zvalidowaną metodą badawczą”.

Rękawice diagnostyczne są niesterylnym wyrobem medycznym, więc nie określa się dla nich standardów czystości mikrobiologicznej. Obecnie obowiązujące normy produktowe w zakresie wyrobów medycznych przewidują badanie czystości mikrobiologicznej jedynie dla wyrobów sterylnych, lub przeznaczonych do sterylizacji przed użyciem, nie zaś dla wyrobów niesterylnych. Mając na uwadze powyższe, bezpodstawnym jest wymaganie zaoferowania rękawic niesterylnych, a jednocześnie będących czystymi mikrobiologicznie.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt.16**Zadanie nr 13 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic teksturowanych jedynie na końcach palców, o poziomie AQL 1.5. Parametry tj. długość, grubość, AQL, siły zrywu – potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 (w miejsce wymogu badań z jednostki niezależnej). Rękawice pozbawione dodatków chemicznych – potwierdzone badaniem metodą TLC z jednostki niezależnej. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Nie

Pyt.17**Zadanie nr 13 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic nitrylowych, do wysokiego ryzyka, mikroteksturowanych z teksturą na końcach palców, o grubości na palcu 0,17 mm, długość min. 275 mm. Parametry tj. długość, grubości, AQL, siły zrywu – potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 (w miejsce wymogu badań z jednostki niezależnej). Rękawice dostępne w rozmiarach S-XL. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt. 18

Zadanie nr 13 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic teksturowanych jedynie na końcach palców. Parametry tj. długość, grubości, AQL, siły zrywu – potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 (w miejsce wymogu badań z jednostki notyfikowanej). Rękawice pozbawione dodatków chemicznych – potwierdzone badaniem metodą TLC z jednostki niezależnej. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt.19

Zadanie nr 14 poz. 1

Ad.1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu „warstwy pielęgnacyjnej z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium” i zgodę na zaferowanie rękawic jedynie wewnątrz chlorowanych, w kolorze niebieskim. Odporne na przenikanie min. 8 substancji chemicznych, w tym odporne na 1 kwas na 6 poziomie oraz 1 kwas na 4 poziomie ochrony. Rękawice pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pyt.20

Ad.2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu odporności na 70% alkohol izopropylowy oraz 70% alkohol etylowy min. na poziomie 1 i zgodę na zaferowanie rękawic odpornych na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym: jeden na bazie alkoholu izopropylowego (izopropanol) na poziomie 6 oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) na poziomie 1 potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Niniejsze odpowiedzi na pytania modyfikują treść SWZ.

DYREKTOR
„Zespół Opieki Zdrowotnej” w Kłodzku
57-300 KŁODZKO, ul. Szpitalna 1a
dr n. o zdr. Jadwiga Rutkiewicz