



SPZOZ/382/13-5/05STG/31/21/AP

Lub artów 19.05.2021r.

Wykonawcy, którzy
ubiegający się o udzielenia
zamówienia publicznego .

Dotyczy: zamówienia na dostawę artykułów jednorazowych.

Pakiet 10, poz. 1:

Czy zamawiający miał na myśli zestaw do porodu z serwetką z włókniny kompresowej 40g 80x60cm 1 szt, zamiast 80x90cm i kompres z gazy 17nitok 8 warstw 7,5x7,5cm 8w 10 szt, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 10, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu niezawierającego pęsety anatomicznej?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 10, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu i pęsety, pakowanych osobno?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pak. 1 poz. 6 oraz z pak. 7 poz. 2, 3, 4 do oddzielnego pakietu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów.

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 9 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie poszwy i prześcieradła w rozmiarze 210x160, poszewki w rozmiarze 80x70.

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 9 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie prześcieradła nieprzemakalnego o gramaturze min. 24.

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 9 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie serwety transportowej w rozmiarze 160x85 lub 165x 80.

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 12 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie ubrań chirurgicznych zgodnie z poniższym opisem:

komplet chirurgiczny wykonany z miękkiej, niepylącej włókniny typu SMS, komplet składa się z bluzy i spodni, pakowanych razem,

luźna bluza z krótkim rękawem i dekoltem w kształcie litery „V” wykończony białą lamówką, zgodny z normą PN-EN 19795, bluza posiada

3 kieszenie boczne, proste spodnie, wiązane w pasie na trok, lekki i przewiewny, elastyczna włóknina zapewnia komfort w trakcie noszenia,

Stanowi warstwę izolującą i zapewnia wysoki poziom ochrony, jednorazowego użytku, opakowanie zewnętrzne – folia, produkt opatrzony znakiem CE

Kolor niebieski lub zielony, gramatura 40g/m², rozmiary od S do XXXL.

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 12 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie połoźnic bez zakładek, rozmiar uniwersalny, obwód w klatce piersiowej ok. 142 cm.

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 3, poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach a'90szt. z przeliczeniem opakowań?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 3, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści stazy bezlateksowe o szerokości 2,5cm?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 3, pozy. 10,11,12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 5, poz. 1-3 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek z przecięciem papieru zabezpieczającego wzdłuż dłuższego boku opatrunku?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 5, pozy. 1-2 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'30 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych opakowań z zaokrągleniem do 2 miejsc po przecinku?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 5, poz. 8-9 - Czy Zamawiający dopuści serwety o gramaturze 60g/m², spełniające pozostałe wymagania?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 5, poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści paski do zamykania ran pakowane a'6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych opakowań z zaokrągleniem do 2 miejsc po przecinku?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.



Pakiet 5, poz. 11 - Czy Zamawiający dopuści paski do zamykania ran pakowane a'5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych opakowań z zaokrągleniem do 2 miejsc po przecinku?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 6, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu $0,16\pm 0,02$, na dłoni $0,14\pm 0,02$, mankiecie $0,12\pm 0,02$; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $90 \mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 6, poz. 2, 3, 5, 6 - Prosimy Zamawiającego o informację czy pisząc jednostka miary: op. ma na myśli opakowanie a'50 par rękawic chirurgicznych?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 6, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu $0,16\pm 0,02$, na dłoni $0,14\pm 0,02$, mankiecie $0,10\pm 0,02$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $80 \mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 6, poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o informację czy pisząc jednostka miary: op. ma na myśli opakowanie a'100 szt.?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 6, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,08\text{mm}\pm 0,01$, na dłoni $0,07\text{mm}\pm 0,01$, teksturowane na końcach palców?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 6, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,10\text{mm}\pm 0,01$, na dłoni $0,06\text{mm}\pm 0,01$, teksturowane na końcach palców?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 6, poz. 5-6 -Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu $0,16\pm 0,02$, na dłoni $0,14\pm 0,02$, mankiecie $0,12\pm 0,02$; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $90 \mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa

oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 8, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści myjki pakowane a'24 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości na 75 opakowań?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 8, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści ściereczkę o wymiarach 40x40cm?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 9, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw pościelowy z poszewką na poduszkę w rozmiarach 70x80cm, poszewką na kołdrę 160x210cm?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 9, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło nieprzemakalne, chłonne jednorazowego użytku, składane, 2 warstwowe - bibułowo-foliowe, 80x210 cm, chłonność 140 ml, wzmocnione wzdłuż 48 nitkami z poliestru w kolorze niebieskim, bibułka 23 g/m², folia PE – polietylen 17g/m²?

Nie, zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 9, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 789ml?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 9, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm(wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwi przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA,E.Coli, redukuje zapach?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 10, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą do porodu 114 x 150 cm, z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 56g/m², zintegrowana z torbą do zbiórki płynów ze sztywnikiem, filtrem i portem do odsysania treści?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 10, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z nożyczkami metalowymi do pępownicy min. 10,5 cm?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 10, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą do owinięcia zestawu min. 75 x 90 cm?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 10, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z kocherem plastikowym 14 cm?

Nie, zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 10, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z kocherem metalowym min. 14 cm?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 11, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści klapki pakowane w opakowanie zbiorcze 50 par (100 szt.) z przeliczeniem na 7,5op?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 12, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny SMS gr. 35g, nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające. Bluza z krótkim rękawem, posiada wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Spodnie z trokami w pasie. Zgodnie z normą EN 13795.

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 13, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści markery chirurgiczne bez etykiet w zestawie?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 17, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści maski z rezerwuarem z drenem o długości 210cm?

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 1 poz. 2 Zestaw do dezynfekcji pola operacyjnego. Skład pojemnik plastikowy 500 ml- tupper kula 50x50 – 8 szt. Korcang 24 cm 1 sztr, serweta TMS 35g/m2 50x60 cm do zawinięcia zestawu. Zestaw zapakowany w torebkę foliową z etykietą samoprzylepną przynajmniej trójdzielną.

1. Czy Zamawiający wymagany aby zestaw do dezynfekcji był sterylny?

Tak.

2. Czy w związku z powyższym Zamawiający będzie wymagał opakowania papierowo-foliowego?

Tak.

Dotyczy zapisów w umowie.

Czy godziny dostaw 10-13.00 są niezmiennie? Zapis w projekcie umowy § 4 pkt. 3

Tak.

Pakiet 18, poz 1. Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie.

Czy wymagają Państwo:

- glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Tak.



Pakiet 18, poz 1. Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują **BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ** wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Nie.

Pakiet 18, poz 1. Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Nie wymaga.

Pakiet 18, poz 1. Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Nie wymaga.

Pakiet 18, poz 1. Czy Zamawiającym wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

Nie wymaga.

Pakiet 18, poz 1. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min. 2-32 st C?

Tak, wymaga.

Pakiet 18, poz 1. Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Nie wymaga.

Pakiet 18, poz 1. Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Nie wymaga.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Lubartowie
Mou
Sylvia Domagała

