

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, tel.: 91 43 29 503 lub 500, fax 91 43 29 501

www.spzozmswia.szczecin.pl biuro@spzozmswia.szczecin.pl

BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

WZZ-2375- 2 - 391...02/22

Szczecin, dnia 03.03.2022 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) – dalej „ustawa Pzp” pn.:

„Dostawa materiałów opatrunkowych, środków do pielęgnacji ran oraz rękawic diagnostycznych dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”

Nr postępowania: 2/2022.

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SWZ o następującej treści:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 31

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo pacjentów wymaga aby produkt z pozycji 1 i 2 posiadał oba działania potwierdzone certyfikatem CE / jednostką notyfikowaną oraz co bardzo ważne udokumentowane minimum 3 badaniami na ludziach działanie przeciwwzrostowe o minimum 70 % skuteczności?

Odpowiedź nr 1:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 2: dot. Pakietu nr 31

Czy Zamawiający w trosce o przeprowadzenie procedury zabiegowe i możliwość aplikacji produktu w pozycji 1 i 2 wymaga możliwości aplikacji jako proszek lub żel?

Odpowiedź nr 2:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład podgipsowy pakowany zbiorczo a'12 sztuk z podaniem ceny za 1 sztukę?

Odpowiedź nr 3:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4: dot. Pakietu nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkład podgipsowy pakowany zbiorczo a'6 sztuk z podaniem ceny za 1 sztukę?

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 3, pozycja 3-5

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6: dot. Pakietu nr 3, pozycja 3-5



BW

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6min.?

Odpowiedź nr 6:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 3, pozycja 3-5

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania do 3 min.?

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8: dot. Pakietu nr 4, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści opatrunki włókninowe jałowe w opakowaniu jednostkowym typu papier-papier?

Odpowiedź nr 8:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 6, pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu i utworzenie z niej odrębnego zadania, co umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert większej liczbie wykonawców?

Odpowiedź nr 9:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10: dot. Pakietu nr 7, pozycja 4

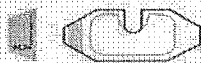
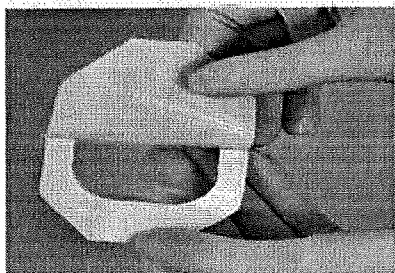
Czy Zamawiający opatrunek w rozmiarze 5,8cm x 8cm?

Odpowiedź nr 10:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 7, pozycja 4

Czy Zamawiający opatrunek foliowy z wcięciem „U” z systemem aplikacji typu „ramka” oraz taśmą do opisu, bez dodatkowego wzmocnienia włókniną w rozmiarze 6cm x 7cm? Zdjęcie poglądowe poniżej.



Odpowiedź nr 11:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12: dot. Pakietu nr 7, pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu i utworzenie z niej odrębnego zadania, co umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert większej liczbie wykonawców?

Odpowiedź nr 12:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13 dot. Pakietu 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkową jałową?

Odpowiedź nr 13:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14: dot. Pakietu nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kompresy 12 warstwowe?

Odpowiedź nr 14:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści siatki o długości 10m w stanie spoczynku (25m w stanie rozciągniętym) z podaniem ceny za 1mb?

Odpowiedź nr 15:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16: dot. Pakietu nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 16:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 21, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści paski włókninowe w rozmiarze 13mm x 100mm?

Odpowiedź nr 17:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18: dot. Pakietu nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny w rozmiarze 34x8cm, bez folii, pakowany a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź nr 18:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 23, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w opakowaniu a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych pozycji?

Odpowiedź nr 19:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20: dot. Pakietu 25, pozycja 1 i 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu prania wstępnego? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjnej cenowo oferty, a tym samym będzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu prania wstępnego.

Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 25, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści tupfery w rozmiarze 20cm x 20cm?

Odpowiedź nr 21:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22: dot. Pakietu nr 25, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści tupfery w rozmiarze 30cm x 30cm?

Odpowiedź nr 22:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 23 dot. Pakietu nr 25, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści tupfery w rozmiarze 9,5cm x 9,5cm?

Odpowiedź nr 23:

Pytanie nr 24: dot. Pakietu nr 25, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45cm x 70cm?

Odpowiedź nr 24:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25: dot. Pakietu nr 25, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę 17-nitkową?

Odpowiedź nr 25:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26: dot. Pakietu nr 25, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kompres 12-warstwowy?

Odpowiedź nr 26:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 25, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści kompres 16-warstwowy?

Odpowiedź nr 27:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 28: dot. Pakietu nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 7cm x 7,1cm?

Odpowiedź nr 28:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29 dot. Pakietu 27, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 29:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30: dot. Pakietu 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 30:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31 dot. Pakietu 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 31:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32: dot. Pakietu nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną bakteriobójczą wykonaną z poliuretanu o grubości 25µm?

Odpowiedź nr 32:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33: dot. Pakietu nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię pakowaną pojedynczo w opakowanie papier-folia?

Odpowiedź nr 33:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 41, pozycja 1.1

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

Odpowiedź nr 34:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35: dot. Pakietu nr 41, pozycja 1.1

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 42x42cm o powierzchni lepnej 42x36cm?

Odpowiedź nr 35:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36: dot. Pakietu nr 41, pozycja 1.2

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

Odpowiedź nr 36:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 41, pozycja 1.2

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

Odpowiedź nr 37:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38: dot. Pakietu nr 41, pozycja 1.3

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

Odpowiedź nr 38:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39: dot. Pakietu nr 41, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną wykonaną w poliuretanu o grubości 0,03mm?

Odpowiedź nr 39:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 41, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną sklasyfikowaną jako wyrób medyczny w klasie I sterylna?

Odpowiedź nr 40:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41: dot. Pakietu 41, pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby na opakowaniu jednostkowym znajdowały się 2 naklejki ?

Odpowiedź nr 41:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu 2 naklejek na opakowaniu jednostkowym.

Pytanie nr 42: dot. Pakietu nr 41, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną z papierem zabezpieczającym bez znacznika uwalniania linera?

Odpowiedź nr 42:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 41, pozycja 2.1

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną w rozmiarze 40x42cm o powierzchni lepnej 40x36cm?

Odpowiedź nr 43:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 44: dot. Pakietu nr 41, pozycja 2.2

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną w rozmiarze 55x55cm o powierzchni lepnej 51x55cm?

Odpowiedź nr 44:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45: dot. Pakietu nr 41, pozycja 2.3

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną w rozmiarze 56x84cm o powierzchni lepnej 56x78cm?

Odpowiedź nr 45:

Zamawiający ni dopuszcza.

Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe o grubości na palcach 0,08+/- 0,01 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 6,0 bez polimeryzacji, pakowanie po 250 sztuk, XL po 240?

Odpowiedź nr 46:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47: dot. Pakietu nr 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe bez systemu pojedynczego wyciągania za mankiet od spodu opakowania, o grubości na palcu 0,11 +/- 0,01 mm, o sile zrywu przed i po starzeniu min. 71 N bez polimeryzacji?

Odpowiedź nr 47:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48: dot. Pakiet 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poniższych parametrach:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, polimerowane od strony roboczej, teksturowane na końcach palców, rolowany brzeg mankietu. Mediana grubości ścianki: na palcu 0,10mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm, długość min 240 mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 7,8N, AQL 1,0 (oznaczony na opakowaniu) – potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszym niż z 2017 r. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM D6319, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5, oraz min 10

cytostatyków na min 3 poziomie – potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 70% na min 2 poziomie - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością –potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, DPG - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 200 szt?

Odpowiedź nr 48:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49: dot. Pakietu nr 44, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poniższych parametrach:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, polimerowane od strony roboczej, teksturowane na końcach palców, rolowany brzeg mankietu. Mediana grubości ścianki: na palcu 0,10mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm, długość min 240 mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 7,8N, AQL 1,0 (oznaczony na opakowaniu) – potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszym niż z 2017 r. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM D6319, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5, oraz min 10 cytostatyków na min 3 poziomie – potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min. 70% na min 2 poziomie - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością –potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, DPG - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 200 szt?

Odpowiedź nr 49:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50: dot. Pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski dzianej pakowanej po 10 szt. w rozmiarze 5 m x 6 cm?

Odpowiedź nr 50:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51: dot. Pakietu nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski dzianej pakowanej po 10 szt. w rozmiarze 5 m x 10 cm?

Odpowiedź nr 51:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52: dot. Pakietu nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski dzianej pakowanej po 10 szt. w rozmiarze 5 m x 14 cm?

Odpowiedź nr 52:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 53: dot. Pakietu nr 2 poz. 4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski elastycznej tkanej z dwoma zapinkami ?

Odpowiedź nr 53:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54: dot. Pakietu nr 3 poz. 3,4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski gipsowej szybkowiążącej pakowanej pojedynczo o czasie wiązania 4-8 minut pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź nr 54:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 55: dot. Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku wraz z centralnie położonym wkładem chłonnym w rozmiarze 10 cm x 10 cm?

Odpowiedź nr 55:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 56: dot. Pakietu nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku wraz z centralnie położonym wkładem chłonnym w rozmiarze 7cm x 5 cm ?

Odpowiedź nr 56:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 57: dot. Pakietu nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku wraz z centralnie położonym wkładem chłonnym w rozmiarze 10cm x 15 cm?

Odpowiedź nr 57:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 58: dot. Pakietu nr 4 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku wraz z centralnie położonym wkładem chłonnym w rozmiarze 10cm x 20 cm?

Odpowiedź nr 58:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 59: dot. Pakietu nr 4 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku wraz z centralnie położonym wkładem chłonnym w rozmiarze 10cm x 35 cm?

Odpowiedź nr 59:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 60: dot. Pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elastycznego plastra opatrunkowego wykonanego z włókniny przepuszczalnej dla powietrza i wilgoci. Opatrunek w rozmiarze 5 cm x 10m, zawiera hypoalergiczny klej akrylowy. Warstwa przylepna zabezpieczona papierem silikonowym z podziałką metryczną ?

Odpowiedź nr 60:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

Pytanie nr 61: dot. Pakietu nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elastycznego plastra opatrunkowego wykonanego z włókniny przepuszczalnej dla powietrza i wilgoci. Opatrunek w rozmiarze 10 cm x 10m, zawiera hypoalergiczny klej akrylowy .Warstwa przylepna zabezpieczona papierem silikonowym z podziałką metryczną ?

Odpowiedź nr 61:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

Pytanie nr 62: dot. Pakietu nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elastycznego plastra opatrunkowego wykonanego z włókniny przepuszczalnej dla powietrza i wilgoci. Opatrunek w rozmiarze 20 cm x 10m, zawiera hypoalergiczny klej akrylowy .Warstwa przylepna zabezpieczona papierem silikonowym z podziałką metryczną ?

Odpowiedź nr 62:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

Pytanie nr 63: dot. Pakietu nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elastycznego plastra opatrunkowego wykonanego z włókniny przepuszczalnej dla powietrza i wilgoci. Opatrunek w rozmiarze 5cm x 9,15 m, zawiera hypoalergiczny klej akrylowy ?

Odpowiedź nr 63:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

Pytanie nr 64: dot. Pakietu nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 5 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi?

Odpowiedź nr 64:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65: dot. Pakietu nr 9 poz. 3,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 3,4 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi?

Odpowiedź nr 65:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 66: dot. Pakietu nr 10 poz. 1,2,3,4 , pakietu 35 poz.1,2,3

W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi (tlenkiem etylenu), dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.

Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937".

Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006-sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu.

Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.

Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, itp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań co do stosowania produktów sterylizowanych inną metodą aniżeli para wodna.

Należy również mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów.

Odpowiedź nr 66:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od metody sterylizacji parą wodną a tym samym dopuszczenia innych metod sterylizacji.

Pytanie nr 67: dot. Pakietu nr 14 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowego kompresu wysokochłonnego w rozmiarze 20 cm x 20 cm ?

Odpowiedź nr 67:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 68: dot. Pakietu nr 21 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 3 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź nr 68:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 69: dot. Pakietu nr 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie opatrunku o rozmiarze 7,5 x 5 cm

Odpowiedź nr 69:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 70: dot. Pakietu 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie opatrunku o rozmiarze 10 x 10 cm

Odpowiedź nr 70:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 71: dot. Pakietu 4, poz. 2

Proszę o dopuszczenie opatrunku o rozmiarze 7,5 x 5 cm

Odpowiedź nr 71:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72: dot. Pakietu 4, poz. 3

Proszę o dopuszczenie opatrunku o rozmiarze 15 x 10 cm

Odpowiedź nr 72:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73: dot. Pakietu 4, poz. 5

Proszę o dopuszczenie opatrunku o rozmiarze 30 x 10 cm

Odpowiedź nr 73:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74: dot. Pakietu 7, poz. 1

Proszę o dopuszczenie opatrunku do mocowania cewników o rozmiarze 9 x 11 cm

Odpowiedź nr 74:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 75: dot. Pakietu 7, poz. 1

Proszę o dopuszczenie poliuretanowego opatrunku do mocowania cewników z włókninowymi skrzydełkami (widoczne miejsce wkłucia).

Odpowiedź nr 75:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 76: dot. Pakietu 7, poz. 2

Proszę o dopuszczenie opatrunku do mocowania cewników bez wkładu pod skrzydełka

Odpowiedź nr 76:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 77: dot. Pakietu 42, poz. 1

Proszę o dopuszczenie rękawic o grubościach:

Grubość na palcu – 0,08 mm

Grubość na dłoni – 0,05 mm

Grubość na mankiecie – 0,05 mm

Odpowiedź nr 77:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 78: dot. Pakietu 42, poz. 1

Proszę o dopuszczenie rękawic z siłą zrywu przed starzeniem 7,6 N i , po starzeniu 7,7 N

Odpowiedź nr 78:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 79: dot. Pakiet 42, poz. 1

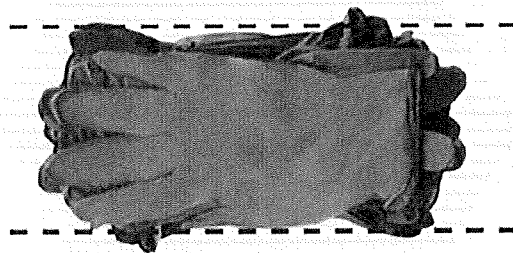
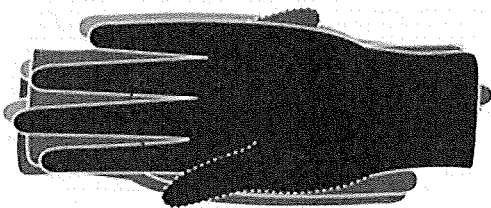
Proszę o odstąpienie od wymogu wyjmowania rękawic zawsze za mankiet.

Odpowiedź nr 79:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu wyjmowania rękawic za mankiet.

Pytanie nr 80: dot.

Proszę o dopuszczenie rękawic pakowanych w sposób pokazany na poniższym zdjęciu:



Odpowiedź nr 80:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 81: dot. Pakietu nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy delikatnie usuwający i wiążący naloty, nekrozy i tkanki martwicze z łożyska rany, dodatkowo nawilżający, łagodzący ból i zapewniający pacjentowi wysoki komfort noszenia, zawierający wodę, polimer akrylowy na bazie pochodnej taurynianu, polietylen, fenoksyetanol, opatrunek sterylny, pakowany pojedynczo w zamian za opatrunek w formie strzykawki? Jest to spowodowane wycofaniem produktu w formie strzykawki z produkcji.

Odpowiedź nr 81:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 82: dot. Pakietu nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy w rozmiarach 5 x 6,5 cm; 10 x 10 cm; 20 x 20 cm?

Odpowiedź nr 82:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 83: dot. Pakietu 1 poz.1

Czy Zamawiający wymaga ligniny bielonej, która jest wyrobem medycznym, posiadającym 8% stawkę podatku VAT oraz Deklarację Zgodności UE, potwierdzającą, że wyrób medyczny opisany w deklaracji opatrzony jest oznakowaniem CE, zgodne z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami?

Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach

medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE. Jednocześnie obserwujemy na rynku wyroby, które posiadają deklarację zgodności, która jest niezgodna z obowiązującym na dzień dzisiejszy Rozporządzeniem MDR. Rozporządzenie UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwane również jako: rozporządzenie MDR) weszło w życie 26 maja 2021 r. i zastąpiło dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. dyrektywę MDD). Aktualna deklaracja zgodności powinna odwoływać się do Rozporządzenia MDR i spełniać co do zawartości wymagania zał. IV MDR, między innymi posiadać Kod Basic UDI-DI oraz powinna przywoływać aktualną ustawę o wyrobach medycznych - aktualna ustawa jest opublikowana w Dz. U. 2010 Nr 107 poz. 679 (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1565.). Kolejnym wymogiem Rozporządzenia MDR zawartym w zał. I pkt.23.2q. jest naniesienie na wyrób informacji, że jest to wyrób medyczny

Odpowiedź nr 83:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 84: dot. Pakietu 3 poz.1 i 2

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie podkładu podgipsowego pakowanego po 12 szt.? Wycena za jedną sztukę produktu.

Odpowiedź nr 84:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85: dot. Pakietu 8 poz.1-4:

Czy Zamawiający wymaga aby pieluchomajtki były przeznaczone dla pacjentów o obwodach w talii odpowiednio: rozmiar S: 55-80, M: 75-110; L: 100- 150, XL: 130-170?

Odpowiedź nr 88:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 86: dot. Pakietu 8 poz.1-4

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga pieluchomajtek gdzie osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego powinny być skierowane na zewnątrz? Takie rozwiązanie dopasowuje się lepiej do użytkownika.

Odpowiedź nr 86:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 87: dot. Pakietu 8 poz.1-4:

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga aby pieluchomajtki posiadały cztery przylepcorzepty do wielokrotnego mocowania?

Odpowiedź nr 87:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 88: dot. Pakietu 9:

Czy Zamawiający wymaga zaferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np. z:

-błoną śluzową jamy ustnej,

-błoną śluzową oka,

-błoną śluzową jamy nosowej

-przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu

śluchowego ucha zewnętrznego. W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach.

Odpowiedź nr 88:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 89: dot. Pakietu 10 poz.1-4:

Czy Zamawiający mógłby potwierdzić, że wymaga aby opakowania posiadały wskaźnik wysterylizowania produktu? Taki wskaźnik jest bardzo ważny i wskazuje, że produkty były poprawnie wysterylizowane i zachowuje swoją jałowość

Odpowiedź nr 89:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 90: dot. Pakietu nr 10 poz.1-4:

Czy Zamawiający będzie wymagał raportu walidacji procesusterylizacji, aby mieć pewność, że proces jest przeprowadzony zgodnie z najwyższymi wymaganymi standardami?

Odpowiedź nr 90:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 91: dot. Pakietu 10 poz. 5-8.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np. z:

-błoną śluzową jamy ustnej,

-błoną śluzową oka,

-błoną śluzową jamy nosowej

-przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego. W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach.

Odpowiedź nr 91:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 92: dot. Pakietu 13.

Czy Zamawiający wymaga elastycznej siatki opatrunkowej o składzie: przędza jedwab poliamidowy 50%, przędza jedwab poliuretanowy 50%, długość w stanie swobodnym 10m, w stanie użytkowym 25m?

Odpowiedź nr 92:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 93: dot. Pakietu 23.

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga podkładu ginekologicznego, który można poddać procesowi sterylizacji?

Odpowiedź nr 93:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 94: dot. Pakietu 25 poz.1 i .

Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z gazy wstępnie pranej i wielokrotnie płukanej w procesie technologicznym?

Odpowiedź nr 94:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95: dot. Pakiet 25 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści tuffery jałowe, gazowe nitką z kontrastem RTG w rozmiarze 20cm x 50cm, 10 szt. w opakowaniu, opakowanie typu papier-folia z wklejką do dokumentacji (min. 2 naklejki) z min. numerem serii i terminem ważności?

Odpowiedź nr 95:**Zamawiający nie dopuszcza.****Pytanie nr 96: dot. Pakietu 25 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści tupfery jałowe, gazowe, o kształcie fasoli, z nitką z kontrastem RTG w rozmiarze 9,5 x 9,5 cm, 10 szt. w opakowaniu, opakowanie typu papier-folia z wklejką do dokumentacji (min. 2 naklejki) z min. numerem serii i terminem ważności?

Odpowiedź nr 96:**Zamawiający nie dopuszcza.****Pytanie nr 97: dot. Pakietu 25 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 100x10 cm z gazy 17 nitkowej 8 warstwowej, 2 szt. w opakowaniu, z nitką tasiemką i z nitką z kontrastem RTG, opakowanie typu papier-folia z wklejką do dokumentacji (min. 2 naklejki) z min. numerem serii i terminem ważności?

Odpowiedź nr 97:**Zamawiający nie dopuszcza.****Pytanie nr 98: dot. Pakietu 35 poz. 1-3.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np. z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego. W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach.

Odpowiedź nr 98:**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.****Pytanie nr 99: dot. Pakietu 35 poz.1-3.**

Czy Zamawiający mógłby potwierdzić, że wymaga aby opakowania posiadały wskaźnik wysterylizowania produktu? Taki wskaźnik jest bardzo ważny i wskazuje, że produkty były poprawnie wysterylizowane i zachowuje swoją jałowość.

Odpowiedź nr 99:**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.****Pytanie nr 100: dot. Pakietu 35 poz.1-3.**

Czy Zamawiający będzie wymagał raportu walidacji procesu sterylizacji, aby mieć pewność, że proces jest przeprowadzony zgodnie z najwyższymi wymaganymi standardami?

Odpowiedź nr 100:**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.****Pytanie nr 101: dot. Pakietu 38.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chustę włókninową o następujących rozmiarach : 100x100x141 cm?

Odpowiedź nr 101:**Zamawiający dopuszcza.****Pytanie nr 102: dot. Pakiet 39.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np. z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,

- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego. W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach.

Odpowiedź nr 102:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 103: dot. Pakiet 39.

Czy Zamawiający mógłby potwierdzić, że wymaga aby opakowania posiadały wskaźnik wysterylizowania produktu? Taki wskaźnik jest bardzo ważny i wskazuje, że produkty były poprawnie wysterylizowane i zachowuje swoją jałowość.

Odpowiedź nr 103:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 104: dot. Pakietu 39.

Czy Zamawiający będzie wymagał raportu walidacji procesu sterylizacji, aby mieć pewność, że proces jest przeprowadzony zgodnie z najwyższymi wymaganymi standardami?

Odpowiedź nr 104:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 105: dot. Pakietu 4 poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaokrąglonych brzegów. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 105:

Zamawiający nie odstępuje od wymogu zaokrąglonych brzegów.

Pytanie nr 106: dot. Pakietu 5 poz. 2-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o długości 9,14 m z dokładnym przeliczeniem ilości. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 106:

Zamawiający dopuści opatrunki o długości 9,14m z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 107: dot. Pakiet 17

Prosimy o dopuszczenie w miejsce wycofanego z produkcji opatrunku Aquacell Ag Extra, opatrunku Aquacell Ag + extra.

Odpowiedź nr 107:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108: dot. Pakietu 17 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku nowszej generacji niszczącego biofilm. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 108:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109: dot. Pakietu 18. poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o poniższym opisie:

Przylepny opatrunek piankowy regulujący wilgotność rany. Część chłonna zawiera warstwę kontaktową wykonaną z hydrowłókien (karboksymetyloceluloza sodowa) oraz warstwę pianki poliuretanowej. Wodoodporna warstwa zewnętrzna wykonana z półprzepuszczalnej błony poliuretanowej. Posiada delikatną, silikonową warstwę klejącą, o rozmiarze 16,9cm x 20 cm.

Odpowiedź nr 109:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110: dot. Pakietu 18. poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o poniższym opisie:

Przylepny opatrunek piankowy regulujący wilgotność rany. Część chłonna zawiera warstwę kontaktową wykonaną z hydrowłókien (karboksymetyloceluloza sodowa) oraz warstwę pianki poliuretanowej. Wodoodporna warstwa

zewnętrzna wykonana z półprzepuszczalnej błony poliuretanowej. Posiada delikatną, silikonową warstwę klejącą, o rozmiarze 10 cm x 10 cm.

Odpowiedź nr 110:

Zamawiający nie dopuszcza, zamawiający wymaga wymiary 7,5 x 7,5 cm.

Pytanie nr 111: dot. Pakiet 18. poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o poniższym opisie:

Przylepny opatrunek piankowy regulujący wilgotność rany. Część chłonna zawiera warstwę kontaktową wykonaną z hydrowłókien (karboksymetyloceluloza sodowa) oraz warstwę pianki poliuretanowej. Wodoodporna warstwa zewnętrzna wykonana z półprzepuszczalnej błony poliuretanowej. Posiada delikatną, silikonową warstwę klejącą, o rozmiarze 17,5 cm x 17,5 cm

Odpowiedź nr 111:

Zamawiający nie dopuszcza, zamawiający wymaga wymiary 15 x 15 cm.

Pytanie nr 112: dot. Pakietu 19 poz. 9.

Prosimy Zamawiającego w związku z wycofaniem opatrunku z produkcji o wyrażenie zgody na wycenę zgodnie z ostatnią dostępną ceną, z zaznaczeniem że opatrunek nie będzie już dostępny do sprzedaży.

Odpowiedź nr 112:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zgodnie z ostatnią dostępną ceną, z zaznaczeniem że opatrunek nie będzie już dostępny do sprzedaży.

Pytanie nr 113: dot. Pakietu 41 poz. 1.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższym opisie :

Sterylna, ultra cienka folia chirurgiczna bakteriobójcza, wykonana 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, opakowanie zbiorcze : karton 15 szt.

Odpowiedź nr 113:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114: dot. Pakietu 41 poz. 1.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższym opisie :

Sterylna, ultra cienka folia chirurgiczna bakteriobójcza, wykonana 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, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź nr 114:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 115: dot. Pakietu 41 poz. 1.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższym opisie :

Sterylna, ultra cienka folia chirurgiczna bakteriobójcza, wykonana 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, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź nr 115:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116: dot. Pakiet 41 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że w celu zapewnienia skuteczności środka bójczego Zamawiający oczekuje zaofiarowania folii bakteriobójczych pakowanych w folię aluminiową, sterylizowanych radiacyjnie.

Odpowiedź nr 116:

Zamawiający dopuszcza zaofiarowanie folii bakteriobójczych pakowanych w folię aluminiową, sterylizowanych radiacyjnie.

Pytanie nr 117: dot. Pakiet 41 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaofiarowania folii bakteriobójczych klasyfikowanych jako klasa III .

Odpowiedź nr 117:

Zamawiający, zgodnie z zapisami SWZ oczekuje folii bakteriobójczych klasyfikowanych jako wyrób medyczny klasa III.

Pytanie nr 118: dot. Pakiet 41 poz. 2.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższym opisie :

Sterylna folia chirurgiczna wykonana z poliuretanu o grubości $30\pm 5\mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800\pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min.4,25cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej : 45x28cm , rozmiar powierzchni całkowitej 28x53,5cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania.

Odpowiedź nr 118:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 119: dot. Pakiet 41 poz. 2.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższym opisie :

Sterylna folia chirurgiczna wykonana z poliuretanu o grubości $30\pm 5\mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800\pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min.4,25cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej : 45x55cm, rozmiar powierzchni całkowitej 45x63,5cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania.

Odpowiedź nr 119:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 120: dot. Pakiet 41 poz. 2.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższym opisie :

Sterylna folia chirurgiczna wykonana z poliuretanu o grubości $30\pm 5\mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800\pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min.4,25cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej : 45x75cm , rozmiar powierzchni całkowitej 45x83,5cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania.

Odpowiedź nr 120:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 121: dot. Pakiet 41 poz. 2.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższym opisie :

Sterylna folia chirurgiczna wykonana z poliuretanu o grubości $30\pm 5\mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800\pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min.4,25cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej : 56x80cm, rozmiar powierzchni całkowitej 56x88,5cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania.

Odpowiedź nr 121:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 122: dot. Pakiet 41 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania folii chirurgicznych z nieprzylepnymi paskami z obu stron o szerokości powyżej 4cm z każdej strony, które ułatwiają aplikacje na pacjencie?

Odpowiedź nr 122:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie folii chirurgicznych z nieprzylepnymi paskami z obu stron o szerokości powyżej 4cm z każdej strony ,które ułatwiają aplikacje na pacjencie.

Pytanie nr 123: dot. Pakiet 41 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie , że Zamawiający oczekuje zaoferowania folii klasyfikowanych jako klasa III.

Odpowiedź nr 123:

Zamawiający wymaga zaoferowania folii klasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy IIa.

Pytanie nr 124: dot. Pakiet 41 poz. 2

Czy zamawiający oczekuje zaoferowania folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie i następnie zbiorczo w kartoniki po 10 szt. co ułatwia transport i magazynowanie tego produktu.

Odpowiedź nr 124:

Zamawiający wymaga zaoferowania folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie oraz dopuszcza pakowanie zbiorcze w kartoniki po 10 szt.

Pytanie nr 125: dot. Pakiet 42

Prosimy o dopuszczenie niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

Odpowiedź nr 125:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 126: dot. Pakiet 43.

Prosimy o dopuszczenie Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź nr 126:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 127: dot. Pakiet 44.

Prosimy o dopuszczenie Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź nr 127:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 128: dot. Pakiet 44

Prosimy o dopuszczenie dla rozmiaru XL opakowania a 90szt.

Odpowiedź nr 128:

Zamawiający dopuszcza dla rozmiaru XL opakowania a 90szt.

Pytanie nr 129: dot. Pakietu 4 poz. 2

Czy zamawiający w pakiecie 4 Poz 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozmiarze 7 cm x 5 cm.

Odpowiedź nr 129:
Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 130: dot. Pakietu 4 poz. 3

Czy zamawiający w pakiecie 4 Poz 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozmiarze 15 cm x 10 cm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź nr 130:
Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 131: dot. Pakietu 5 poz. 1

Prosimy zamawiającego o wydzielenie z pak 5 poz 1 z uwagi na zakończenie produkcji co zapewni większą konkurencyjność złożonych ofert.

Odpowiedź nr 131:
Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę podać ostatnią cenę sprzedaży i informację o braku produkcji towaru.

Pytanie nr 132: dot. Pakietu 5 poz. 4

Czy zamawiający w pak 5 poz 4 opisując przylepiec z tkaniny ma na myśli przylepiec z tkaniny jedwabnej?

Odpowiedź nr 132:
Zamawiający nie miał na myśli plastrów z tkaniny jedwabnej.

Pytanie nr 133: dot. Pakietu 5 poz. 5

Czy zamawiający w pak 5 poz 5 opisując przylepiec z tkaniny ma na myśli przylepiec z tkaniny jedwabnej?

Odpowiedź nr 133:
Zamawiający nie miał na myśli plastrów z tkaniny jedwabnej.

Pytanie nr 134: dot. Pakietu 5 poz. 5

Prosimy zamawiającego w pak 5 poz 5 o dopuszczenie przylepca o długości 9,1 m z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 134:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 135: dot. Pakietu 7 poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 7 poz 1 opisując opatrunek zatrzymujący bakterie oczekuje zaoferowania opatrunku posiadającego barierę folii dla wirusów => 27nm potwierdzoną przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek min. 32, posiadał certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną świadczący o klasie IIa sterylności?

Odpowiedź nr 135:
Zamawiający oczekuje zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 136: dot. Pakietu 7 poz. 4

Czy w obecnej sytuacji epidemicznej Zamawiający w zad 7 poz 4, kierując się potrzebą zapewnienia odpowiedniej jakości opieki i zapewnieniem bezpieczeństwa pacjenta oczekuje by opatrunek samoprzylepny, jałowy, z folii, wzmocniony włókniną, do mocowania cewników centralnych, z wcięciem, posiadający zaokrąglone brzegi, przezroczystą folię umożliwiającą kontrolę miejsca wkłucia, przepuszczalną dla pary wodnej posiadał barierę folii dla wirusów => 27nm potwierdzoną przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek min. 32, posiadał certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną świadczący o klasie IIa sterylności, był odporny na działanie środków antyseptycznych, w tym zawierających alkohol, był wodoodporny, zarówno podłoże jak i klej na nim naniesiony?

Odpowiedź nr 136:
Zamawiający oczekuje zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 137: dot. Pakietu 16 poz. 1 i 2

Czy w obecnej sytuacji epidemicznej Zamawiający w zad 16 poz 1,2, kierując się potrzebą zapewnienia odpowiedniej jakości opieki i zapewnieniem bezpieczeństwa pacjenta oczekuje by opatrunek z folii poliuretanowej, przezroczysty, niejłowy, na rolce posiadał barierę folii dla wirusów => 27nm potwierdzoną przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek min. 32, posiadał certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną świadczący o klasie IIa sterylności, był odporny na działanie środków antyseptycznych, w tym zawierających alkohol, był wodoodporny, zarówno podłoże jak i klej na nim naniesiony?

Odpowiedź nr 137:
Zamawiający oczekuje zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 138: dot. Pakietu 21 poz. 1, 2, 3

Czy zamawiający w pak 21 poz 1,2,3 oczekuje zaofiarowania pasek włókninowych, samoprzylepnych do nieinwazyjnego zamykania ran, jałowych wzmocnionych jedwabną nicią co ma bezpośredni wpływ na prawidłowe i skuteczne zastosowanie i dużo większą wytrzymałość ?

Odpowiedź nr 138:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 139: dot. Pakietu 21 poz. 3

Czy zamawiający w pak 21 poz 3 dopuści paski w rozmiarze 12,7mm x 100mm?

Odpowiedź nr 139:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 140: dot. Pakietu 22 poz. 1

Czy w obecnej sytuacji epidemicznej Zamawiający w zad 22 poz 1, kierując się potrzebą zapewnienia odpowiedniej jakości opieki i zapewnieniem bezpieczeństwa pacjenta oczekuje aby zaofiarowany krem do ochrony skóry przed nietrzymaniem moczu/kału, bez tlenku cynku i alkoholu zawierał polimer silikonowy oraz polimerową formułę która nadaje właściwości barierowe i UMOŻLIWIA PRZYLEGANIE PRZYLEPCÓW I OPATRUNKÓW?

Odpowiedź nr 140:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 141: dot. Pakietu 22 poz. 2

Czy w obecnej sytuacji epidemicznej Zamawiający w zad 22 poz 2, kierując się potrzebą zapewnienia odpowiedniej jakości opieki i zapewnieniem bezpieczeństwa pacjenta oczekuje aby zaofiarowany preparat do ochrony skóry przed nietrzymaniem moczu/kału, bez alkoholu zawierał plastycyzer tworzący przezroczystą powłokę na skórze, chroniącą przed działaniem moczu i kału przez 72 godziny?

Odpowiedź nr 141:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 142: dot. Pakietu 2, poz. 4-5

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź nr 142:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 143: dot. Pakietu 10, poz. 1-3

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaofiarowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 143:

Zamawiający nie odstąpi od wymaganej metody sterylizacji parą wodną

Pytanie nr 144: dot. Pakietu 13, poz. 1-5

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1 – max 15 mm - palec

Rozmiar 2 – 10-25 mm-dłoń, palec

Rozmiar 3 -15-35 mm-dłoń , stopa

Rozmiar 4 – 25-45 mm- Podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź nr 144:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza siatki w rozmiarach odpowiadających poszczególnym częściom ciała.

Pytanie nr 145: dot.

Czy zamawiający wymaga wyceny za 1 mb w stanie spoczynku czy w stanie roboczym?

Odpowiedź nr 145:

Zamawiający wymaga wyceny w stanie spoczynku.

Pytanie nr 146: dot.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zawierające 25 mb siatki opatrunkowej w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź nr 146

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 147: dot. Pakietu 35, poz. 1-3

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 147

Zamawiający nie odstąpi od wymaganej metody sterylizacji parą wodną.

Pytanie nr 148: dot. Pakietu nr 42

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice nitrylowe, bezpydrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców?

Odpowiedź nr 148:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 149: dot. Pakietu nr 43

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice nitrylowe, bezpydrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców?

Odpowiedź nr 149:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 150: dot. Pytanie 3 - Pakiet nr 43

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice nitrylowe, bezpydrowe w rozmiarach od S do XL?

Odpowiedź nr 150:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 151: dot. Pakietu nr 44

Czy Zamawiający dopuszcza temperaturę przechowywania w zakresie 5-35°?

Odpowiedź nr 151:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 152: dot. § 7 ust. 1 projektu umowy

Wnosimy o modyfikację projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a. 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w pkt 1);
- b. 0,5% wartości towaru podlegającego reklamacji za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 3) i 4);

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź nr 152:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 153: dot. § 9 ust. 1 projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie „chyba że inaczej zastrzeżono”

Odpowiedź nr 153:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną.

Pytanie nr 154: dot. § 9 ust. 4 pkt 1) i 5) projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 4 pkt 1) i 5) projektu umowy poprzez dookreślenie, że zmiana wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku VAT na towary dostarczane w ramach przedmiotowej umowy następować będzie automatycznie z chwilą wejścia w życie właściwych przepisów i dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej. UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje

bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

Odpowiedź nr 154:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 155: dot. § 9 projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie ust. 7 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1 ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobarczonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.” (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021).

Odpowiedź nr 155:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 156: dot. Pakietu nr 3 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładów podgipsowych pakowanych w opakowanie a' 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź nr 156:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 157: dot. Pakietu nr 3 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski gipsowej o szerokości 14 cm?

Odpowiedź nr 157:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 158: dot. Pakietu 4 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków włókninowych pakowanych w opakowanie papier-papier?

Odpowiedź nr 158:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 159: dot. Pakietu poz. nr 3-4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków samoprzylepnych posiadających dodatkowo paski mocujące zapewniające niezawodne mocowanie opatrunku w trakcie jego noszenia?

Odpowiedź nr 159:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 160: dot. Pakietu 15 poz. nr 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku siatkowego o dużych oczkach w rozmiarze 20 x 20 cm lub opatrunku z cienkiej hydrofobowej siateczki tiulowej impregnowanej neutralną maścią w rozmiarze 20 x 30 cm?

Odpowiedź nr 160:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 161: dot. Pakietu 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku piankowego w rozmiarze 18 x 18 cm lub 22,5 x 22,5 cm LUB opatrunku piankowego z warstwą hydrożelu pozwalającą na jego bezbolesną zmianę w rozmiarze 18 x 18 cm?

Odpowiedź nr 161:

Zamawiający nie dopuszcza opatrunku z hydrożelu; zamawiający dopuszcza opatrunek w rozmiarach 18x18 lub 22,5x22,5 jeżeli jest przeznaczony do zastosowania na okolicę krzyżową i jest opatrunkiem z pianki poliuretanowej - zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 162: dot. Pakietu 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku piankowego w rozmiarze 10 x 10 cm LUB opatrunku piankowego z warstwą hydrożelu pozwalającą na jego bezbolesną zmianę w rozmiarze 12,5 x 12,5 cm?

Odpowiedź nr 162:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 163: dot. Pakietu 18 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku piankowego z warstwą hydrożelu pozwalającą na jego bezbolesną zmianę?

Odpowiedź nr 163:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 164: dot. Pakietu 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków włókninowych w rozmiarze 12 x 101 mm?

Odpowiedź nr 164:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 165: dot. Pakietu 25 poz. 1; 6-8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet operacyjnych oraz kompresów gazowych pakowanych w opakowanie z nadrukowaną etykietą główną wyposażoną w repozycjonowaną etykietę kontrolną do wklejenia do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź nr 165:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 166: dot. Pakietu 25 poz. 1

Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet operacyjnych min. 17 nitkowych?

Odpowiedź nr 166:

Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga serwet 17 nitkowych.

Pytanie nr 167: dot. Pakietu 25 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych pakowanych a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź nr 167:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 168: dot. Pakietu 37 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku aktywowanego płynem Ringera, zawierającego poliakrylan sodu, stosowanego do ran powierzchniowych, nie wymagającego opatrunku wtórnego?

Odpowiedź nr 168:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 169: dot. § 7 projektu umowy.

§ 7, ust. 1-2; 4 wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- § 7, ust. 1, pkt. 3 do kwoty 1% wartości reklamowanej części asortymentu
- § 7, ust. 1, pkt 4 do kwoty 1% wartości reklamowanej części asortymentu
- § 7, ust. 2 do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy
- § 7, ust. 2 do kwoty 30% wartości maksymalnej wartości umowy

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może

zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź nr 168:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

SP ZOZ MSWiA w Szczecinie
DYREKTOR
dr Elżbieta Kasprzak

KIEROWNIK
Wydział Zamówień i Zaopatrzenia
Bożena Wołowczyk