



Sosnowiec, dn.27.03.2017r.



## INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW

### Wyjaśnienia Zamawiającego 1

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę materiałów opatrunkowych i środków higienicznych**.  
Znak sprawy **ZP-2200- 10/17**

Działając zgodnie z art. 38 ustawy i Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

#### Pytanie nr 1

Pakiet 7, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski o długości 5 m?

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

#### Pytanie nr 2

Pakiet 7, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski o wymiarach 12cm x 5m?

#### Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

#### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 9, dopuści złożenie oferty z opatrunkami o wymiarach nieznacznie odbiegającymi od wymaganych w SIWZ tj. 5x9cm pakowanymi po 40 szt. dla pak. 1, 10x9cm pakowanymi po 40 szt. dla poz. 2, 9x15cm pakowanymi po 40 szt. dla poz. 3, 20x9cm pakowanymi po 40 szt. dla poz. 4, 25x9cm pakowanymi po 40 szt. dla poz. 5 z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianych opakowań?

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuści opatrunki 5x9 cm x 40 szt.

Pakiet 9 poz 1 Zamawiający dopuści opatrunki 5x 9 cm x 40 szt odpowiednio przeliczone, poz 2

Zamawiający nie dopuszcza opatrunków 10 x 9 cm x 40 szt,

poz 3 plaster 9x 15cm mieści się w podanym przez Zamawiającego przedziale,

poz 4 Zamawiający dopuści rozmiar 20 x 9 cm pakowane po 40 szt.

poz 5 Zamawiający dopuści rozmiar 25 x 9 cm pakowany po 40 szt.

Przeliczenie oferowanych ilości zgodnie z pkt. XI. 7 SIWZ

#### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 15, dopuści złożenie oferty z opatrunkami o wymiarach 5x7,5cm, spełniającymi pozostałe wymagania z SIWZ?

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

#### Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 4 pozycji 2 i 5, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

SOSNOWIECKI SZPITAL  
MIEJSKI  
sp. z o.o.

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

TEL. (32) 41.30.100

FAX (32) 41.30.112

www.szp.tal.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY  
W SĄDZIE REJONOWYM  
KATOWICE - WSCHÓD  
W KATOWICACH  
WYDZIAŁ VIII GOSPODARZY  
KRAJOWEGO REJESTRU  
SĄDOWEGO POD NUMEREM  
0000476320

KAPITAŁ ZAKŁADOWY  
68 347 000,00 ZŁ

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 5 w pozycji 3 i 4 gazy sterylizowanej parą wodną?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści gazę sterylizowaną parą wodną.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 9: w pozycji 1 opatrunek o wymiarach 8cm x 10 cm w opakowaniu a'25 szt, w pozycji 2 opatrunek o wymiarach 8cm x 15cm w opakowaniu a'25 szt, w pozycji 3 opatrunku w opakowaniu a'25 szt, w pozycji 6 opatrunku w opakowaniu a'50 szt, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź:**

Pakiet 9 poz 1 – Zamawiający nie dopuszcza opatrunku o wymiarach 8 x 10 cm; poz. 2 – Zamawiający nie dopuszcza opatrunku o wymiarach 8 x 15 cm; Zamawiający dopuszcza w poz 3 opatrunek w opakowaniu po 25 szt. i w poz. 6 opatrunek w opakowaniu po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem zgodnie z pkt. XI 7 SIWZ.

**Pytanie nr 8**

Pakiet nr 18 - Opatrunek do stabilizacji cewników epiduralnych, opatrunek do mocowania cewników i sond donosowych, ilość pozycji 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Grip Lok nieinwazyjny system mocowań cewników zewnątrzoponowych posiadający wyprofilowaną piankową poduszkę z adhezyjną warstwą stabilizującą oraz dwuwarstwowy fiksor rzepowy.

GRIP-LOK jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji. Produkt hipoalergiczny, sterylny pakowany w opakowanie typu papier/folia.

alergicznym. Mocowania GRIP-LOK są wyjątkowo cienkie, wodoodporne oraz przepuszczające powietrze..

Zastosowanie GRIP-LOK do mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia.

Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Numer katalogowy: 3300MEPL. Opakowanie zbiorcze zawiera 50 sztuk produktu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 9**

Pakiet nr 18 - Opatrunek do stabilizacji cewników epiduralnych, opatrunek do mocowania cewników i sond donosowych, ilość pozycji 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt Grip Lok duży (nr katalogowy: 3400L) nieinwazyjny system mocowań preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników który zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystny w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej.

GRIP-LOK jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Mocowania GRIP-LOK są wyjątkowo cienkie, wodoodporne oraz przepuszczające powietrze.

Zastosowano unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem.

Zastosowanie GRIP-LOK do mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia.

Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 10 PAKIET 5**

Czy zamawiający w poz. 1 wymaga gazy 17 nitkowej w składce pozostałe wymagania zgodnie z siwz?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści.

**Pytanie nr 11 PAKIET 5**

Czy zamawiający w poz. 1 dopuści wycenę za opak. 100 m gazy z przeliczeniem na 48 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści. Zmianę należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo – cenowym.

**Pytanie nr 12 PAKIET 5**

Czy zamawiający wymaga gazy sterylizowanej tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści.

**Pytanie nr 13**

Pakiet 4, pozycja 3, 4, 6, 7

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby kompresy były przewiązywane po 10sztuk.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 14**

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a`20sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 15**

Pakiet 4, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a`20sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 16**

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści sterylny opatrunek na wenflon z przecięciem w rozmiarze 6x7cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 17**

Pakiet 15

Czy Zamawiający ma na myśli opatrunek na wenflon bez przecięcia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie precyzuje w opisie w SIWZ czy opatrunek ma mieć przecięcie i dopuści zarówno bez przecięcia jak i z przecięciem.

**Pytanie nr 18**

Pakiety 9, poz. 1-6

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie hipoalergicznym opatrunków wykonanych z poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza zaferowania opatrunków wykonanych z poliurctanu.

**Pytanie nr 19**

Pakiety 9, poz. 1

Proszę o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10x10 cm, zamiast 10x6 cm, w opakowaniu a`10 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 20**

Pakiety 9, poz. 2

Proszę o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10x15 cm, zamiast 6x15 cm, w opakowaniu a`25 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 21**

Pakiety 9, poz. 3

Proszę o dopuszczenie opatrunku w opakowaniu a`25 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z pkt. XI. 7 SIWZ.

**Pytanie nr 22**

Pakiety 15

Proszę o dopuszczenie opatrunku do kaniuli w rozmiarze 6x8 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 20; pakiet 21): 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:**

Zgodnie z pkt. V. 2.2 SIWZ.

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 21, pozycje: 1, 2, 3, 4; pakiet 20, pozycje: 1, 2): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barrierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnątrz skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 21, pozycje: 1, 2, 3, 4; pakiet 20, pozycje: 1, 2): 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 (SCA, TZMO, Lille, ABENA) 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:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 21, pozycje: 1, 2, 3, 4; pakiet 20, pozycje: 1, 2): 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 (SCA, TZMO, Lille, ABENA) 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:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 21, pozycje: 1, 2, 3, 4; pakiet 20, pozycja: 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkce minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z przodu jest z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego nie powoduje obtarę w okolicach podbrzusza.

**Odpowiedź:**

Zamawiający w Pakiecie nr 20 poz. 1 i 2 dopuszcza jeden tylny ściągacz taliowy.

W Pakiecie nr 21 Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 21; pozycja 4) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 130 ml.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 21; pozycja 3) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2850ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2900ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2850 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 50 ml.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 21, pozycje: 1, 3; pakiet 20, pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 21, pozycje: 1, 3; Pakiecie 20, pozycja 1 - pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm.

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 21, pozycje: 2, 4; pakiet 20, pozycja 2): pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 21, pozycje: 2, 4; Pakiecie 20, pozycja 2 - pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że takie wymiary są w SIWZ.

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 21, pozycje: 1, 2, 3, 4; pakiet 20, pozycje: 1, 2): pieluchomajtek tzw. „oddychających” na całej powierzchni produktu, tj. od wewnątrz oraz na zewnątrz wkładu chłonnego oraz w partiach bocznych? Zastosowanie produktów oddychających na całej powierzchni, pozwala na utrzymanie odpowiedniej temperatury i wilgotności po założeniu pieluchomajtki, przy zachowaniu maksymalnej ochrony przed niepożądanymi wyciekami. Wpływa to pozytywnie na zdrowie i komfort psychiczny pacjenta, jak również na czas pracy personelu poświęcony pielęgnacji ciała chorego, gdyż nie powstają podrażnienia skóry, pękanie, jak również odleżyny

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 33****Pakiet 1 poz. 1-3**

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku?

Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wyroby zarejestrowane w klasie IIa reguła 7.

**Pytanie nr 34****Pakiet 3 (poz. 1-4)**

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku?

Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wyroby zarejestrowane w klasie IIa reguła 7.

**Pytanie nr 35****Pakiet 4 (poz. 1-9)**

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku?

Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wyroby zarejestrowane w klasie IIa reguła 7.

**Pytanie nr 36****Pakiet 3-4:**

Czy na potwierdzenie spełniania wymogu minimalnej gramatury kompresu Zamawiający wymaga załączenia do oferty karty danych technicznych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza załączenie do oferty kart technicznych. Zgodnie z pkt. V. 2.2 SIWZ

**Pytanie nr 37****Pakiet 5 poz. 1-4**

Czy należy zaoferować wyroby zaklasyfikowane do klasy II a reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne wykorzystywane na blokach operacyjnych? Tylko tak zaklasyfikowany wyrób gwarantuje odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wyroby zarejestrowane w klasie IIa reguła 7.

**Pytanie nr 38****Pakiet nr 5, poz. 1**

Czy można zaferować gazę pakowaną po 200m?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w Pakiecie nr 5 poz. 1 gazy pakowanej po 200mb.

**Pytanie 39****Pakiet nr 5, poz. 3-4**

Czy należy zaferować gazę sterylizowaną w parze wodnej, metodzie najbezpieczniejszej dla pacjenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza gazę sterylizowaną parą wodną.

**Pytanie 40****Pakiet nr 8, poz. 1-2:**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania opasek gipsowych nawijanych na plastikowy perforowany tubus, który ułatwia równomierne namakanie i nie odkształca się w trakcie odciskania.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w Pakiecie nr 8 poz. 1 i 2 opasek gipsowych nawijanych na plastikowy perforowany tubus, który ułatwia równomierne namakanie i nie odkształca się w trakcie odciskania.

**Pytanie 41****Pakiet nr 8, poz. 1-2:**

W związku z faktem, że dopuszczone jest zaferowanie opasek o dwóch różnych długościach prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny za metry bieżące, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie równorzędnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie wymaganej ilości metrów bieżących w wyżej wymienionych pozycjach.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 42****Pakiet 11 poz. 1-7**

Czy należy zaferować wyroby sterylizowane w parze wodnej, metodzie najbezpieczniejszej dla pacjenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza sterylizację parą wodną.

**Pytanie 43****Pakiet 11, poz. 6:**

Czy Zamawiający dopuści tufery posiadające nitkę RTG? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 11 poz. 6 zaferowanie tupperów posiadających nitkę RTG.

**Pytanie 44****Pakiet 12, poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku?

Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wyroby zarejestrowane w klasie IIa reguła 7.

**Pytanie 45****Pakiet 20, poz. 1-2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby pieluchomajtki posiadały ściągacze taliowe?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie odstępuje od wymogu, aby pieluchomajtki posiadały ściągacze taliowe. Pieluchomajtki muszą posiadać co najmniej 1 tylny ściągacz taliowy albo przedni i tylny.

**Pytanie 46**

**Pakiet 20, poz. 1**

Czy można zaferować pieluchomajtki o obwodzie bioder 75 cm do 110cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 20 poz. 1 zaferowanie pieluchomajtek o obwodzie bioder 75 cm do 110cm.

**Pytanie 47**

**Pakiet 20, poz. 2**

Czy można zaferować pieluchomajtki o obwodzie bioder 100 cm do 150cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 20 poz. 2 zaferowanie pieluchomajtek o obwodzie bioder 100 cm do 150cm.

**Pytanie 48**

**Pakiet 20, poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części kroczka, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 49**

**Pakiet 21, poz. 1**

Czy można zaferować pieluchomajtki o obwodzie bioder 75 cm do 110cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 21 poz. 1 zaferowanie pieluchomajtek o obwodzie bioder 75 cm do 110cm.

**Pytanie 50**

**Pakiet 20, poz. 2**

Czy można zaferować pieluchomajtki o obwodzie bioder 100 cm do 150cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 20 poz. 2 zaferowanie pieluchomajtek o obwodzie bioder 100 cm do 150cm.

**Pytanie 51**

**Pakiet 21, poz. 3**

Czy można zaferować pieluchomajtki o obwodzie bioder 75 cm do 110cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 21 poz. 3 zaferowanie pieluchomajtek o obwodzie bioder 75 cm do 110cm.

**Pytanie 52**

**Pakiet 20, poz. 4**

Czy można zaferować pieluchomajtki o obwodzie bioder 100 cm do 150cm?

**Odpowiedź:**

W Pakiecie nr 20 nie ma pozycji 4. Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 21 poz. 4 zaferowanie pieluchomajtek o obwodzie bioder 100 cm do 150cm

**Pytanie 53**

**Pakiet 21, poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części kroczka, by



skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 54** dot. treści umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby prawo do odstąpienia od umowy przysługiwało mu w przypadku trzykrotnego wykroczenia ze strony Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie 55** dot. treści umowy

Czy Zamawiający zgadza się zapisać w § 2 możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 56** dot. treści umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie słów „15% niezrealizowanej części umowy netto” słowami „10% niezrealizowanej części umowy netto” w § 5 ust. 3 wzoru umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie 57**

Pakiet 9, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku pakowanego po a' 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Pytanie 58**

Pakiet 9,poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku pakowanego po a' 70 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Pytanie 59**

Pakiet 9,poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku pakowanego po a' 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Pytanie 60**

Pakiet 9, poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku pakowanego po a' 40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Pytanie 61**

Pakiet 9, poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku pakowanego po a' 40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Pytanie 62**

Pakiet 9,poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku pakowanego po a' 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź na pytania 57 - 62:**

Tak, zgodnie z pkt. XI. 7 SIWZ.

**Pytanie 63**

Pakiet 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku posiadającego dodatkową ramkę ułatwiającą aplikację.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 15 zaoferowanie opatrunku posiadającego dodatkową ramkę ułatwiającą aplikację.

**Pytanie 64**

Pakiet 17, poz.1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku zbudowanego z trzech hydrokolidów zawieszonych w macierzy polimerowej( karboksymetyloceluloza sodowa, pektyna, żelatyna )Opatrunek stosowany na etapie oczyszczania ran ziarnujących i naskórkujących.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie 65**

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w pakiecie nr 3 w pozycjach nr 1 oraz 2 dopuści kompresy gazowe jałowe o minimalnej gramaturze 1 sztuki kompresu 1,1g?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. 1 i 2 kompresów gazowych jałowych o minimalnej gramaturze 1 sztuki kompresu 1,1g

**Pytanie 66**

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w pakiecie nr 4 w pozycjach nr 2, 3 oraz 4 dopuści kompresy gazowe jałowe o minimalnej gramaturze 1 sztuki kompresu 1,07g?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 2 poz. 2, 3 i 4 kompresów gazowych jałowych o minimalnej gramaturze 1 sztuki kompresu 1,07g

**Pytanie 67**

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w pakiecie nr 4 w pozycjach nr 4 oraz 7 dopuści kompresy jałowe 12 warstwowe.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie 68**

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w pakiecie nr 8 w pozycjach nr 1 oraz 2 dopuści opaski gipsowe szybkowiązące z czasem wiązania 4-6 minut.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 8 poz. 1 i 2 opasek gipsowych szybkowiąjących z czasem wiązania 4-6 minut.

**Pytanie 69**

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w pakiecie nr 9 w pozycjach nr 3, 4 oraz 5 dopuści przylepce włókninowe w opakowaniach a'50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości opakowań

**Odpowiedź:**

Tak, zgodnie z pkt. XI. 7 SIWZ.

**Pytanie 70**

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w pakiecie nr 9 w pozycji nr 2 dopuści przylepiec włókninowy w rozmiarze 15cm x 8cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

42  
KIEROWNIK  
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Ela Kwaśnicka