Kraków, dnia 27.01.2021 r.

DFP.271.165.2020.LS

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

# Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę podstawowych materiałów medycznych i niemedycznych.

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy zmieniam treść specyfikacji.

**Pytanie 1:**

Pakiet 1

Poz 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne długie o wysokości/długości 42,5cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami specyfikacji.

**Pytanie 2:**

Pakiet 1

Poz 8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z igłą 0,4mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3:**

Pakiet 1

Poz 10

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 07x32mm zamiast 0,7 x 30mm.długość obu igieł wyrażona w calach wynosi 1 ¼”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza przedstawione rozwiązanie.

**Pytanie 4:**

Pakiet 1

Poz 13

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igieł do penów o długościach igieł od 6mm do 12,5mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5:**

Pakiet 1

Poz. 23

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do lewatywy skalowanego co 150ml w zakresie 100-250ml oraz co 250ml od 250-1750ml

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 6:**

Pakiet 1

Poz 23

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego zestaw do lewatyw składającego się z worka o pojemności minimum 1500 ml ze skalowaniem co 250 ml i miękkiego drenu min. 115 cm, na końcu z atraumatycznym otworem oraz z dodatkowym otworem bocznym, wyposażony w zacisk zabezpieczający przed wypływem płynu, niesterylny

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 7:**

Pakiet 1

Poz 40

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby zestaw posiadał przeźroczyste okienko w łączniku z cewnikiem, pozwalające na kontrolę obecności moczu przy procesie pobierania próbek.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza przedstawione rozwiązanie.

**Pytanie 8:**

Pakiet 1

Poz 53

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 100/150ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9:**

Pakiet 1

Poz 54

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 200/250ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 10:**

Pakiet 1

Poz 55

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 500ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 11:**

Pakiet 1

Poz 56

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 1000ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 12:**

Pakiet 1

Poz 57

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 2300ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13:**

Pakiet 1

Poz 58

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 3000ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14:**

Pakiet 1

Poz 59

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 5000ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 15:**

Pakiet 7

Poz 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wody w pojemnikach 500ml z możliwością stosowania do 30 dni przez jednego pacjenta

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami specyfikacji.

**Pytanie 16:**

Pakiet 7

Poz 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wody z możliwością stosowania do 30 dni przez jednego pacjenta

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami specyfikacji.

**Pytanie 17:**

Pakiet 1

Poz.62

-prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawiczki w związku z sytuacją COVID i że będą używane w szpitalu mają być zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami specyfikacji.

**Pytanie 18:**

Pakiet 2

-prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych bezpudrowych o długości 300mm przebadanych zgodnie z normą EN 455 , EN ISO 374 1-5 , EN 420 , ASTM D 6319 , zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III , o AQL 1,5 , o grubościach na dłoni 0,10mm i na palcu 0,14mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 19:**

Pakiet 5

Poz.3

-prosimy zamawiającego o wydzielenie poz.3 z pakietu i utworzenie nowego co pozwoli większej liczbie oferentów złożyć ważną i zgodną ofertę , pragniemy nadmienić iż w obecnym czasie wielu producentów ogranicza dostawy rękawic długich w tym ginekologicznych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 20:**

Pakiet 5

Poz.2

-Zamawiający opisał w opisie przedmiotu zamówienia rękawice chirurgiczne lateksowe, które nie mogą przekraczać określonego poziomu protein tj. <50ug/g. Pragniemy podkreślić, iż jest to maksymalny poziom jaki jest wymagany dla rękawic lateksowych bezpudrowych. Czy z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie zaszła omyłka pisarska i czy oczekuje rękawic o zawartości protein <30ug/g tak jak w opisał w pozycji nr 4?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami specyfikacji.

**Pytanie 21:**

Pakiet 5

Poz.2 i 4

-Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą (badania niezależne, nie starsze niż 2016r.)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga tego, lecz dopuszcza przedstawione rozwiązanie.

W załączeniu przekazuję arkusz cenowy (stanowiący załącznik nr 1a do specyfikacji), uwzględniający powyższe odpowiedzi i wprowadzone zmiany.