

Konstancin-Jeziorna, dn. 17.08.2019 r.

Do zainteresowanych

### Zawiadomienie

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych na potrzeby Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o." (nr referencyjny sprawy: A/F/1/2020).

W postępowaniu przetargowym na dostawę wyrobów medycznych dla potrzeb Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o."

nr : A/F/1/2020 wpłynęły zapytania.

W związku z powyższym Zamawiający zgodnie z art. 38 ust 1 pkt 1, ust 2 i ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2017 r. poz 1579 ze zm.) informuje, że:

Pakiet 1, poz. 5-6

Czy zamawiający wydzieli poz.5-6 do osobnego pakietu, takie 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?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający dopuści fartuch w kolorze białym?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 1, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach zbliżonych do rozmiary L?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający dopuści fartuch o długości ok. 127 cm , szerokości ok.160 cm i długości paska (trok w talii) min. 200 cm?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%.

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający wymaga wyrób, który spełnia wymagania zasadnicze Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) i Dyrektywy Rady 93/42/EEG (93/42/EEC), z późniejszymi zmianami?

**Odpowiedz: Tak.**

Pakiet 1, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**



Pakiet 2, poz. 5-8

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-8 do osobnego pakietu, takie 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?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 2, poz. 6

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

**Odpowiedz: Zamawiający Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pakiet 2, poz. 7

Czy zamawiający dopuści jednostronną, czytelną skalę pomiarową?

**Odpowiedz: Zamawiający Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pakiet 2, poz. 11,15,34

Czy zamawiający wydzieli poz.11,15,34 do osobnego pakietu, takie 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?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 2, poz. 11

Poz. 11- pojemnik 0,7 - Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 0,5-0,8 litra, o średnicy ok. 10,5-12 cm, wysokości 11,5 cm, otwór wrzutowy ok. 6 cm, w kolorze czerwonym, w pokrywie nacięcia do zdejmowania igieł?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, poz. 11

Poz. 11- poj. 1 l - Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 1 litra, o średnicy ok. 10-12 cm, wysokości 17,5 cm, otwór wrzutowy ok. 6 cm, w kolorze czerwonym, w pokrywie nacięcia do zdejmowania igieł?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 2, poz. 11

Poj. 11- poj. 2 l - Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 2 litry, o średnicy ok. 10,5-12 cm, wysokości 22 cm, otwór wrzutowy ok. 6 cm, w kolorze czerwonym, w pokrywie nacięcia do zdejmowania igieł?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 2, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, poz. 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 1, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić 150 opakowań po 100sztuk, czy 100sztuk czepków?

**Odpowiedz: Należy wycenić 150 opak a 100 sztuk.**

Pakiet 1, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**



Pakiet 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne tylko w rozmiarze L i XL?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 1, pozycja 6

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 2, pozycja 1,2,3,4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z mlecznobiałym tłokiem?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 1,2,3,4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z przedłużoną skalą uwzględniająco 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 1,2,3,4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z logiem producenta na cylindrze strzykawki uwzględniającym również jego nazwę?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 2 ml pakowane po a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości opakowań do 27?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 5 ml pakowane po a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości opakowań do 65?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 10 ml pakowane po a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości opakowań do 27?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 20 ml pakowane po a'50 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości opakowań do 238?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z logiem producenta na cylindrze strzykawki uwzględniającym również jego nazwę?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę zawierającą olej silikonowy (polisiloksan) jako środek natłuszczający ułatwiający przesuw tłoka?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnych z końcówką luer-lock?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 6

Czy Zamawiający miał na myśli strzykawkę cewnikową?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnych 50/60 ml z pojedynczą skalą pomiarową i jednostronnym podcięciem tłoczyska?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze stożkiem luer-lock?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dołączonymi z dwoma łącznikami luer j jednostronną skalą pomiarową?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na zużyte igły o pojemności 2 litry i wysokości 220 mm średnicy góra 120 mm / dół 105 mm?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania z lidokainą HCl 2% i diglukonianem chlorheksydyny 0,5% w postaci ampułostrzykawki, zawierające śladowe ilości parabenów, których zawartość plasuje się na poziomie poniżej 0,07g?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania o pojemności 6ml lub 11 ml oraz jego wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych opakowań w przypadku pojemności 11 ml z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” do 8 opakowań, w przypadku 6 ml przeliczenie i zaokrąglenie „w górę” do 15 opakowań?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożyłe „bezpieczne” posiadające 5 pasków kontrastujących w RTG oraz zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki i posiadającą mechanizm ograniczający ryzyko rozprysku krwi?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści korki do kaniul typu luer-lock pakowane po a'250 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 10?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści dren typu Redon o stałej średnicy otworów na całym odcinku perforacji?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 2, pozycja 17,18

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya o czasie utrzymania do 7 dni?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya o czasie utrzymania do 30 dni?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**



Pakiet 2, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści łącznik do dwóch drenów lub ssaków uniwersalny, do różnych rozmiarów drenów bez możliwości docinania?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści sterylne drenu typu Ulmer pakowane pojedynczo w opakowanie papier/folia?

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pakiet 2, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści sterylne drenu typu Ulmer z cyfrową podziałką głębokości, perforacją na długości 12 cm od dystalnego końca?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści 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). Zgodne z ASTM D3577, EN 455-1,2,3, ASTM F1671, EN 374-3. Dostępne w rozmiarach 6-9, w opakowaniu wewn. papier, zewn. foliowym?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu:  $0,20 \pm 0,02$ , dłoni  $0,18 \pm 0,02\text{mm}$ , mankiecie  $0,16 \pm 0,02\text{mm}$ . Siła zrywu: min 13N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami wg EN 455-1,2 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie)- potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Rozmiar 6,5-9,0?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu  $0,08\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$ , na dłoni  $0,06 \pm 0,01\text{mm}$ , AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków z min. 10 na 5 poziomie odporności wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści pojedynczo zagiętą końcówkę ssącą typu Sump Tip z koszyczkiem z kontrolą siły ssania o długości całkowitej 270 m, w rozmiarze CH 20 średnicy wewnętrznej 4,45mm/ średnicy zewnętrznej 6,67 mm pakowana pojedynczo w opakowanie foliowo-papierowe?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści końcówkę typu OP-flex Yankauer o długości całkowitej 260 mm, CH 20 (średnica zewnętrzna 6,67mm/ średnica wewnętrzna 4,45mm)?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 2, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu skalowany co 100 ml (cyfrowo co 500 ml, natomiast co 100 ml znacznikiem na worku)?

**Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.**

Zatwierdził

V-ce PREZES ZARZĄDU  
ds. leczniczo-rehabilitacyjnych

  
prof. dr hab. n. med. Jarosław Deszczyński

Sprawę prowadzi: Bartłomiej Wirkus  
tel. 22 703 05 33  
e-mail: bartlomiej.wirkus@ckr.pl