



**Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
w Rypinie**

REGON: 910858394

NIP: 892 – 12 – 96 – 985

Nasz znak: SP ZOZ/ZP/PN- 15/2/2018

Nasza data: 23.07.2018 rok

Numer ogłoszenia : 589841 – N - 2018; data publikacji: 16.07.2018 rok

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT : 26.07.2018 R, GODZINA: 10:00

**Wykonawcy
postępowania przetargowego
ZP/PN- 15/2018**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Rypinie uprzejmie informuje, że w dniach 19 - 20 lipca 2018 roku, wpłynęły zapytania dotyczące postępowania przetargowego, oznaczonego numerem **ZP/PN- 15/2018** pn. : „Zakup sprzętu jednorazowego użytku z podziałem na **21 pakietów** ”

Pytanie

Pakiet 4, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o nieznacznie różniącym się parametrze tj. siła zrywu przed starzeniem minimum 15 N. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ; Wyrażamy zgodę

Pakiet nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie koszuli w kolorze granatowym?

ODPOWIEDŹ: NIE

Pakiet nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie koszuli w kolorze niebieskim?

ODPOWIEDŹ; TAK, z warunkiem, iż tkanina nie będzie przezroczysta

Pakiet nr 7, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szczoteczki niejałowej, pozostałe parametry jak w SIWZ?

ODPOWIEDŹ; TAK

Pakiet nr 7, poz. 7, 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów na 23% stawce podatku VAT (niebędące wyrobem medycznym)?

ODPOWIEDŹ; TAK

Pakiet nr 8, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu o dł. 40mb z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ; Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 8, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu o dł. 25mb z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ; Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 9, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o podanie modelu urządzenia.

ODPOWIEDŹ; Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 4

1. Czy Zamawiający wyłączy z całego pakietu pozycję 2 i stworzy z niej odrębny pakiet ?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 4. Poz. 2

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL = 1.5?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza

2. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki z grubością na palcu w zależności od rozmiaru od 0,10 - 0,11 mm, oraz z grubością na dłoni 0,05 mm?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający dopuści opakowania a'100szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza

4. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki z siłą zrywu przed starzeniem min. 6N?

ODPOWIEDŹ; NIE

5. Czy Zamawiający dopuści rękawiczki z tylko wewnętrzną warstwą chlorowaną zamiast polimeryzowaną obustronnie ?

ODPOWIEDŹ; Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4 pozycja 1

1. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o zbliżonych parametrach:

„Rękawice diagnostyczne lateksowe, bezpudrowe

Mankiet rolowany. Długość rękawicy min. 240 mm, Grubość na palcu min. 0,13mm. Grubość na dłoni min. 0,11mm . Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3. AQL 1,0 – informacja fabryczna na opakowaniu. Poziom protein poniżej 20µg/g. Siła zrywu przed starzeniem min. 8 N Klasyfikowane i oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III. Rękawice w ozniarach XS -XL. Oznakowanie różnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru”

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4 pozycja 2

1. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o zbliżonych parametrach:

„Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe w kolorze niebieskim lub fioletowym. Pokryte polimerem obustronnie. Mankiet rolowany. Długość min. 240 mm, Grubość na palcu min. 0,10mm, grubość na dłoni min. 0,7mm. Teksturowana powierzchnia na końcówkach palców. AQL1.0 – informacja fabryczna na opakowaniu. Siła zrywu przed starzeniem min. 9 N. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3. Badane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Klasyfikowane i oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III. Rękawice w rozmiarach XS-XL. Opakowania różnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru” Pakowane w opakowania a’100 szt.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4 pozycja 3

1. Czy zamawiający dopuści oznakowanie różnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru?

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający wymaga

Pakiet 4 pozycja 4

1. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o zbliżonych parametrach:

„Rękawice bezpudrowe, jałowe, lateksowe, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, pokryte obustronnie polimerem, mankiet rolowany, długość rękawicy minimum 285mm, grubość na palcu min. 0.22 mm, na dłoni min. 0.20 mm oraz na mankiecie min. 0.16 mm, poziom protein poniżej 20 µg/g. Poziom AQL-0,65. Siła zrywu przed starzeniem minimum 15N. Klasyfikowane i oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony osobistej kategorii III. Rękawice w rozmiarach:6,0-9,0

ODPOWIEDŹ” Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4 pozycja 5

1. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o zbliżonych parametrach:

„Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, pokryte obustronnie polimerem, długość rękawicy minimum 300 mm. Grubości minimum na pojedynczej ściance: na palcu 0.20 mm, na dłoni 0.18 mm oraz na mankiecie 0.15 mm. Siła zrywu przed starzeniem min.12N. Poziom AQL 0.65. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 oraz wirusów zgodnie z ASTM F1671. Przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978-05. Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie na zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 388, EN 374, ASTM F 1671, oznakowane datą sterylizacji, datą ważności i numerem serii. Klasyfikowane i oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony osobistej kategorii III.”

ODPOWIEDŹ” Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4 pozycja 6

1. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o zbliżonych parametrach:

„Rękawice bezpudrowe, jałowe, ortopedyczne, lateksowe, kolor brązowy (eliminujący refleks świetlny w polu operacyjnym) mankiet rolowany powierzchnia zewnętrzna teksturowana oraz chlorowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy min. 295 mm. Grubości minimum na pojedynczej ściance: na palcu 0.29 mm, na dłoni 0.27 mm oraz na mankiecie 0.20 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 12N. Poziom protein poniżej 30 µg/g. Poziom AQL 0.65. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671. Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT, oznakowane fabrycznie na zgodność z normami: EN 455, EN 420, ASTM F 1671. Oznakowane datą sterylizacji, datą ważności i numerem serii.”

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4 pozycja 7

1. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o zbliżonych parametrach:

„Rękawice chirurgiczne, przeznaczone do systemu podwójnego zakładania, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor ciemnozielony, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 285 mm, grubość minimum na palcu 0.17 mm, na dłoni minimum 0.16 mm oraz na mankiecie 0,15 mm. Siła zrywu minimum przed starzeniem 14 N, poziom protein lateksu poniżej 50 µg/g, poziom AQL max.1, rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, opakowanie: koperta zewnętrzna foliowa, koperta wewnętrzna papierowa. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0,

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4 pozycja 8

1. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o zbliżonych parametrach:

„Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, przeznaczone do użytku w Dziale Sterylizacji w kolorze niebieskim, wewnętrznie chlorowane, teksturowane na końcach palców, długość min. 280 mm. Grubości minimum na pojedynczej ścianie: na palcu 0.14 mm, na dłoni 0.10 mm oraz na mankiecie 0.07 mm, siła zrywu przed starzeniem minimum 11N. Poziom AQL 1,0 – oznakowany fabrycznie na opakowaniu. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 oraz wirusów zgodnie z ASTM F1671. Przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978-05. Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych – oznakowane fabrycznie na opakowaniu. Dopuszczone do kontaktu z żywnością posiadające raport migracji globalnej. Na opakowaniu oznakowanie zgodności z normami: EN 455, EN 420, EN 388, EN 374, ASTM F 1671. Klasyfikowane i oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Pakowane po 100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.”

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

1. Dotyczy Pakiet nr 3, pozycja nr 1; czy zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 100 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

ODPOWIEDŹ: TAK

2. Dotyczy Pakiet nr 3, pozycja nr 1: Uprzejmie prosimy o wydzielenie wskazanej pozycji do oddzielnego pakietu. Podział umożliwi złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej liczbie Wykonawców.

ODPOWIEDŹ: NIE, wyrażamy zgody


p.o. DYREKTORA
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Rypinie
dr Michał Jonczyński