



DZP /23

Wodzisław Śląski 18.12.2023
Do: Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
„Dostawa sprzętu jednorazowego użytku”
znak sprawy 05/2023/DZP/PN

Działając w myśl art. 284 ust. 2 oraz ust. 6 Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. udziela się następujących wyjaśnień na pytania dotyczące Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1. **Pakiet 3, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści wyceną za opakowanie= 80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 1013 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. **Pakiet 3, poz. 1** - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pisząc *2,7 cm średnica* ma na myśli średnicę podstawy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli średnicę podstawy.

3. **Projekt umowy: Dotyczy § 3 ust. 3** - Prosimy o wyrażenie zgody na przesyłanie faktur w formacie PDF drogą elektroniczną na adres wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga faktur elektronicznych w formacie XML lub KTO lub PDF jednocześnie z dostarczeniem wersji papierowej wraz z dostawą towaru.

4. **Projekt umowy: Dotyczy § 1ust. 3** - Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

5. **Dotyczy § 4 ust 1.** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł. netto”?

Proszę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. **Dotyczy § 4 ust 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu mówiącego o telefonicznym składaniu zamówień? Czy Zamawiający zdaje sobie sprawę, iż w świetle prawa, (Ustawa o dyscyplinie finansów publicznych, Kodeks Cywilny), czynność prawną, jaką jest składanie zamówień, może dokonywać jedynie Kierownik Jednostki, a zatem bez wskazania w umowie i upoważnienia osoby, która w Jego imieniu będzie składać zamówienie, zamówień telefonicznych może dokonać jedynie Kierownik Jednostki? Ponadto składanie zamówień drogą telefoniczną działa na niekorzyść obu Stron, może prowadzić do nieporozumień. Pamiętajmy również, iż Ustawa Prawo zamówień publicznych nie dopuszcza formy porozumiewania się telefonicznego, zatem również korespondencja dotycząca umów

przetargowych powinna odbywać się drogą pisemną. Wobec powyższego Zamawiający powinien wykreślić, że wzoru umowy, iż składanie zamówień będzie następować drogą telefoniczną.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść §4 ust. 2. Nowa treść przyjmuje następujące brzmienie:

2. Zamówienie będzie realizowane na podstawie zgłoszeń dokonywanych e-mailem, faksem lub telefonicznie, do 3 dni roboczych. Dostawy należy realizować w porozumieniu z osobą zgłaszającą zamówienie w godzinach od 7:00-13:00. Zamówienie telefoniczne będzie niezwłocznie potwierdzone w formie e-mail na adres podany przez Wykonawcę.

7. Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. 1 b) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 1% wartości umownej produktów nie dostarczonych w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprowadzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustalaniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 2% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 730%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie, gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Część 1, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a wyposażone w zawór plastikowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Część 1, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne z typem szlif igły: LB/BL standard długo ścięte?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów.

10. Część 1, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków z otworem bocznym 18G 1,2x30mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

11. Część 1, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków bez otworu bocznego ścięte pod kątem 40°?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

12. Część 1, pozycja 7 - czy zamawiający oczekuje wyrobu sterylnego (jałowego) pozbawionego zdolnych do życia drobnoustrojów w ich formach wegetatywnych jak i przetrwalnikowych, którego jałowość osiągnąca jest poprzez proces sterylizacji (tutaj wpisać np. tlenkiem etylenu), tym samym bezpiecznego dla pacjenta, minimalizującego ryzyko wprowadzenia zakażenia w drogi oddechowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Część 1, pozycja 8 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. Część 1, pozycja 8 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z ostrzem ściętym czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15. Część 1, pozycja 8 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwą producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16. Część 1, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, z komorą kroplową wykonaną z PVC o długości 60mm, całość wolna od ftalanów (informacja podana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta czteropłaszczyznowo wykonana z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (pochewka na igłę), nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Część 1, pozycja 18.4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml za opakowanie a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Część 1, pozycja 20,22 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 50ml za opakowanie a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Część 1, pozycja 22 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 50ml z przedłużoną skalą do 60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Część 1, pozycja 23 - Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków do kaniul za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Część 1, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z drenem o przekroju gwiazdkowy, zapobiegającym załamywaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Część 1, pozycja 25 - Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Część 1, pozycja 28 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwą producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

24. Część 1, pozycja 29 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego odporny wyłącznie na działanie lipidów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

25. Część 1, pozycja 29 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego o wytrzymałości na ciśnienie do 44 PSI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Część 1, pozycja 29 - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego o objętości wypełnienia 0,09ml i wysokim przepływie 350ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

27. Część 1, pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bezpieczną uniemożliwiająca zakłucie się i skaleczenie igłą, wyposażona w zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, wykonana z poliuretanu z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z filtrem hydrofobowym zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, posiadająca 6 pasków RTG, sterylna o następujących rozmiarach i przepływach:

Rozmiary:

22 G 0,9x25 mm – 36 ml/min.

20 G 1,1x32 mm – 61 ml/min.

18 G 1,3x45 mm – 100 ml/min.

17 G 1,5x45 mm – 142 ml/min.

16 G 1,7 45 mm – 200 ml/min.

14 G 2,0x45 mm – 305 ml/min. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

28. Część 1, pozycja 31, 32 - Czy Zamawiający dopuści worki nie sklasyfikowane jako wyrób medyczny w związku z tym posiadające stawkę VAT w wysokości 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Część 3 pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników na mocz za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Część 3 pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści żółty pojemnik na odpady medyczne z czerwonym wiekiem do zamykania otworu wrzutowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Część 4, pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną zawierającą w składzie bawełnę, poliamid i spandex?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Część 4, pozycja 27 - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dostępne w rozmiarach M do XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

33. Część 4, pozycja 27 - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki pakowane a'15szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Część 4, pozycja 33 - Czy Zamawiający dopuści serwetę jałową z laminatu dwuwarstwowego (włóknina PP + folia PE) o gramaturze 60g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

35. Część 4, pozycja 39 - Czy Zamawiający dopuści piankę o pojemności 300ml z odpowiednim przeliczeniem ilości na 7 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Część 6, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe, zgodne z normą EN 455, potwierdzone raportem Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

37. Część 6, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe o AQL 1,0 i siłę zrywu min. 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Część 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, mediana siły zrywu min. 7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 37cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura. Pakowane po 250 szt. (XS-L) oraz 240 szt. dla rozmiaru XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Część 6, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,16mm +/-0,01mm, na dłoni 0,12+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 10N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Część 6, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN

374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Część 6, pozycja 3, 5-6 - Czy Zamawiający oczekuje rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych z walidowaną metodą badawczą, dostarczonym na każde wezwanie Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. Część 6, pozycja 5-6 - Czy Zamawiający oczekuje rękawic pakowanych mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu, potwierdzone informacją nadrukowaną na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje.

43. Część 7, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy w strefie wzmocnionej 102 cm H₂O, poza wzmocnieniem 35 cm H₂O, IB=6,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

44. Część 7, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

45. Część 7, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny tylko w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

46. Część 7, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny standard wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze 35 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Rozmiar: M, L, XL, XXL?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

47. Część 7, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

48. Część 1, poz. 8,20-23- Czy zamawiający wydzieli poz. 8, 20-23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wymienionych pozycji.

49. Część 1, poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

50. Część 1, poz. 22 - Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51. Część 1, poz. 23 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. Część 4, poz. 3-7,9-14,17-18,30,41 - Czy zamawiający wydzieli poz. 3-7,9-14,17-18,30,41 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wymienionych pozycji.

53. Część 4, poz. 7 - Czy zamawiający dopuści włókninowy kompres jednowarstwowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z opisem SWZ.

54. Część 4, poz. 18 - Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną, która wykonana jest z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych, opaska posiadająca rozciągliwość powyżej 130 %, zawierająca zapinkę wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Część 4, poz. 30 - Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

56. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

57. Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

58. Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

59. Czy przez 1 opakowanie rozumie się 1 rolkę?

Odpowiedź: Tak jedno opakowanie =m jedna rolka.

60. Część 7 poz. 1: Czy zamawiający dopuści: Furażerka z gumką w tylnej części, Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m² w kolorze niebieskim, Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m² w kolorze białym, Część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia

Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

61. Część 7 poz. 1: Czy zamawiający dopuści: Furażerka z gumką w tylnej części, Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m² w kolorze niebieskim, Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m² w kolorze białym, W części przedniej (czołowej) posiada wstawkę pochłaniającą pot z włókniny spunlace o gramaturze 52g/m² i wysokości 6 cm, Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

62. Część 7 poz. 1: Czy zamawiający dopuści czepek w kształcie furażerki jedynie w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

63. Część 7 poz. 2: Czy Zamawiający wydzieli poz. 2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wymienionej pozycji.

64. Część 7 poz.2: Czy zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny SMMMS o gramaturze 35g/m² i laminat z PE+PP- 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

65. Część 7 poz.2: Czy zamawiający dopuści fartuch z 2 rękawkami o wymiarze 40x30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów w SWZ.

66. Część 7 poz.3: 1. Czy w związku z Wiążącą Informacją Stawkową nr WIS 0115-KDST2-1.450.1204.2020.1.AW która wprost mówi, że fartuchy takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, a więc są Środkiem Ochrony Indywidualnej, Zamawiający wymaga fartuchów będących ŚOI ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego.

2. W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że wyrobami medycznymi (objętymi stawką VAT 8%) są tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1, prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego.

3. Jeżeli Zamawiający nie oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej kat. I?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego.

4. Przez kogo i do czego będą używane opisane fartuchy?

Odpowiedź: Zgodnie z przeznaczeniem.

67. Część 7 poz.3: Czy zamawiający dopuści fartuch wzmocniony o gramaturze 19g PP+ 13g PE(laminat)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zgodnie z zapisem SWZ

68. Część 7 poz. 4: 1. Czy w związku z Wiążącą Informacją Stawkową nr WIS 0115-KDST2-1.450.1204.2020.1.AW która wprost mówi, że fartuchy takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, a więc są Środkiem Ochrony Indywidualnej, Zamawiający wymaga fartuchów będących ŚOI ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego.

2. W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLWMIpB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że wyrobami medycznymi (objętymi stawką VAT 8%) są tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1, prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego.

3. Jeżeli Zamawiający nie oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej kat. I?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego.

4. Przez kogo i do czego będą używane opisane fartuchy?

Odpowiedź: Zgodnie z przeznaczeniem.

69. Część 7 poz. 4: Czy zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

70. Część 7 poz. 4: Czy zamawiający dopuści fartuch zakończony gumką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

71. Część 7 poz.5: Czy zamawiający dopuści maseczkę jedynie w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

72. Część 7 poz. 6: 1. Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2? Według stanowiska URPLWMIpB wydanego na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795. URPL podkreśla, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyrobu medycznego.

2. Zgodnie z normą EN 13795-2 ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego, a więc z krótkimi rękawami i spodniami bez ściągaczy to jedynie „roboczy wyrób odzieżowy dla personelu Sali operacyjnej, co do którego nie ma konieczności spełnienia wymagań dotyczących odzieży dla bloków operacyjnych. Kiteł [ang. - Scrub Suit, który pojawia się w deklaracjach oraz na opakowaniach ubrań wykonawców] nie jest zasadniczo przeznaczony do zapobiegania rozprzestrzenianiu się czegokolwiek drogą powietrzną od personelu medycznego”. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych z bluzą z krótkimi rękawami, oraz spodniami bez ściągaczy?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyrobu medycznego.

3. Czy w związku z Wiążącymi Informacjami Stawkowymi nr WIS 0115-KDST2-1.450.1201.2020.18.AW, oraz WIS 0115-KDST2-1.450.1205.2020.23.MDO które wprost mówią, że ubrania takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, nie mogą być więc wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga ubrań objętych 23% stawką VAT ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyrobu medycznego.

73. Część 7 poz. 6: Czy zamawiający dopuści ubranie jedynie w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

74. Część 7 poz.6: Czy zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne, które ma okrągłe wycięcie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jeśli pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

75. Część 7 poz.6: Czy zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeśli pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

76. Część 7 poz. 7: Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu o grubości 35 mikronów pozostałe zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem