

Warszawa, dnia 10.11. 2021 r.

WYKONAWCY

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w postępowaniu prowadzonym w trybie zapytania ofertowego na: **„Dostawę środków ochrony indywidualnej na rzecz Szpitala Czerniakowskiego sp. z o.o.”**

Pytanie 1:

Zwracamy się z wnioskiem o wyrażenie zgody na zaoferowanie masek 4- warstwowych z dodatkowym filtrem z nanowłókna, które z powodzeniem można uznać za alternatywę dla masek FFP2/FFP3. Jako jedyne w Europie posiadają potwierdzoną przez laboratorium Nelson Labs przepuszczalność wirusów (VFE >99%) o średnicy 0,025 – 0,027 μm (średnica koronawirusa wynosi 0,12 μm). Maskę ma wymiar 100 x 180mm, wykonana jest z 3 warstw włókniny polipropylenowej (Spunbond + Meltblow + Spunbond) oraz dodatkowej warstwy z wysokiej jakości nanowłókien. Dzięki elastycznym gumkom, wszytemu usztywnieniu oraz zakładkom (harmonijka) w środkowej części, maskę łatwo można dopasować do kształtu twarzy. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG. Typu IIR, zgodnie z EN 14683:2019. Opakowanie handlowe a'50 sztuk. Wyrażając zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego produktu, otrzymają Państwo wysokiej jakości maskę, dającą możliwie najwyższą ochronę, rekomendowaną przez Polską Federację Szpitali.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2:

Zwracamy się z wnioskiem o wyrażenie zgody na zaoferowanie masek 4-warstwowych z dodatkowym filtrem z nanowłókna, które z powodzeniem można uznać za alternatywę dla masek FFP2/FFP3. Jako jedyne w Europie posiadają potwierdzoną przez laboratorium Nelson Labs przepuszczalność wirusów (VFE >99%) o średnicy 0,025 – 0,027 μm (średnica koronawirusa wynosi 0,12 μm). Maskę ma wymiar 100 x 180mm, wykonana jest z 3 warstw włókniny polipropylenowej (Spunbond + Meltblow + Spunbond) oraz dodatkowej warstwy z wysokiej jakości nanowłókien. Dzięki elastycznym gumkom, wszytemu usztywnieniu oraz zakładkom (harmonijka) w środkowej części, maskę łatwo można dopasować do kształtu twarzy. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG. Typu IIR, zgodnie z EN 14683:2019. Opakowanie handlowe a'50 sztuk.

Wyrażając zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego produktu, otrzymają Państwo wysokiej jakości maskę, dającą możliwie najwyższą ochronę, rekomendowaną przez Polską Federację Szpitali.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze wykonane z PP+PE, długie, wiązane u góry na troki, bez antypoślizgowej podeszwy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy PN-EN 14126 i dopuści ochraniacze zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5:

Czy zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze min 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Oferowanych parametrów technicznych, stanowiące Załącznik nr 3 do Zapytania ofertowego.

Pytanie 6:

Czy zamawiający dopuści fartuchy jałowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający odstąpi od opinii CIOP i dopuści fartuchy posiadające CE wystawione przez jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający dopuszcza opinię równoważną z CIOP.

Pytanie 8:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy na następujące:

Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy do Zamawiającego w terminie określonym w § 4 ust. 4 i 6 niniejszej Umowy, zapłaci karę umowną

w wysokości **1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki (za wyjątkiem sytuacji wynikających z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy na następujące:

Strony uzgadniają, że za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostarczeniu w dostawach częściowych asortymentu pozbawionego wad jakościowych w odniesieniu, do których została złożona reklamacja Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **1%**.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10:

Czy zamawiający wymaga maskę wyprodukowaną w Polsce zgodnie z europejskimi normami jakościowymi, maska złożona z pięciu warstw włókien - w tym 3 filtrujących, zgrzanych krawędziami ultradźwiękowo, maska wyposażona jest w gumki zakładane za uszy pozwalające na szczelne dopasowanie maski do twarzy użytkownika, wyprodukowana zgodnie z normą: EN 149:2001+A1:2009, środek ochrony indywidualnej, kategorii III, filtracja większa lub równa 95%, spełniający wymagania Rozporządzenia 2016/425, jednostka certyfikująca i jednostka nadzorująca: Centralny Instytut Ochrony Pracy, Państwowy Instytut Badawczy w Warszawie, niniejsza maska jako środek ochrony indywidualnej, służy do ochrony dróg oddechowych przed nietrującymi cząstkami stałymi i aerozolami, może być używana tylko przez jednego użytkownika i nie nadaje się do prania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Oferowanych parametrów technicznych, stanowiące Załącznik nr 3 do Zapytania ofertowego.

Pytanie 11:

Czy zamawiający wymaga maskę o parametrach podanych poniżej:

- Półmaska filtrująca klasy FFP3 certyfikowana, jako środek ochrony indywidualnej (PPE klasy III). Oferowana maska o dwupanelowej konstrukcji, zbudowana z 5 warstw, mocowana na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa dla odpowiedniego dopasowania, bez zaworu wydechowego. Maską służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza.

Maska zbudowana 5 warstw filtracyjnych

Klasa: FFP3

Skuteczność filtracji >99%

Mocowanie: na gumki

Klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009

Środek Ochrony Indywidualnej - kategoria III wg Reg. 2016/425

Maska posiadająca Certyfikat CE

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Oferowanych parametrów technicznych, stanowiące Załącznik nr 3 do Zapytania ofertowego.

Pytanie 12:

Czy zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochrony typu 5/6, klasa III, spełniający wymagania normy EN 14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym, posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśa dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczna gumka, elastyczny pas z tyłu, włóknina laminowana o gramaturze 60 g/m²; spełniający normy EN ISO 13688:2013, EN ISO 13982-1:2004/A1:2010, EN 13034:2005/A1:2009; EN ISO 14126, w rozmiarze M, L, XL, XXL ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13:

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny fartuchów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Oferowanych parametrów technicznych, stanowiące Załącznik nr 3 do Zapytania ofertowego.

Pytanie 14:

Czy zamawiający dopuści gramaturę fartuchów min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy Oferowanych parametrów technicznych, stanowiące Załącznik nr 3 do Zapytania ofertowego.

Pytanie 15:

W przypadku fartuchów czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia, z zastrzeżeniem, że łączna ilość sztuk nie będzie mniejsza niż podana przez Zamawiającego w Formularzu ofertowym.



Pakiet 16:

Czy zamawiający dopuści fartuch o wymiarach:

Mankiet 5 cm

Długość całkowita 118 cm (+/- 2 cm)

Szerokość w pasie ok. 63 cm x 2 mierzone na płasko

Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Oferowanych parametrów technicznych, stanowiące Załącznik nr 3 do Zapytania ofertowego.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający dopuści fartuch bez opinii CIOP-PIB?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający dopuszcza opinię równoważną z CIOP.

ZATWIERDZAM:

Zarząd

Szpitala Czerniakowskiego sp. z o.o.

DYREKTOR
ds. Administracyjnych i Technicznych
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

Aneta Ciwółka-Siempora

PRÉZES ZARZĄDU
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

Paweł Obermeyer

CZŁONEK ZARZĄDU
Szpital Czerniakowski Sp. z o.o.

Gwidon Wójcik