



ZAMAWIAJĄCY:

INSTYTUT GRUŻLICY I CHORÓB PŁUC

01-138 Warszawa, ul. Płocka 26

Tel. +48224312301 Fax. +48224312452

KRS: 0000141482 NIP: 525-00-08-838 REGON: 000288490

<https://igichp.ezamawiajacy.pl>

Przetarg znak: AP.26.34.2021

Warszawa, dnia 25.10.2021 r.

Wyjaśnienie i zmiany treści SWZ.

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.), zwaną dalej „ustawa Pzp” na dostawę wyrobów medycznych oraz pojemników na odpady medyczne określonych w 4 pakietach.

I. WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ.

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

- 1. Pakiet Nr 2, poz. 5** - prosimy o możliwość zaoferowania pojemnik na odpady medyczne o pojemności 2 litrów , o wysokości 23 cm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pojemnika na odpady medyczne o pojemności 2 litrów , o wysokości 23 cm.
- 2. Pakiet Nr 2, poz. 7** - prosimy o możliwość zaoferowania pojemnik na odpady medyczne o pojemności 20 litrów , o wysokości 28 cm.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 3. Pakiet Nr 2, poz. 3** - prosimy o możliwość zaoferowania pojemnik na odpady medyczne o pojemności 1 litra, o wysokości 12,5 cm.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 4. Pakiet Nr 1, poz. 7** - W związku z pojawieniem się na rynku ubrań operacyjnych, które nie spełniają standardów medycznych prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty przetargowej raportu z badań na zgodność normą EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 5. Pakiet Nr 1, poz. 7** - Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje badań ubrań operacyjnych zgodnie z normą EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych wykonanych na wyrobie gotowym tj. ubraniu operacyjnym.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 6. Pakiet Nr 1 poz. 15-16** - Czy Zamawiający dopuści gąbki zarejestrowane jako wyrób biobójczy?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 7. Pakiet Nr 3** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenia jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:
Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,0 , grubość ścianki na palcu 0,40mm, na dłoni 0,35mm, na mankiecie 0,20mm, długość min. 300 mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 33 N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 15 µg/g-potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 . Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ B. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 9 substancji chemicznych na min. 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-4 i EN 16523-1 (w tym 37 % formaldehyd na 6 poziomie odporności) , mikroorganizmów wg EN 374-2, rękawice przebadane na przenikanie min. 12 cytotatyków na min. 4 poziomie wg ASTM D 6978-05. Opakowanie - 50 szt, dostępne w rozmiarach: S, M, L, XL.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
- 8. Pytania dot. projektu umowy, § 7 ust. 1 pkt 3) i 4)** - Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 pkt 3) i 4) poprzez obniżenie przewidzianej nią kary umownej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. **Pytania dot. projektu umowy, § 12** - Wnosimy o modyfikację § 12 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści: „Zmiana taka następować będzie bez konieczności zawarcia aneksu w formie pisemnej.”.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
10. **Pytania dot. projektu umowy, § 12** - Wnosimy o modyfikację § 12 projektu umowy poprzez dodanie ust. 2 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
11. **Pytania dot. projektu umowy, § 12** - Wnosimy o modyfikację § 12 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
12. **Pakiet Nr 1, poz. 1 - Czepek w kształcie beretu** - Czy zamawiający wydzieli w/w do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
13. **Pakiet Nr 1, poz. 2 - Ochraniacze na buty** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ochraniaczy na obuwiu wykonane z Polipropylenu(PP). Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ochraniacze na obuwiu wykonane z Polipropylenu(PP). Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.
14. **Pakiet Nr 1, poz. 3 - Koszula dla pacjenta** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszuli dla pacjenta wykonanej z włókniny SMMS o gramaturze 35g/m2.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koszulę dla pacjenta wykonaną z włókniny SMMS o gramaturze 35g/m2.
15. **Pakiet Nr 1, poz. 3 - Koszula dla pacjenta** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszuli dla pacjenta z trokiem na pasie koloru niebieskiego.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koszulę dla pacjenta z trokiem na pasie koloru niebieskiego.
16. **Pakiet Nr 1, poz. 3 - Koszula dla pacjenta** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszuli dla pacjenta dla rozmiaru L: o długości troku wynoszącej 160cm, pojedynczy trok na szyi wynoszący 35cm, z krótkim rękawem o obwodzie 40cm, szerokości całkowitej 135cm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koszulę dla pacjenta dla rozmiaru L: o długości troku wynoszącej 160cm, pojedynczy trok na szyi wynoszący 35cm, z krótkim rękawem o obwodzie 40cm, szerokości całkowitej 135cm.
17. **Pakiet Nr 1, poz. 5 - Prześcieradło j.u.** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Prześcieradła j.u. o wymiarach 210cmx160cm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Prześcieradła j.u. o wymiarach 210cmx160cm.
18. **Pakiet Nr 1, poz. 5 - Prześcieradło j.u.** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Prześcieradła j.u. koloru białego.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Prześcieradła j.u. koloru białego.
19. **Pakiet Nr 1, poz. 5 - Prześcieradło j.u.** – Czy zamawiający wydzieli w/w do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
20. **Pakiet Nr 1, poz. 6 - Komplet pościeli** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletu pościeli o następujących wymiarach:
Prześcieradło 210x150cm
Poszwa 200x150cm
Poszwa na poduszkę 80x75cm
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza komplet pościeli o następujących wymiarach: Prześcieradło 210x150cm, Poszwa 200x150cm, Poszwa na poduszkę 80x75cm.
21. **Pakiet Nr 1, poz. 7 - Ubranie** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrania wykonanego z włókniny SMMS.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ubrania wykonanego z włókniny SMMS.
22. **Pakiet Nr 3** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, średnia grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,18 mm, na mankiecie 0,11 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem min. 19 N – informacje potwierdzone przez producenta. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
23. **Pakiet Nr 3** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych bezpudrowych lateksowych do specjalnego przeznaczenia, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, kształt anatomiczny, średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 20 N – informacje potwierdzone kartą techniczną, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na

przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub równoważną, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawicę. Długość min. 270 mm - 285 mm w zależności od rozmiaru. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

24. **Pakiet Nr 3** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt.).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

25. **Pakiet Nr 1** - Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 1 pozycje: 4, 5, 6, 7, 14 do osobnego pakietu? Wyrażenie zgody na powyższe rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

26. **Pakiet Nr 1** - Czy Zamawiający dopuści składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie nr 1? Wyrażenie zgody na powyższe rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZATWIERDZAM

**Dyrektor Instytutu Gruźlicy i Chorób Płuc
dr hab. n. med. Stefan Wesołowski**