



SZPITAL ŚW. ŁUKASZA
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507
KRS: 0000024307
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:
000000001137

Bolesławiec, dnia 13 listopada 2023 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania
e-mail: platforma zakupowa

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) na „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych, w tym produktów leczniczych stosowanych w programach lekowych oraz wyrobów medycznych do Apteki Szpitalnej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu”. Znak sprawy 44/PN/2023.

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia. Działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

1) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.14 do SWZ

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

2) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.14 do SWZ

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

3) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.14 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

4) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.14 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

5) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.14 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo z przeliczeniem ilości opakowań w oparciu o mg, ml itp.

6) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.14 do SWZ

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ, a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym, należy w Formularzu cenowym podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

7) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.14 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

8) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.14 do SWZ

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, że w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, jednocześnie Zamawiający informuje, że dodaje powyższy zapis do treści SWZ.

9) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 5 produkt Prothrombinum multiplex humanum w dawce 500 j.m.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 5 produktu Prothrombinum multiplex humanum w dawce 500 j.m.

10) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt.d/wst., 5 amp.

11) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści sterylną, bakteriobójczą folię operacyjną, antystyczną, matową, z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jodynę, wyposażoną w przyklepne niebieskie znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji - znaczniki wyposażone w osobny papier ochronny co pozwala na pozostawienie znaczników w formie nieprzyklepnej po aplikacji folii, pakowaną pojedynczo w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza sterylnej, bakteriobójczej folii operacyjnej, antystycznej, matowej, z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jodynę, wyposażonej w przyklepne niebieskie znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji - znaczniki wyposażone w osobny papier ochronny co pozwala na pozostawienie znaczników w formie nieprzyklepnej po aplikacji folii, pakowanej pojedynczo w opakowanie folia-papier

12) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 80x60cm o powierzchni lepnej 80x54cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza folii w rozmiarze 80x60cm o powierzchni lepnej 80x54cm.

13) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 60x52cm o powierzchni lepnej 60x46cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza folii w rozmiarze 60x52cm o powierzchni lepnej 60x46cm.

14) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 60x52cm o powierzchni lepnej 60x46cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza folii w rozmiarze 60x52cm o powierzchni lepnej 60x46cm.

15) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 70x80cm o powierzchni lepnej 70x74cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza folii w rozmiarze 70x80cm o powierzchni lepnej 70x74cm.

16) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 40x34cm o powierzchni lepnej 40x28cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza folii w rozmiarze 40x34cm o powierzchni lepnej 40x28cm.

17) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 15x26cm o powierzchni lepnej 15x20cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza folii w rozmiarze 15x26cm o powierzchni lepnej 15x20cm.

18) Dotyczy zapisów §7 ust. 1 pkt a-b) wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt a-b):

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:
 - a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 3 ust. 5 niniejszej umowy - w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i **0,5%** wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru.** Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu § 7 ust. 1 pkt c); Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.
 - b) za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji w wysokości **0,5%** od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i **0,5%** wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru.**

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §7 ust. 1 pkt a-b).

19) Dotyczy zapisów §3 ust. 8 wzoru umowy

Prosimy o potwierdzenie, że przez zwrot: „rozładunek ze środka transportu i złożenie we wskazanym przez Zamawiającego miejscu”, Zamawiający rozumie dostarczenie towaru do apteki szpitalnej bez obowiązku rozpakowania i rozłożenia na półkach.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający przez stwierdzenie „rozładunek ze środka transportu i złożenie we wskazanym przez Zamawiającego miejscu” ma na myśli dostarczenie towaru do miejsca wskazanego w projekcie umowy oraz SWZ, tj. do Apteki Szpitalnej, a nie rozpakowanie i rozłożenie przedmiotu zamówienia na półkach.

20) Dotyczy zapisów §4 ust. 4 oraz §9 ust. 20 wzoru umowy

Prosimy o modyfikację treści §4 ust. 4 oraz §9 ust. 20, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §4 ust. 4 oraz §9 ust. 20 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień oraz spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność.

Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści §4 ust. 4 oraz §9 ust. 20 wzoru umowy.

21) Dotyczy zapisów §5 ust. 12 pkt 7 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby pierwsza waloryzacja wynagrodzenia nastąpiła po upływie 6 miesięcy od zawarcia umowy, a także aby kolejne waloryzacje wynagrodzenia odbywały się po upływie 6 miesięcy od poprzedniej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody, aby pierwsza waloryzacja wynagrodzenia nastąpiła po upływie 6 miesięcy od zawarcia umowy, a także aby kolejne waloryzacje wynagrodzenia odbywały się po upływie 6 miesięcy od poprzedniej.

22) Dotyczy zapisów §5 ust. 12 pkt 7 wzoru umowy

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5 ust. 12 pkt 7 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5 ust. 12 pkt 7 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

23) Dotyczy zapisów §6 ust. 14 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie §6 ust. 14, który nakłada obowiązek informowania Zamawiającego o ewentualnych brakach produkcyjnych w terminie przynajmniej do 7 dni roboczych przed wystąpieniem tych braków? Rynek ochrony zdrowia w zakresie dostępności danych produktów jest dynamiczny i zwykle wykonawca o braku danego produktu dowiaduje się od dostawcy późno, nawet w terminie krótszym niż wskazany termin 7 dni przed spodziewanym terminem braków. W razie braku zgody na powyższe, Wykonawca prosi o zmianę poprzez dodanie na końcu tego postanowienia po przecinku części zdania o treści: „o ile otrzymał w ww. terminie powyższą informację od dostawcy leków”. Powyższa zmiana jest partnerskim rozwiązaniem, nakazującym współdziałanie Zamawiającego i Wykonawcy jednak z realnym dookreśleniem faktycznych zdarzeń, w których Wykonawca dowiaduje się o braku produkcyjnym danego produktu często dopiero po złożeniu zamówienia przez Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie §6 ust. 14 wzoru umowy, jednocześnie Zamawiający informuje, że modyfikuje zapisy §6 ust. 14 na następujące: „Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego w formie pisemnej lub za pośrednictwem faxu niezwłocznie od powzięcia informacji o spodziewanych brakach produkcyjnych towaru i o wygaśnięciu ważności dokumentów dopuszczających do obrotu oraz zagwarantowania w związku z tym realizacji zwiększonych zamówień wynikających z niniejszej umowy zabezpieczających prawidłowe funkcjonowanie oddziałów szpitalnych”.

24) Dotyczy zapisów §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy

Prosimy o zmianę wymiaru kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiły w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów §3 ust. 6 niniejszej umowy - w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni oraz 1% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wymiaru kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy.

25) Dotyczy zapisów §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy

Prosimy o zmianę wymiaru kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji, w taki sposób, aby wynosiły 0,5% wartości brutto reklamowanej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni oraz 1% wartości brutto reklamowanej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wymiaru kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy.

26) Dotyczy zapisów §9 ust. 5, ust. 6 oraz ust. 15 wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie §9 ust. 5, ust. 6 oraz ust. 15. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2023 poz. 1605 ze zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie ze wzoru umowy §9 ust. 5, ust. 6 oraz ust. 15.

27) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 60x80cm (całkowita 70x80cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 60x80cm (całkowita 70x80cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.

28) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.

29) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 60x60cm (całkowita 70x60cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 60x60cm (całkowita 70x60cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.

30) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 34x40cm (całkowita 40x40cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 34x40cm (całkowita 40x40cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.

31) Dotyczy Zadania nr 12, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 15x20cm (całkowita 20x20cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, **powierzchnia lepna 15x20cm (całkowita 20x20cm)**, wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna.