

LAS-268/1-PN/79-2018

Rybnik, dnia 05.08.2018 r.

Do Wykonawców uczestniczących  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

### WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

**Dostawy wyrobów z włókien medycznych i materiałów opatrunkowych**  
(zamówienie nr **LAS-268-PN/79-2018**)  
ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej  
z dnia 07.08.2018 r., nr 2018/S 150-343887

**W związku z wniesionymi zapytaniami, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.**

**Pytanie 1:** „Czy Zamawiający w **pakiecie nr 7** wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów donosowych o następujących parametrach:

*Proponowany przez nas tampon donosowy składa się z rozpuszczalnej gazy hemostatycznej, rozprężalnej gąbki oraz sznurka. Zewnętrzna gaza hemostatyczna zamienia się w żel po nasiąknięciu wodą. Przy kontakcie żelu z powierzchnią rany uaktywniany jest mechanizm krzepnięcia krwi w celu przyspieszenia fizjologicznej hemostazy. Wewnętrzna gąbka może się rozprężyć w celu wytworzenia odpowiedniej kompresji na powierzchni rany i doprowadzenia do fizycznej hemostazy za pomocą kompresji. Ponadto po zżelowaniu gazy hemostatycznej, żel zapewnia wilgotne otoczenie umożliwiające przyspieszenie procesu epitelizacji błony śluzowej nosa, zmniejsza uszkodzenia oraz możliwość ponownego krwawienia.*

**Cechy:**

- wielorakie działanie hemostatyczne, szybko zatrzymuje krwawienie
- unikalna struktura, skuteczniejsze komponenty
- miękka gąbka zapewnia równorzędne wzmocnienie i ucisk
- utrzymuje wilgoć w otoczeniu rany, przyspiesza gojenie rany
- nie przykleja się, zmniejsza możliwość wystąpienia urazu wtórnego
- łatwość w posługiwaniu się
- bezbolesna aplikacja i usuwanie
- bezpieczny, bez występowania skutków ubocznych
- długość 55mm, 80mm lub 100 mm”

**Struktura i skład**

Telefony:

Centrala: 032 42-91-000

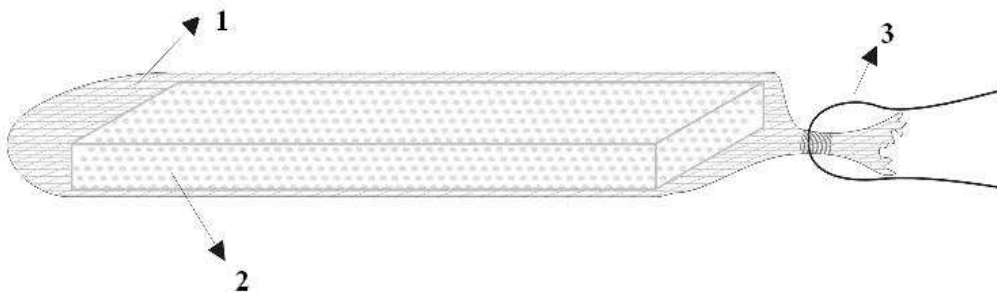
Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 032 42-91-254

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272



1—rozpuszczalna gaza hemostatyczna 2—gąbka 3—sznurek

Rozpuszczalna gaza hemostatyczna	po pochodna	sodowa
	karboksymetylocelulozy	
Gąbka	alkohol poliwinylowy	
Sznurek	nić jedwabna	

**Odpowiedź 1:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

#### **Zapytania od nr 2 do nr 16 dotyczą pakietu nr 2**

**Pytanie 2:** „Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycje: 5,6,7): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.”

**Odpowiedź 2:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 3:** „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 1): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5 kg ze specjalnym miejscem na pępowinę?”

**Odpowiedź 3:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach wskazanych w pytaniu.

**Pytanie 4:** „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 7-14kg?”

**Odpowiedź 4:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 5:** „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg?”

**Odpowiedź 5:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 6:** „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 12-22kg?”

**Odpowiedź 6:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 7:** „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 12-22kg?”

**Odpowiedź 7:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 8:** „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycje 1,2,3,4): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta – które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?”

**Odpowiedź 8:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 9:** „Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycje: 5,6): pieluchomajtek o podwyższonym standardzie, posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy, bariereki wewnętrzne skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz oraz przylepce wielokrotnego użytku? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.”

**Odpowiedź 9:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym tym samym dopuszczony zostaje asortyment opisany w pytaniu.

**Pytanie 10:** „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycje 5,6): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. **Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności ( w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji).**

**Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.”**

**Odpowiedź 10:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym tym samym dopuszczony zostaje asortyment opisany w pytaniu.

**Pytanie 11:** „Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycje: 5, 6): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Ustalenie powyższego wymogu jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitacje (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.”

**Odpowiedź 11:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym tym samym dopuszczony zostaje asortyment opisany w pytaniu.

**Pytanie 12:** „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 5): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L, lecz o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów – rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.”

**Odpowiedź 12:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu, pod warunkiem możliwości zabezpieczenia w asortyment pacjentów o obwodzie 170 cm.

**Pytanie 13:** „Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 5): pieluchomajtki dla dorosłych o poziomie chłonności co najmniej 2750g?”

**Odpowiedź 13:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 14:** „Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 6): pieluchomajtki dla dorosłych o poziomie chłonności co najmniej 2400g?”

**Odpowiedź 14:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 15:** „Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 6): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomem chłonności 1750g, pakowane a’30? Ustanowienie takiego wymogu zapewnia Zamawiającemu otrzymanie produktów, które odpowiadają jego wymaganiom. Na rynku polskim są firmy, które sprzedają podkłady chłonne o całkowitych wymiarach 60x90cm i powierzchni chłonnej o znacznie mniejszych rozmiarach niż podane powyżej. W efekcie takiego działania, podkład chłonny w rozmiarze 60x90 nie spełnia

swojej funkcji (zabezpieczenie łóżka przed zabrudzeniem moczem i kałem) co wpływa negatywnie na finanse Zamawiającego.”

**Odpowiedź 15:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym. Jednocześnie wskazuje, iż poz. 6 pakietu nr 2 dotyczy pieluchomajtek, a nie podkładów chłonnych.

**Pytanie 16:** „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 2; pozycja: 6): pieluchomajtki o maksymalnym obwodzie produktu aż 170cm i rekomendowanym obwodzie 110-160cm?”

**Odpowiedź 16:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu, pod warunkiem możliwości zabezpieczenia w asortyment pacjentów o obwodzie 170 cm.

**Pytanie 17:** „Pakiet nr 1 poz. 1

*Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, z zapięciem na rzep w okolicach szyi, z dwoma rękawkami w rozmiarze 20 x 30 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”*

**Odpowiedź 17:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 18:** „Pakiet nr 1 poz. 2

*Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, ze wzmocnieniami w części przedniej (42 g/m<sup>2</sup>) i na rękawach (40,5 g/m<sup>2</sup>), z zapięciem na rzep w okolicach szyi? Pakowany z 2 rękawkami 30 x 40 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”*

**Odpowiedź 18:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 19:** „Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 1 niżej opisanych fartuchów nieznacznie różniących się od opisanych w SIWZ?*

**Jednorazowy sterylny pełnobarierowy fartuch chirurgiczny nieprzemakalny.** Materiał typu SMMS lub SMMMS, bezwzględnie musi spełniać wymogi normy EN 13795 1-3. Każdy fartuch posiada min. informacje o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia w dokumentacji pacjenta. Gramatura minimum **35** g/m<sup>2</sup>. Rękaw zakończony elastycznym mankietem, tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki umiejscowione w kartoniku na wysokości pasa fartucha umożliwiają zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Przy szyi zapinane za pomocą **rzepa** wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnej części fartucha. Umiejscowienie rzepa stanowiącego zapięcie na karku umożliwia dopasowanie fartucha do sylwetki chirurga i jego rozmiaru ciała na wysokości ramion dając możliwość głębokiego założenia na siebie tylnych części fartucha i uzyskania pełnej sterylności tylnej powierzchni fartucha. Sposób złożenia fartucha w opakowaniu musi umożliwiać ubranie bez konieczności jego rozwijania. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Wymagane podwójne sterylne opakowanie fartucha - papier lub włóknina i rękaw foliowo papierowy. Wewnątrz opakowania min. 2 ręczniki celulozowe o min. wym. 30 x 30 cm. Do transportu produktu podwójne opakowanie zestawów, zewnętrzne kartonowe i wewnętrzne – dispenser kartonowy”

**Odpowiedź 19:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 20:** „Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 1 poz. 2 niżej opisanych fartuchów **nieznacznie** różniących się od opisanych w SIWZ?

**Jednorazowy wzmocniony, sterylny pełnobarierowy fartuch chirurgiczny nieprzemakalny do długich zabiegów.**

Obszar wzmocnienia w części przedniej i w rękawach. Materiał typu SMMS lub SMMMS, bezwzględnie musi spełniać wymogi normy EN 13795 1-3.

Każdy fartuch posiada min. informacje o dacie ważności i nr serii w postaci naklejki do umieszczenia w dokumentacji pacjenta. Gramatura minimum **35** g/m<sup>2</sup>, gramatura obszaru wzmocnienia min. **85** g/m<sup>2</sup> Rękaw zakończony elastycznym mankietem, tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki umiejscowione w kartoniku na wysokości pasa fartucha umożliwiają zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Zapinanie przy szyi za pomocą **rzepa** wielokrotnego użytku z możliwością mocowania w dowolnej części fartucha. Umiejscowienie rzepa stanowiącej zapięcie na karku umożliwia dopasowanie fartucha do sylwetki chirurga i jego rozmiaru ciała na wysokości ramion dając możliwość głębokiego założenia na siebie tylnych części fartucha i uzyskania pełnej sterylności tylnej powierzchni fartucha. Sposób złożenia fartucha w opakowaniu musi umożliwiać ubranie bez konieczności jego rozwijania. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Podwójne sterylne opakowanie fartucha - papier i rękaw foliowo papierowy. **Dodatkowo wewnątrz opakowania 2 ręczniki celulozowe do rąk.** Do transportu produktu podwójne opakowanie zestawów, zewnętrzne kartonowe i wewnętrzne – dyspenser kartonowy  
Rozmiary M, L, XL, XXL lub równoważne.”

**Odpowiedź 20: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pytanie 21: „dotyczy Pakietu nr 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 niżej opisanego opatrunku do mocowania cewników dializacyjnych:

Sterylny, jednorazowy, samoprzylepny, włókninowy opatrunek do ochrony cewników, z kieszonką wykonaną z absorbującego materiału redukującego zabrudzenie, zabezpieczonego powłoką przepuszczającą powietrze o wymiarze 16cm x 6cm?”

**Odpowiedź 21: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.**

**Pytanie 22: „Pakiet 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?”

**Odpowiedź 22: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pytanie 23: „Pakiet 1, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny zapinany przy szyi na standardowy rzep?”

**Odpowiedź 23: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pytanie 24: „Pakiet 1, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny pakowany z dwoma rękawicami włókninowymi?”

**Odpowiedź 24:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w ww. asortymencie ręczników włókninowych - przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego co do opisu przedmiotu zamówienia w niniejszych pozycjach pakietu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 25:** „Pakiet 1, poz. 2

*Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> ze wzmocnieniem o gramaturze 38g/m<sup>2</sup> (łączna gramatura w miejscu wzmocnienia 73g/m<sup>2</sup>)?”*

**Odpowiedź 25:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 26:** „Pakiet 1, poz. 1

*Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SSMMS o gramaturze 45g/m<sup>2</sup>?”*

**Odpowiedź 26:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w ww. asortymencie fartucha o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> - przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego co do opisu przedmiotu zamówienia w niniejszej pozycji pakietu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 27:** „Pakiet 1, poz. 2

*Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SSMMS o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> ze wzmocnieniem o gramaturze 38g/m<sup>2</sup> (łączna gramatura w miejscu wzmocnień 83g/m<sup>2</sup>)?”*

**Odpowiedź 27:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w ww. asortymencie fartucha o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> ze wzmocnieniem o gramaturze 38g/m<sup>2</sup> (łączna gramatura w miejscu wzmocnień 83g/m<sup>2</sup>) - przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego co do opisu przedmiotu zamówienia w niniejszej pozycji pakietu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 28:** „Pakiet 3, poz. 1

*Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wymogu, aby serweta spełniała wymogi normy EN13795 1-3, norma ta dotyczy asortymentu stosowanego bezpośrednio na bloku operacyjnym i stanowiącym sterylne obłożenie pola operacyjnego w trakcie procedur zabiegowych/operacyjnych.”*

**Odpowiedź 28:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 29:** „Pakiet 3, poz. 1

*Czy Zamawiający dopuści podkład 2 warstwowy wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej?”*

**Odpowiedź 29:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 30:** „*Pakiet 3, poz. 1*

*Czy Zamawiający ma na myśli serwetę wykonaną z włókniny typu SMS?”*

**Odpowiedź 30:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 31:** „*Pakiet 5, poz. 3*

*Czy Zamawiający dopuści opatrunek z folii poliuretanowej w rozmiarze 15cmx20cm?”*

**Odpowiedź 31:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „*Rozmiar*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 32:** „*Pakiet 5, poz. 1-3*

*Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 1-3 (w przypadku zgody na poprzednie pytanie) do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania co umożliwi Państwu lepszy wybór oferty najkorzystniejszej.”*

**Pytanie 33:** „*Pakiet 5, poz. 1-2*

*Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 1-2 (w przypadku braku zgody na pytanie dot. Pakietu 5, poz 3) do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania co umożliwi Państwu lepszy wybór oferty najkorzystniejszej.”*

**Odpowiedź 32-33:** Zamawiający nie przewiduje wydzielenia z pakietów poszczególnych pozycji.

**Pytanie 34:** „*Pakiet 6, poz. 1*

*Czy Zamawiający dopuści watę celulozową pakowaną w papier?”*

**Odpowiedź 34:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego-opakowanie folia lub papier i karton transportowy. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 35:** „*Pakiet 6, poz. 1*

*Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'5kg z przeliczeniem zamawianej ilości?”*

**Odpowiedź 35:** Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem przeliczenia zamawianych ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku, w celu porównywalności ofert.

**Pytanie 36:** „*Pakiet 8, poz. 1-2*

*Czy Zamawiający dopuści folię z przylepnymi brzegami?”*

**Odpowiedź 36:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu



dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 37: „Pakiet 8, poz. 2**

*Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni lepnej 70x74cm?”*

**Odpowiedź 37:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Rozmiar” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 38: „Pakiet 10, poz. 1**

*Czy Zamawiający dopuści minimalny skład zestawu do zabiegów PCNL o parametrach:- 1 szt. serweta do nakrycia stołu instrumentariuszki o wym. 150x190cm Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ”*

**Odpowiedź 38:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” oraz w załączniku nr 1.1A „Wymagania dotyczące zestawów” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Zapytania od nr 39 do nr 43 dotyczą Pakietu nr 5 Opatrunki specjalistyczne różne**

**Pytanie 39: „pozycja 4**

*Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 10cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.”*

**Odpowiedź 39:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu, ponieważ spełnia on wymagania opisu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 40: „pozycja 5**

*Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 15cm x 15cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed*

*infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran."*

**Odpowiedź 40: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu, ponieważ spełnia on wymagania opisu przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 41: „pozycja 6**

*Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran."*

**Odpowiedź 41: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pytanie 42: „pozycja 7**

*Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 20cm) zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran."*

**Odpowiedź 42: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pytanie 43: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 - 7 z Pakietu nr 5 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi."**

**Odpowiedź 43: Zamawiający nie przewiduje wydzielania z pakietów poszczególnych pozycji.**

**Pytanie 44: „Pakiet 1 poz. 1**

*Prosimy o dopuszczenie sterylnych fartuchów chirurgicznych wykonanych z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup> i kroju prostym. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze żółtym oznaczającym wymagania standardowe. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barierowość min. 55 mmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie min. 117 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD/MD min. 31/56 N. Na*

*opakowaniu indykator sterylności, min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. Rozmiary S-XXL.”*

**Odpowiedź 44: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pytanie 45: „Pakiet 1 poz.2**

*Prosimy o dopuszczenie sterylnych fartuchów chirurgicznych wykonanych z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup> i kroju prostym. W przedniej części i na rękawach wzmocnienia z laminatu. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze zielonym oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barierowość min. 55 mmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie min. 117 kPa i min.140 kPa w obszarze krytycznym, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD/MD min. 31/56 N oraz min. 90/100 N w obszarze krytycznym. Na opakowaniu indykator sterylności min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. Rozmiary S-XXL.”*

**Odpowiedź 45: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pytanie 46: „Pakiet 4 poz.1**

*Czy w trosce o jakość wyrobu oraz środowisko naturalne zamawiający oczekuje, aby podkłady posiadały certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji ISO 13485, ISO 9001 oraz certyfikat wdrożenia systemu zarządzania środowiskowego ISO 14001?”*

**Odpowiedź 46: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.**

**Pytanie 47: „Pakiet 8**

*Prosimy o dopuszczenie chirurgicznej folii z jodoformem, która posiada lepszą niż wymaganą klasę medyczną tj. IIa.”*

**Odpowiedź 47: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.**

**Pytanie 48: „Pakiet 8**

*Prosimy o wyjaśnienie czy należy zaoferować folię chirurgiczną sterylizowaną radiacyjnie?”*

**Odpowiedź 48: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.**

**Pytanie 49: „Pakiet 8**

*Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy należy zaoferować folię chirurgiczną w opakowaniach jednostkowych podwójnych: papier silikonowany i folia aluminiowa ?”*

**Odpowiedź 49: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.**

**Pytanie 50: „Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie folii zawierającej w warstwie lepnej jodoform, wykonanej z poliestru o grubości 0,025 mm, oddychającej rozciągliwej, niepalnej, antystatycznej, rozciągliwej (min. 28%), o wysokim stopniu przepuszczalności dla pary wodnej (MVTR > 600g/m<sup>2</sup>/24h),**

*sterylizowanej promieniami GAMMA, z systemem bezpiecznej aplikacji ze znacznikiem uwolnienia linera, posiadającej potwierdzenie skuteczność bakteriobójcza w opublikowanym badaniu in vivo z udziałem minimum 250 pacjentów, o rozmiarach powierzchni lepnej 56x45cm?"*

**Odpowiedź 50:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 51:** *„Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie folii zawierającej w warstwie lepnej jodofor, wykonanej z poliestru o grubości 0,025 mm, oddychającej rozciągliwej, niepalnej, antystatycznej, rozciągliwej (min. 28%), o wysokim stopniu przepuszczalności dla pary wodnej (MVTR > 600g/m2/24h), sterylizowanej promieniami GAMMA, z systemem bezpiecznej aplikacji ze znacznikiem uwolnienia linera, posiadającej potwierdzenie skuteczność bakteriobójcza w opublikowanym badaniu in vivo z udziałem minimum 250 pacjentów, o rozmiarach powierzchni lepnej 56x60cm?"*

**Odpowiedź 51:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 52:** *„Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 oczekuje zaoferowania folii bakteriobójczej sklasyfikowanej jako wyrob medyczny klasa III (właściwa klasyfikacja tego typu wyrobów medycznych o działaniu bakteriobójczym to zastosowanie reguły IX Załącznika 13 Dyrektywy)? Wyroby medyczne oznaczone klasą III mają działanie bakteriobójcze, gdyż zawierają odpowiednią ilość substancji czynnej – zgodnie z definicją zawartą w dyrektywie – Dyrektywa dla Wyrobów Medycznych 93/42/EEC, (Medical Device Directive 93/42/EEC) MDD. Wszystkie produkty niżej sklasyfikowane, o mniejszych wymogach dotyczących bezpieczeństwa stosowania, nie mają działania bakteriobójczego, zatem nie spełniają wymagań Zamawiającego.”*

**Odpowiedź 52:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ, formularzu cenowym oraz dopuszczonych niniejszym pismem. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuszcza zaoferowanie folii o parametrach opisanych w pytaniu.

**Pytanie 53:** **„Dotyczy Pakiet nr 1, poz. 1**

*Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny o poniższym opisie:  
Jednorazowy sterylny pełnobarierowy fartuch chirurgiczny nieprzemakalny.  
Materiał typu SMMMS, spełniający wymogi normy EN 13795 1-3. Każdy fartuch posiada informacje o dacie ważności i nr serii w postaci 3 naklejek do umieszczenia w dokumentacji pacjenta. Gramatura minimum 35g/m2. Rękaw zakończony elastycznym mankietem, tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki umiejscowione w kartoniku na wysokości pasa fartucha umożliwiają zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego.  
Wiązanie przy szyi za pomocą taśmy wielokrotnego użytku (rzep). Sposób złożenia fartucha w opakowaniu umożliwia ubranie bez konieczności jego rozwijania. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Fartuch pakowany podwójnie w sterylne opakowanie- papier lub włóknina i rękaw foliowo papierowy.*

*Wewnątrz opakowania min. 2 ręczniki celulozowe o min. wym. 30 x 30 cm. Podwójne opakowanie transportowe – worek foliowy + karton transportowy. Rozmiary M, L, XL, XXL.”*

**Odpowiedź 53:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 54:** „*Dotyczy Pakiet nr 1, poz. 2*

*Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny o poniższym opisie:*

*Fartuch jednorazowy wzmocniony, sterylny pełnobarierowy fartuch chirurgiczny nieprzemakalny do długich zabiegów. Obszar wzmocnienia w części przedniej i w rękawach.*

*Materiał typu SMMMS, bezwzględnie spełnia wymogi normy EN 13795 1-3. Każdy fartuch posiada informacje o dacie ważności i nr serii w postaci 3 naklejek do umieszczenia w dokumentacji pacjenta. Gramatura minimum 35g/m<sup>2</sup>, gramatura obszaru wzmocnienia min. 40g/m<sup>2</sup>. Rękaw zakończony elastycznym mankietem, tylne części fartucha zachodzą na siebie, troki umiejscowione w kartoniku na wysokości pasa fartucha umożliwiają zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Wiązanie przy szyi za pomocą taśmy wielokrotnego użytku (rzep). Sposób złożenia fartucha w opakowaniu umożliwia ubranie bez konieczności jego rozwijania. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Fartuch pakowany podwójne w sterylne opakowanie- papier lub włóknina i rękaw foliowo papierowy. Podwójne opakowanie transportowe – worek foliowy + karton transportowy. Rozmiary M, L, XL,”*

**Odpowiedź 54:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 55:** „*Dotyczy Pakiet nr 3, poz. 1*

*Czy Zamawiający dopuści serwetę o gramaturze 28g/m<sup>2</sup>, niesterylną wykonaną z włókniny polipropylenowej laminowanej folią PE.”*

**Odpowiedź 55:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 56:** „*Dotyczy Pakiet nr 3, poz. 1*

*Czy Zamawiający dopuści serwetę o gramaturze 30g/m<sup>2</sup>?”*

**Odpowiedź 56:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 57:** „*Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 1*

*Czy Zamawiający dopuści podkład o poniższym opisie:*

*Prześcieradło ochronne na stół operacyjny, 5-cio warstwowe, wykonane z dwóch scalonych powłok, powierzchnia chłonna lekko pikowana, absorpcyjna warstwa środkowa. Warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa wykonana z folii polietylenowej. Wymiar całkowity 225 cm x 101cm (tolerancja +/- 2 cm). Rdzeń chłonny 200 cm x 50 cm (tolerancja +/- 2 cm).”*

**Odpowiedź 57:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 58:** „*Dotyczy Pakiet nr 4, poz. 1*

*Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do odrębnego pakietu co umożliwi Zamawiającemu na uzyskanie większej liczby konkurencyjnych ofert.”*

**Odpowiedź 58:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania z pakietów poszczególnych pozycji.

**Pytanie 59:** „*Dotyczy Pakiet nr 10, poz. 2*

*Czy Zamawiający dopuści zestaw urologiczny o poniższym opisie:*

- Sterylny, jednorazowego użytku
- Materiał trzywarstwowy, chłonny na całej powierzchni
- Opakowanie zewnętrzne typu folia-papier, opakowanie transportowe: worek foliowy + karton
- Serweta główna posiada piktogramy
- Cztery naklejki z kodem kreskowym, nazwą produktu, numerem katalogowym, nr serii, datą ważności i informacją o producencie
- Zgodność z normą PN-EN 13795 1-3
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190cm;
- 1 serweta o wymiarach 180cm x 300cm, z otworem 15x20cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowany zbiornik w kształcie trójkąta do przechwytywania płynów wyposażony w kształtkę (sztywnik) oraz zawór odpływowy z możliwością podłączenia do ssaka, dwa zintegrowane z serwetą organizatory przewodów w formie rzepów”

**Odpowiedź 59:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” oraz w załączniku nr 1.1A „Wymagania dotyczące zestawów” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 60:** „Pakiet nr 5, poz. 1-3

*Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu - pozwoli to na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.”*

**Odpowiedź 60:** Zamawiający nie przewiduje wydzielenia z pakietów poszczególnych pozycji.

**Pytanie 61:** „Pakiet nr 5, poz. 1-3

*Proszę o odpuszczenie opatrunku poliuretanowego (transparentny):*

- Przepuszczający parę wodną i powietrze
- Oddychający, wodoodporny, stanowiący barierę przeciwbakteryjną
- Wkład chłonny przylega bezpośrednio do rany, absorbuje wysięk
- Posiada właściwości absorpcyjne, ochronne, nie przywiera do ran
- Jednorazowego użytku
- Sterylny, sterylizowany promieniami gamma
- Hipoalergiczny
- Niewidoczny w promieniach Roentgena”

**Odpowiedź 61:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu, przy zachowaniu pozostałych wymagań w zakresie rozmiaru, ponieważ spełnia on wymagania opisu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 62:** „Pakiet nr 5, poz. 1

*Proszę o odpuszczenie opatrunku w rozmiarze 5x7,5.”*

**Odpowiedź 62:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu, ponieważ spełnia on wymagania opisu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 63:** „Pakiet nr 5, poz. 2

*Proszę o odpuszczenie opatrunku w rozmiarze 10x10 cm lub 10x15 cm.”*

**Odpowiedź 63:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – w rozmiarze 10 cm x 10 cm- przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Rozmiar” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

**Pytanie 64:** „*Pakiet nr 5, poz. 3*

*Proszę o odpuszczenie opatrunku w rozmiarze 10x125 cm.*”

**Odpowiedź 64:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 65:** „*Pakiet 1, poz. 1: czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup>, zapinane przy szyi za pomocą rzepa, wewnątrz opakowania dwa włókninowe ręczniczki w rozmiarze 40x20cm, pozostałe wymagani zgodnie z SIWZ.*”

**Odpowiedź 65:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 66:** „*Pakiet 1, poz. 2: czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup> i gramaturze wzmocnienia 75 g/m<sup>2</sup>, zapinane przy szyi za pomocą rzepa, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?*”

**Odpowiedź 66:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

#### **Zapytania od nr 67 do nr 79 dotyczą projektu umowy**

**Pytanie 67:** „*Zważywszy na treść § 1 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?*

*Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.*

*W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia.”*

**Odpowiedź 67:** Zamawiający informuje, że przewiduje wykorzystanie asortymentu w ilościach zgodnych z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 1.1.

**Pytanie 68:** „*Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?*”

**Pytanie 69:** „*Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.*”

**Pytanie 70:** „*Jak należy rozumieć wyrażenie w § 5 ust. 1 wzoru umowy: „wartości dostawy brutto objętej zamówieniem dla danego pakietu”? Czy Zamawiający zgadza się*

aby w § 5 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „wartości dostawy brutto objętej zamówieniem dla danego pakietu” zostało zastąpione wyrażeniem „wartości brutto towaru, którego dotyczy zwłoka”?”

**Pytanie 71:** „Treść § 5 ust. 1 wzoru umowy jest niejasna i budzi wątpliwości (od jakiej wartości będzie naliczana kara umowna?). Dlatego konieczne jest doprecyzowanie § 5 ust. 1 wzoru umowy.”

**Pytanie 72:** „Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy do należytej realizacji umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „po dodatkowym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy”?”

**Pytanie 73:** „Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.”

**Pytanie 74:** „Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 1 ust. 1 umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?”

**Pytanie 75:** „Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

**Pytanie 76:** „Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie § 8 lit. a, b lub c Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?”

**Pytanie 77:** „Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.”

**Pytanie 78:** „Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.”

**Pytanie 79:** „Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.”

**Odpowiedź 68 - 79:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

#### **Zapytania od nr 80 do nr 82 dotyczą pakietu nr 5**

**Pytanie 80:** „Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku z folii poliuretanowej w rozmiarze 10 x 15 cm? Pozostałe parametry bez zmian.”

**Odpowiedź 80:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych



wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Rozmiar” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 81:** „Poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku charakteryzującego się czasookresem stosowanie przez 72 godziny w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm?

*lub w przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku o średnicy 4cm i czasie działania przez 12 godzin z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości tj. 720 sztuk.”*

**Odpowiedź 81:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm - przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Rozmiar” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 82:** „Poz. 14 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 10 x 10cm? Pozostałe parametry bez zmian.”

**Odpowiedź 82:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu, ponieważ spełnia on wymagania opisu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 83:** „PAKIET 9

*Poz. 1,2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zamiast dwóch pozycji (poz. 1 i 2), jednej pozycji, w ilości 9000szt, zestawu zabiegowego do dializ zawierającego w swoim składzie dwie części dla podłączenia i rozłączenia zgodnie z opisem poniżej.”*

## Zestaw do hemodializy

### Skład zestawu\*:

#### Podłączenie

- 1 x para rękawiczek diagnostycznych, rozmiar M (pakowane, wywinięty mankiet)
- 1 x serweta włókninowa nieprzylepna, 38 x 45 cm (barierowa)
- 4 x kompres z gazy bawełnianej, 7,5 x 7,5 cm
- 2 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej, 6 x 7 cm (zapakowany)
- 4 x (2 x 2 szt.) przylepiec włókninowy podtrzymujący, 1,25 x 15 cm

#### Rozłączenie

- 1 x para rękawiczek diagnostycznych, rozmiar M (pakowane, wywinięty mankiet)
- 1 x pojedyncza rękawiczka diagnostyczna dla pacjenta, rozmiar L
- 4 x kompres z gazy bawełnianej, 7,5 x 7,5 cm
- 2 x samoprzylepny opatrunek chłonny, 5 x 7,2 cm (zapakowany)

#### Opakowanie:

Opakowanie miękkie (papier-folia) typu blister „2 w 1” (Podłączenie + Odłączenie), dzięki czemu sterylność procedury zostaje zachowana na obydwu jej etapach. Komponenty potrzebne przy „Odłączeniu” są dodatkowo zapakowane.



**Odpowiedź 83:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 84:** „Pakiet 3

*Czy zamawiający dopuści serwetę włókninową jednowarstwową, z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, w rozmiarze 210 cm x 160 cm, niejałowa, pakowana po 10 szt. w opakowaniu zbiorczym?”*

**Odpowiedź 84: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert oraz wnoszenia wadium wyznaczony do dnia 13.09.2018 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.**