



Stargard, dn. 26.06.2019 r.

Dotyczy: Przetarg nieograniczony nr 17/PN/D/UE/2019 na dostawy do SPWZOZ w Stargardzie artykułów i materiałów medycznych jednorazowego użytku w podziale na 34 pakiety.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.) Zamawiający publikuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1 - Pakiet 12 poz. 1

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści cewnik do hemodializy w rozmiarze 11,5 Fr i długości 20 cm, w zestawie strzykawka 5ml, spełniając pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 - Pakiet 12 poz. 2

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści cewnik do hemodializy w rozmiarze 11,5 Fr i długości 15 cm, w zestawie strzykawka 5ml, spełniając pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 - Pakiet 9 poz. 1- 6

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 9 poz. 1 do 6 Zamawiający wymaga zaoferowania igieł produkcji jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 4 - Pakiet 9 poz. 1 - 6

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 9 poz. 1 do 6 Zamawiający wymaga zaoferowania igieł produkcji jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 – Pakiet 10 poz. 1 - 10

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 10 poz. 1 do 10 Zamawiający wymaga zaoferowania igieł produkcji jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 6 - Pakiet 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 12 cewników dializacyjnych w rozmiarze 11.5F lub 12F jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w rozmiarze 11,5F.

Pytanie 7 - Pakiet 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji



bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR i długościach:

dla pozycji 1 – 20 cm

dla pozycji 2 – 15 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8 - Pakiet 32 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długościach: 15 cm , 17 cm, 20 cm , 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9- Pakiet 32 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 32 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10 - Pakiet 32 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 32 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11 - Pakiet 4

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 12 - Pakiet 4

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga instrukcji użytkowania produktu w ofercie, oczekują aby instrukcja użytkowania znajdowała się w każdym opakowaniu oferowanego produktu.

Pytanie 13 - Pakiet 1, rozdział VI, pkt.3



Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyników badań na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM F 1671 wykonanych w 2014 roku?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14 - dot. zapisu wzoru umowy w § 1 ust. 9

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 1 ust. 9 o następującej 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 formie aneksu.” **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 obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W wyniku rozstrzygnięcia przetargu zostanie zawarta umowa na okres jednego roku, w związku z czym Zamawiający nie widzi potrzeby by waloryzować wynagrodzenie.

Pytanie 15 – dot. zapisu wzoru umowy w §7 ust. 1 pkt 1

Wnosimy o modyfikację zapisu § 7 ust. 1 pkt 1) projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto **niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Należy zauważyć, że zgodnie z art. 484 §2 kodeksu cywilnego jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej.

Pytanie 16 – dot. wzoru umowy w §7 ust. 1 pkt 2) i 3)

Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % za każdy dzień zwłoki - w § 7 ust. 1 pkt 2) i 3) projektu umowy

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W ocenie Zamawiającego dotychczas projektowana wysokość kary umownej, wbrew twierdzeniom Pytającego nie jest rażąco wygórowana i tym samym nie stanowi wykorzystania jego pozycji dominującej. Celem kary umownej jest dyscyplinowanie.

Pytanie 17 – dot. zapisu wzoru umowy w §11.

Wnosimy o dodanie do § 11 ust. 1a projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” **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.: zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Umowa zawierana jest na okres nie dłuższy niż 12 miesięcy, więc po stronie Zamawiającego nie ma obowiązku zawarcia postanowień dotyczących zmian umowy w przedmiocie wysokości wynagrodzenia w sytuacji zmiany stawki podatku od towarów i usług.

Pytanie 18 – dot. zapisu wzoru umowy w §12.

Wnosimy o wykreślenie zapisu § 12 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem podmiotu leczniczego została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zakres zastosowania przepisu, na który powołuje się Pytający nie pokrywa się z zakresem przepisu §12 projektowanej umowy. Przepis art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej nie ogranicza swobody kontraktowania po stronie samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej w przedmiocie cesji wierzytelności, a jedynie wprowadza obowiązek uzyskania zgody przez podmiot tworzący na dokonanie czynności prawnej mającej na celu zmianę wierzyciela. Nie uniemożliwia to w żaden sposób stosowania zapisów umowy takich, jakie zostały zawarte w projekcie do niniejszego przetargu.

Pytanie 19 - dot. zapisu wzoru umowy w § 6 ust. 6.

Prosimy Zamawiającego o możliwość odstąpienia od wymogu zbiorczych faktur i dopuszczenie płatności za należności zgodnie z jednostkową fakturą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20 - dot. zapisu wzoru umowy w §7 ust.1, pkt. 2), 3).

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od zapisu określającego kwotową minimalną wartość kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21 - Pakiet 21 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na moc z etykietą prostokątną pakowaną osobno, o wymiarach 3,5x2,5 cm? Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 - Pakiet 21 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści stazę uciskową jednorazową bezlateksową pakowaną w formie papierowego dyspensera, umożliwiającego dzielenie perforowanych opasek z graficzną instrukcją użytkowania fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu. Opakowanie 1 rolka –25 sztuk, długość całkowita rolki 11,25 m (+/- 50 cm). Wyrób klasy I niesterylnej, dostępną tylko w kolorze niebieskim?

Opis zaproponowany przez Zamawiającego wskazuje na stazę jednego producenta (Zarys) i uniemożliwia innym firmom złożenie konkurencyjnej oferty na tę pozycję a tym samym na całypakiet. W przypadku negatywnej odpowiedzi, proszę o merytoryczne uzasadnienie decyzji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 23 - Pakiet 21 pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk w rozmiarze 4,8 cm x 7,9cm x 3,4cm?
Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 - Pakiet 21 pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wyposażony w plastikowy okrągły uchwyt posiadający specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 - Pakiet 1 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z prostym mankietem, AQL 1, poziomem zawartości protein 50–100 µg/g, oznakowanych jako urządzenie medyczne klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26 - Pakiet 1 pozycja 2

Pakiet 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z prostym mankietem z opaską samoprzylepną i poziomem zawartości protein poniżej 30 µg/g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27 – Pakiet1 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z prostym mankietem z opaską samoprzylepną, AQL 0,65, grubość na palcu 0,220 mm?

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28 – Pakiet 1 pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje w ww. pozycji 1 pary rękawiczek?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 29 - Pakiet 1 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania rękawic z prostym mankietem z opaską samoprzylepną, o grubości na palcu 0,185 mm, z powierzchnią zewnętrzną mikroteksturowaną, chlorowaną i silikonowaną, powierzchnią pokrytą poliuretanem i silikonowaną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30 - Pakiet 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania zestawu w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm

1 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 serweta na kończynę 225 cm x 320 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm i dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów



Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna o wymiarach 100 cm x 50 cm. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 109,5 g/m². Odporność na penetrację płynów powyżej 125 cm H₂O, współczynnik chłonności 370%. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 31 - Pakiet 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania zestawu w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta operacyjna samoprzylepna 75 cm x 75 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 serweta na kończynę wzmocniona 225 cm x 320 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm i dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łąta chłonna o wymiarach 100 cm x 50 cm. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej 109,5 g/m². Odporność na penetrację płynów powyżej 125 cm H₂O, współczynnik chłonności 370%. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 32 - Pakiet 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjki do mycia pacjenta w kształcie rękawicy bez podfoliowania wewnątrz myjki? Podfoliowanie wewnątrz myjki może sprawiać, iż po namoczeniu myjka ześlizguje się z dłoni, na której założona jest rękawiczka diagnostyczna.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza oczekuje zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33 - Pakiet 3 pozycja 1-5

Czy w związku z komfortem użytkowania siatek oraz wysoką przepuszczalnością zamawiający wymaga poniższej wielkości oczek?

Rozmiar 1 - 9mm x 10mm

Rozmiar 2 - 13mm x 15mm

Rozmiar 3 - 13mm x 15mm

Rozmiar 4 - 13mm x 15mm

Rozmiar 6 - 13mm x 15mm

Rozmiar 8 - 13mm x 15mm

Rozmiar 10 - 13mm x 15mm

Rozmiar 14 - 13mm x 15mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, oczekuje zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34 - Pakiet 3 pozycja 1-5

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

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

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: Zamawiający nie wymaga, oczekuje zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35 - Pakiet 6 pozycja 1-3

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 12 warstwowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36 - Pakiet 6 pozycja 1- 3

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37 - Pakiet 6 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie, sterylną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38 - Pakiet 6 pozycja 6

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za indywidualne opakowanie z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 39 – Pakiet 6 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści serwetę sterylną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w SIWZ.

Pytanie 40 - Pakiet 6 pozycja 6

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 6 z pakietu 6. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41 – Pakiet 6 pozycja 1-5

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-5 z pakietu 6. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 42 - Pakiet 14 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba



sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 43 - Pakiet 15 pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji, pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44 - Pakiet 15 pozycja 1-9

Czy zamawiający dopuści aby rozmiar oraz kształt ostrza widoczny był na opakowaniu zbiorczym (100 szt) –opakowanie zbiorcze : kartonik z dyspenserem – kształt ostrza na opak. zbiorczym przedstawiony w formie piktogramu, jednocześnie rozmiar podany na opakowaniu jednostkowym w formie aluminiowego blistra i dodatkowo wygrawerowany na ostrzu, aluminiowe opakowanie jednostkowe umożliwi również szybką i łatwą identyfikację kształtu ostrza- widoczny odcisk kształtu (kształt ostrza jest ściśle powiązany z rozmiarem)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45 - Pakiet 21 pozycja 3,5,6,17,27,22

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 46 - Pakiet 21 pozycja 4, 33

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 47 - Pakiet 21 pozycja 9

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 48 - Pakiet 21 pozycja 15



Czy zamawiający oczekuje wyrobu medycznego?

Odpowiedź: zamawiający nie oczekuje wyrobu medycznego.

Pytanie 49 - Pakiet 21 pozycja 33

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 50 - Pakiet 21 pozycja 35-36

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 51 - Pakiet 21 pozycja 12-14

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 200 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 52 - Pakiet 21 pozycja 1-2,7-8,16,41

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-2,7-8,16,41 z pakietu 21. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53 - Pakiet 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,08mm ($\pm 0,01$)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54 - Pakiet 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny jednostkowej do 4 miejsc po przecinku lub za opakowanie z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Ceny jednostkowe należy podać do dwóch miejsc po przecinku.

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 55 - Pakiet 5 pozycja 1



Czy Zamawiający dopuści samoprzylepne paski wykonane z nylonowej włókniny wzmocnionej nitkami, pokryte klejem poliakrylowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56 - Pakiet 5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'5szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 57 - Pakiet 6 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'20szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 58 - Pakiet 6 pozycja 7-14

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji od 7 do 14 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców co pozwoli Państwu na lepszy wybór oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59- Pakiet 7 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny w rozmiarze 34cmx 8cm w opakowaniu a'20szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60 - Pakiet 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem z przeliczeniem podanych ilości. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 - Pakiet 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączoną obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną



instrukcją stosowania oraz składem z przeliczeniem podanych ilości. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 62 - Pakiet 19 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści silikonowy dren Redona z perforacją na długości 12cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w SIWZ.

Pytanie 63 - Pakiet 19 pozycja 13 - 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton o długości 400mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64 - Pakiet 19 pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z końcówką Tieman z balonem o pojemności 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 - Pakiet 21 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniach a'90szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 66 - Pakiet 21 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie kieliszków, z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 67 - Pakiet 21 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 68 - Pakiet 21 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz z etykietą prostokątną pakowaną osobno, o wymiarach 3,5x2,2 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w SIWZ.

Pytanie 69 - Pakiet 21 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70 - Pakiet 21 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 60ml w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 71 - Pakiet 21 pozycja 22

Prosimy o doprecyzowanie czy w pozycji nr 22 „rękawice foliowe op 100szt” Zamawiający oczekuje 4400 opakowań rękawic po 100szt (tj. 440000 sztuk) czy 4400 sztuk rękawic foliowych (tj. 44 opakowań a 100szt)

Odpowiedź: 4 400 sztuk rękawic foliowych, tj. 44 opakowania a 100 sztuk.

Pytanie 72 - Pakiet 21 pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści stażę automatyczną z plastikowym zatrzaskiem jednorazowego użytku, nie przeznaczoną do sterylizacji, z możliwością dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 - Pakiet 21 pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk w rozmiarze 9x4,5x3,9cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74 - dot. zapisu wzoru umowy w § 4 ust. 3

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 4 ust. 3 projektu umowy: „Wykonawca zobowiązany jest do rozpatrzenia reklamacji w terminie 5 dni licząc od daty powiadomienia o braku lub wadzie oraz uzupełnienia ilościowego lub wymiany wadliwych towarów na pozbawione wad w terminie 5 dni roboczych od daty uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 75 - dot. zapisu wzoru umowy w § 7 ust. 1 pkt. 2), 3)

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 2), 3):

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu
 - 2) opóźnienia w dostarczeniu partii towaru, w wysokości 0,5% wartości brutto partii zamówienia, z którego realizacją pozostaje w zwłoce, wyliczonej zgodnie z załącznikiem A do SIWZ, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż 50 zł za dzień, oraz łącznie nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie partii zamówienia
 - 3) opóźnienia w uzupełnieniu ilości towaru lub opóźnienia w wymianie wadliwego towaru na wolny od wad, w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwej partii zamówienia, wyliczonej zgodnie z załącznikiem A do SIWZ, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż 50 zł za dzień, oraz łącznie nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 76 - Pakiet 21 pozycja 12, 13, 14

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 12, 13, 14 z pakietu 21 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie faworyzuje konkretnych dostawców, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 77 - Pakiet 21 pozycja 13



Czy Zamawiający w pakiecie 21 pozycji 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy igłowych o głębokości nakłucia 1,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 78 – Pakiet 1 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowane od wewnątrz, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, grubość na palcu min. $0,21 \pm 0,01$ mm, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 4 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem że badania niezależne będą nie starsze niż z 2017 roku

Pytanie 79 - Pakiet 1 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic minimalnie różniących się parametrami w stosunku do opisanych w SIWZ, tzn. grubości pojedynczej ścianki na palcach min. $0,22\text{mm} \pm 0,02\text{mm}$, siła zrywania przed starzeniem min. 14,6 N, długość min. 280 mm. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne składane foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w SIWZ.

Pytanie 80 - Pakiet 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytana co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe długość min. 280 mm. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w SIWZ.

Pytanie 81 - Pakiet 1 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych o syntetycznej powłoce polimerowej (poliuretanowej), zewnątrz delikatnie teksturowane o długości wynoszącej min. 290 ± 6 mm. Grubość na palcu min. $0,22 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. $0,20 \pm 0,01$ mm, na mankiecie min. $0,17 \pm 0,01$ mm. Produkt zgodny z wymaganiami ASTM D3577, EN 455 -1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 1041, EN 420, EN 388, EN 980, ISO 15223, EN 556-1. Oporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków m.in. Carmustine, Mitomycin C, Cyklofosfamide (Cytosan), Fluorouracil, Vincristine, Cisplatin, zgodnie z normą ASTM D 6978 równoważną. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65 oraz obniżony poziom protein wynoszący ≤ 10 ug/g. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82- Pakiet 1 pozycja 4



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Grubość na palcu 0, 25 mm, długość min. 290 mm. Posiadające badania na przenikalność min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 83 - Pakiet 1 pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84 - Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami (wirusy) przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F 1671 potwierdzonymi raportem wynikami z badań starszym niż 2017 rok. Pragniemy nadmienić, iż standardowo jeśli nie nastąpiła żadna zmiana w procesie produkcji Producenci nie mają obowiązku powtarzania badań na przenikanie wirusów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85 - Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w opakowaniu po max 150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczbą sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 86 - Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje rękawic pakowanych w opakowania z otworem dozującym wyposażonym w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

Pytanie 87 - Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców o długości zgodnej z wymogami normy EN 455 wynoszącej min. 240 mm. Rękawice przebadane na min. 8 związków chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną, w tym: 40% wodorotlenek sodu na poziomie 6, 1,5% metanol na poziomie 6, 10% amoniak na poziomie 6, 10% etanol na poziomie 6 i 70% izopropanol na min. 1 poziomie (raport z wynikami badań) oraz min. 15 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 lub równoważną, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rozmiary XS-XL pakowane po max. 100 szt.



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 88 - Pakiet 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elastycznych pasków do zamykania skóry nieposiadających wzmocnień włóknami sztucznego jedwabiu. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89 - Pakiet 8

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Serweta ochronna na stół operacyjny, przeciwoleźynowa, 5-cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo na całej powierzchni chłonnej, bez przesyć, samowygładzająca się, zapobiegająca przesuwaniu się warstwy zewnętrznej względem rdzenia; wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni;

- wymiary: min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu;

- w komplecie z miękką, jednorazową poliestrową serwetą do repozycjonowania pacjenta w rozmiarze min. 102 x 152 cm o gramaturze 80 g/m², jednorazowymi osłonami na podramienniki stołu operacyjnego oraz pokryciem podgłówek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90 - Pakiet 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy, wykonanej z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz. Pakowanej po 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91 - Pakiet 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny do 4 miejsc po przecinku

Odpowiedź: Ceny jednostkowe należy podać do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 92 - Pakiet 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za 20 opakowań z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo – cenowym

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 93 - Pakiet 18

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy miał na myśli 28 200 a 50 szt. w opakowaniu czy 28 200 a 1 szt. w opakowaniu

Odpowiedź: 28 200 sztuk.

Pytanie 94 - Pakiet 30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obłożenia operacyjnego do operacji kończyn o składzie:

Prosimy o dopuszczenie obłożenia operacyjnego do operacji kończyn w składzie:

- 2 x serweta na stół narzędziowy 152 x 190 cm, wzmocnienie 74x190 cm

- 1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm wzmocnienie 88x55cm



- 1 x stokineta 36,5x72 cm 2-warstwowa
- 1 x taśma przylepna 9 x 50 cm
- 2 x ręcznik chłonny 20x30 cm
- 1 x serweta do operacji kończyny 200x300 cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem \varnothing 5 cm, wykonana z chłonnego laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni (polipropylen, polietylen) bez zawartości pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy o gramaturze 58g/m² odpornego na przenikanie płynów (> 200 cm H₂O), odpornego na rozrywanie na sucho/mokro (>195 kPa). Zdolność absorpcji $> 250\%$. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95 - Pakiet 1 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej, lateksowej pudrowanej, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-foolia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 4 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w SIWZ i badaniach niezależnych nie starszych niż z 2017

Pytanie 96 - Pakiet 1 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej lateksowej bezpudrowej z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w SIWZ

Pytanie 97 - Pakiet 1 pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej, lateksowej bezpudrowej z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość na palcu 0,21 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein 13ug/g rękawicy, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Rozmiary 5,5-9,0.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 98 - Pakiet 1 pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej neoprenowej, bezpudrowej z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrażowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 99 - Pakiet 1 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne lekko pudrowane o poziomie protein $\leq 58 \mu\text{g/g}$ oraz grubości na palcu $0,21 \pm 0,01\text{mm}$?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 100 - Pakiet 1 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lekko pudrowanych o długości 260mm - 280mm, grubości na palcu min. 0,21mm, sile zrywu przed starzeniem min. 14N

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 101 - Pakiet 1 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezpudrowych o poziomie AQL max: 1,0, długości 260-285mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 102 - Pakiet 1 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezpudrowych o długości min. 280mm, grubości na palcu $0,22 \pm 0,01 \text{ mm}$.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w SIWZ

Pytanie 103 - Pakiet 1 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytana co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein $< 10 \mu\text{g/g}$ rękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu ilości zawartych w SIWZ

Pytanie 104 - Pakiet 1 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu ilości zawartych w SIWZ.

Pytanie 105 - Pakiet 1 pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość 0,23 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein 36ug/g rękawicy, długość min. 290 mm, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 106 - Pakiet 1 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej neoprenowej z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, o grubości palca 0,23mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107 - Pakiet 1 pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm², grubość na palcu 0,27 mm AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 28 cytostatyków (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza



Pytanie 108 - Pakiet 14

Czy Zamawiający wymaga koreczka do wenflonów z trzpieniem poniżej jego krawędzi, takie rozwiązanie zwiększa aseptykę pracy personelu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 109 - Pakiet 14

Czy Zamawiający dopuści koreczek do wenflonów w opakowaniu 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 110 - Pakiet 22 pozycja 36-38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie nr 22, poz. 36-38 na zaferowanie Rurka tracheostomijna z możliwością odsysania znad mankietu, ze standardowym mankietem niskociśnieniowym, wykonana z termoplastycznego PCV, silikonowana. Linia rtg na całej długości rurki. W komplecie prowadnica i 2 tasiemki. Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki. Bez lateksu, bez ftalanów. Pakowana w sztywne opakowanie. Jałowa, jednorazowego użytku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 111 - Pakiet 22 pozycja 47-49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie nr 22, poz. 47-49 na zaferowanie sterylna prowadnica do rur intubacyjnych z łatwego do wyginania aluminium powleczonego gładkim tworzywem ułatwiającym intubacje.

Odpowiednio Ch06 - długość 310 +/- 10 mm, sterylna 1 x użytku ?

Odpowiednio Ch10 - długość 390 +/- 10 mm, sterylna 1 x użytku ?

Odpowiednio Ch14 - długość 390 +/- 10 mm, sterylna 1 x użytku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 112 - Pakiet 22 pozycja 50-52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie nr 22, poz. 50-52 na zaferowanie Rurka krtaniowa dwukanałowa, jednorazowego użytku, pozostałe parametry jak w SIWZ, z uwagi na fakt wycofania z rynku rurek 1-kanałowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 113 - Pakiet 12 pozycja 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pozycji 1 cewników 12FR x 15cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 114 - Pakiet 12 pozycja 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pozycji 2 cewników 12FR x 20cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 115 - Pakiet 32 pozycja 3

Czy zamawiający w pozycji 3 dopuści cewnik poliuretanowy 20FR dł. 15cm, 20cm, 24cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie 116 - Pakiet 32 pozycja 1, 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2, 3 i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 117 – Pakiet 6 pozycja 12 i 13

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania tamponów do tamponady z jednym trokiem; rozmiary zgodne z siwz? Pytanie wynika z faktu, że pozycje 10-11 są zbliżone rozmiarem i posiadają dwa troki, w związku z tym wykonawca musiałby zaoferować bardzo zbliżony asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje tamponów z dwoma trokami

**Dyrektor
Krzysztof Kowalczyk**

Centrala: 91/ 577 63 55

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 577 04 23

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 000000017670