

SAMODZIELNY PUBLICZNY KLINICZNY SZPITAL OKULISTYCZNY

KATEDRA I KLINIKA OKULISTYKI WYDZIAŁU LEKARSKIEGO WARSZAWSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO



Dyrektor - Kierownik Katedry i Kliniki:

prof. dr hab. n. med. Jacek P. Szaflik

03-709 Warszawa, ul. J. Sierakowskiego 13

Tymczasowa lokalizacja: 00-576 Warszawa, ul. Marszałkowska 24/26

NIP 113-21-68-300 • REGON 016084355 • KRS 0000113950

PN-EN ISO 9001:2015-10 • www.spkso.waw.pl • e-mail: klinika@spkso.waw.pl

Telefon: + 48 22 511-62-00 (centrala), +48 22 511-63-17 (kancelaria)

+48 22 511-62-10 do 11 (rejestracja), +48 22 511-63-16 (fax kancelaria)

Warszawa, dnia 24.06.2022 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Nr sprawy ZP/05/2022

Przedmiot postępowania:

**DOSTAWA DROBNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO I MATERIAŁÓW MEDYCZNYCH
do Samodzielnego Publicznego Klinicznego Szpitala Okulistycznego**

PYTANIA WYKONAWCÓW I WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO (8)

Zamawiający, tj. Samodzielny Publiczny Kliniczny Szpital Okulistyczny działając zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, udziela wyjaśnień do treści specyfikacji warunków zamówienia, zwanej dalej „SWZ”, sporządzonej w niniejszym postępowaniu:

1. Pytania do pakietu 1, poz.1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki i butelek, z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiołce. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem. Dostęp zabezpieczony koreczkiem domykającym ręcznie. Objętość wypełnienia całego systemu 0,27ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści proponowany przyrząd jednakże ostateczna decyzja zostanie podjęta po przetestowaniu próbek.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowego przyrządu do przygotowania i pobierania leków z fiolek, mają być kompatybilne z dowolną średnicą fiołki ?

Odpowiedź: Przyrządy mają dawać możliwość pobierania leków z fiolek o różnej średnicy.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów do długotrwałego aspirowania płynów i leków, które będą spełniały wymogi określone w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ. Zamawiający zwraca jednocześnie uwagę, że jednym z kryteriów oceny ofert jest ocena jakości tak więc jakość produktu zostanie oceniona na podstawie próbek dostarczonych wraz z ofertą.

2. Pytanie do pakietu 2, poz.6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co

gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania kraników, które będą spełniały wymogi określone w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ. Zamawiający zwraca jednocześnie uwagę, że jednym z kryteriów oceny ofert jest ocena jakości tak więc jakość produktu zostanie oceniona na podstawie próbek dostarczonych wraz z ofertą.

3. Pytanie do pakietu 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do insuliny 0,5ml lub 1 ml do wyboru Zamawiającego, U-100, bezpiecznej, z wbudowaną igłą w rozmiarze 29 G x 12,5 mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciu strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza warunkowo strzykawkę 1 ml. Ostateczna decyzja zostanie podjęta po przetestowaniu próbek.

4. Pytanie do pakietu 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania igieł wykonanych ze stali nierdzewnej zgodnie ze standardem SUS 304, równoważnym do (AISI 304) , co zapewnia ostrość igieł i wysoki wskaźnik penetracji.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu zgodnie opisem zawartym w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ z uwzględnieniem udzielonych wcześniej wyjaśnień.

5. Pytanie do pakietu 6, poz.6

Prosimy o dopuszczenie igły 0,3mm x 12,5mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści igły o takim wymiarze.

6. Pytania do pakietu 7

1/ W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź: Należy zaoferować rękawice które będą sterylizowane radiacyjnie.

2/Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowane rękawice były oznakowane zgodnie z przepisami obowiązującymi w tym zakresie w UE.

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

4/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być pakowane w opakowania zewnętrzne hermetyczne foliowe umożliwiające sprawne otwieranie w każdych warunkach tj. z dodatkowym wycięciem jednego z listków?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga a by opakowanie było szczelne, umożliwiające sprawne otwieranie.

7. Pytania do pakietu 8

1/ W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź: Należy zaoferować rękawice które będą sterylizowane radiacyjnie.

2/Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym

oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowane rękawice były oznakowane zgodnie z przepisami obowiązującymi w tym zakresie w UE.

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

4/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic gładkich z powierzchnią antypoślizgową
Odpowiedź: Zamawiający dopuści takie rękawice.

5/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic półsyntetycznych: lateksowo- nitylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nityl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii, jasnobrązowe.
Odpowiedź: Zamawiający dopuści do testowania proponowane rękawice jednakże ostateczna decyzja zostanie podjęta po przetestowaniu próbek rękawic dostarczonych wraz z ofertą.

8. Pytanie do pakietu 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu przez nos o łącznej długości 210 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści cewnika o takiej długości.

INFORMACJA:

Zamawiający informuje, że przesunięciu ulega termin składania ofert określony w ogłoszeniu o zamówieniu i SWZ:

- **Składanie ofert - do dnia 29 czerwca 2022 r. do godz. 09:30**
- **Otwarcie ofert – 29 czerwca 2022 r. o godz. 10:00**

W związku z powyższymi zmianami zmienia się również termin ważności ofert:

- **Termin ważności ofert upływa w dniu 28 czerwca 2022 r.**

**Przewodniczący Komisji Przetargowej
Naczelny Lekarz Szpitala**