Nr sprawy: DFP.271.113.2019.KK Kraków, dnia 12.02.2020 r.

***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu***

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów medycznych jednorazowego użytku (zestawy chirurgiczne i opatrunki do mocowania cewników centralnych).*

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia i modyfikuje specyfikację.

**Pytanie 1**

Część nr 3 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu chłonnego min. 4. warstwowy jednorazowy, zamykającego w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m2/24godz); warstwa zewnętrzna zintegrowana; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki, chłonność 4000-4500 g, potwierdzona przez producenta; rozmiar 101 x 228 cm+/-3 cm, rozmiar części chłonnej podkładu 60 x 201 cm +/-3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa; Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001, pakowany po 15 szt. Wyrób medyczny klasy I, niesterylny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 2**

Część nr 3 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu chłonnego 3-4 warstwowy, nieprzepuszczalny z możliwością cięcia, utrzymujący płyny nawet pod naciskiem, jednorazowy, rozmiar 80cm x 210cm +/-2,5 cm. Warstwa chłonna 60cmx200cm +/-2,5cm zmieniająca się w żel utrzymujący skórę pacjenta suchą. Warstwa spodnia PE/PP- 50 g/m2, Warstwa pośrednia 150 ± 5 g/m2, warstwa wierzchnia- polipropylen Spunbond 17g/m2. Niesterylny klasy 1, zgodny z normą EN 13795. Możliwość przenoszenia do 150kg. Chłonność 4900ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 3**

Część nr 4 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego opatrunku stabilizującego wkłucie centralne wykonanego na obwodzie z pianki PU, część centralna wykonana z folii paroprzepuszczalnej (WVTR > 1800 g/24h/1m2) izolującej miejsce wkłucia, w zestawie separator na co najmniej 3 linie i 2 paski do prowadzenia linii po skórze, renomowanej firmy Convatec. Klej medyczny akrylowy. Możliwość utrzymania na skórze 5 dni.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 4**

Cześć 2. Czy nie nastąpiła omyłka pisarska odnośnie wymagań normy PN EN 13795? Zestawy zabiegowe nie są objęte normą PN EN 13795, dotyczy ona tylko zestawów na blok operacyjny oraz odzieży operacyjnej.

**Odpowiedź: W zakresie cz. 2 nastąpiła omyłka odnośnie wymagań normy PN EN 13795. Zamawiający dokonał w tym zakresie modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia poprzez wykreślenie w/w wymagań w części 2.**

**Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

**Zamawiający wykreśla ppkt. 6.5.1.2. Poniżej przedstawiam zmienioną, obowiązującą treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

**Specyfikacja istotnych warunków zamówienia:**

6.5.1.  dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy spełniają wymagania Zamawiającego:

6.5.1.1.  Materiałów firmowych – np. folderów, katalogów, materiałów informacyjnych, kart charakterystyki, ulotek, instrukcji lub wyciągu z instrukcji, dokumentacji technicznej, świadectw rejestracji, oświadczeń producenta – potwierdzających, że oferowane wyroby spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

 Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych zapisów potwierdzających spełnienie wymaganych parametrów, z dopisaniem punktu z załącznika nr 1a do specyfikacji, w którym został opisany potwierdzony parametr.

~~6.5.1.2. Dokumentacji technicznej zawierającej wyniki badań producenta gotowych, sterylnych wyrobów, zgodne z wymogami normy PN EN 13795 lub równoważnej.~~

~~Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonej dokumentacji technicznej, których części i pozycji (wynikających z załącznika nr 1 do specyfikacji) przedstawiony dokument dotyczy. Dokumenty powinny zawierać informacje wymagane zapisami rozdziałów 4, 5 pkt. 5.2 oraz 7 normy PN EN 13795 lub równoważnej.~~

6.5.1.3. Kart technicznych wyrobów potwierdzających wymagania (dotyczy wszystkich produktów, dla których zamawiający określił: klasę, barierę folii dla wirusów, gramaturę, nieprzemakalność, odporność na rozerwania – oferowane wyroby muszą być poparte kartą techniczną danego produktu).

Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych kartach technicznych, której części i pozycji przedstawiona karta dotyczy.

**W załączeniu przekazuję zmodyfikowany opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 1a do specyfikacji.**

**Informuję, że w związku z konieczności dokonania odpowiedzi na pytania oraz modyfikacji termin składania ofert uległ przedłużeniu do dnia 28.02.2020 r. do godz. 11:30. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 28.02.2020 r. o godz. 11:30. Pozostałe informacje dotyczące składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.**