

Poznań, dnia 20.02.2018  
EZ/350/7/2018/171

Wg rozdzielnika:  
do wszystkich zainteresowanych i uczestników postępowania o zamówienie  
publiczne.nr 7/2018

dotyczy: Zakup i dostawa opatrunków.

Wielkopolskie Centrum Onkologii informuje, iż wpłynęły zapytania do  
Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na które przesyłamy odpowiedzi:

**PYTANIE**

Pakiet nr 49 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 5 x  
6,5 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 w pozycji 1 i 2 opatrunki pokryte  
hypoalergicznym klejem kauczukowym, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie  
Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie wyraża zgody na klej kauczukowy i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 w pozycji 1 opatrunek o wymiarze wkładki  
chłonnej 5 +/- 0,2cm x 30 +/- 0,2cm, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie  
Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 w pozycji 2 opatrunek o wymiarze wkładki  
chłonnej 10 +/- 0,2cm x 4 +/- 0,2cm, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie  
Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 11 opaskę z 2 zapinkami, co umożliwi udział w przetragu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 28 kompresów niejałowych posiadających podwijane brzegi zapobiegające wysnuwaniu się luźnych nitek?

**ODPOWIEDŹ**

Tak, Zamawiający wymaga aby kompresy niejałowe posiadały podwijane brzegi zapobiegające wysuwaniu się luźnych nitek.

**PYTANIE**

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z wkładką chłonną w rozmiarze 5x30cm?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Pakiet 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z wkładką chłonną w rozmiarze 5x10cm dla rozmiaru 10x15cm?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Pakiet 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z wkładką chłonną w rozmiarze 4x10cm dla rozmiaru 8x15cm?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Pakiet 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w opakowaniu a'30 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Pakiet 14, poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie op. 50xblistery 6szt =300 szt, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe, pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.

PYTANIE

Pakiet 14, poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie op. 50xblister 4szt =200 szt, z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe, pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.

PYTANIE

Pakiet 14, poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie op. 50xblister 10szt =500 szt, z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe, pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.

PYTANIE

Pakiet 27 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca w opakowaniu a'24 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe, pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.

PYTANIE

Pakiet 27 poz. 2,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca w opakowaniu a'12 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe, pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.

PYTANIE

Pakiet 27 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca w opakowaniu a'6 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe, pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.

PYTANIE

Pakiet 27 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca z włókniny o składzie: 50% miazga drzewna, 50% poliester?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 27 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca w rozmiarze 9,14mx5cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapis SIWZ 9,14x2,5cm gdyż wymiar 5 cm jest za szeroki.

PYTANIE

Pakiet 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów o wymiarach wykrojów różniących się o +/-10% od podanych?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 30 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów 17-nitkowych 12-warstwowych?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ, zaoferowane kompresy są za grube.

PYTANIE

Pakiet 30 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów 17-nitkowych 16-warstwowych?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ, zaoferowane kompresy są za grube.

PYTANIE

Pakiet 35 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gazy w opakowaniu 100mb z przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE

Pakiet 44, poz. 1-10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków z warstwą chłonna zabezpieczoną folią polietylenową?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 44, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozmiarze 5x7,2cm z wkładką chłonną w rozmiarze 2x4,5cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 44, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozmiarze 6x10cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 44, poz. 3-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w op. a'30 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 44, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 6x4cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 44, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku z wkładką chłonną w rozmiarze 10x4cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

pakiet 24

Czy zamawiający dopuści serwety jałowe gazowe 17 nitkowe, 4 warstwowa z nitką RTG, i tasiemką, w opakowaniu papier-folia, rozmiar 45x45 cm, pojedynczo pakowana z przeliczeniem ilości opakowań?

ODPOWIEDŹ

Nie, zamawiający wymaga serwet 8 – warstwowych, pakowanych a 5 szt. w opakowanie podwójne papier - folia.

PYTANIE

Czy zamawiający dopuści serwetę pojedynczo pakowaną z przeliczeniem ilości opakowań?

ODPOWIEDŹ

Nie, zamawiający wymaga serwet pakowanych a 5 szt. w opakowanie podwójne papier - folia.

PYTANIE

Czy zamawiający dopuści serwety w opakowaniach bez etykiet samoprzylepnych?

ODPOWIEDŹ

Nie, nie dopuści. Etykiety samoprzylepne są niezbędne do identyfikacji wyrobu użytego do pacjenta, oraz pozostają w dokumentacji medycznej pacjenta.

PYTANIE

Czy zamawiający dopuści załączenie kart katalogowych zawierających pełny opis zamiast kart danych technicznych?

ODPOWIEDŹ

Nie, zamawiający wymaga dołączenia kart danych technicznych ( KDT ).

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści dokument potwierdzający powtarzalność procesu sterylizacji w formie certyfikatu z zakresu sterylizacji wyrobów medycznych zgodnej z normą 11135-1 dla tlenu etylenu? Raport z walidacji procesu sterylizacji dotyczy konkretnej partii produktu, natomiast certyfikat potwierdza proces sterylizacji wyrobów medycznych sterylnych wdrożony u wytwórcy. Ponadto dowodzi to, iż proces walidacji jest procesem powtarzalnym kontrolowanym przez zewnętrzne instytucje certyfikujące.

ODPOWIEDŹ

Tak, dopuści.

PYTANIE

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji ponieważ raport walidacji dotyczy konkretnej partii? Ponadto nie jest to dokument wskazujący na dopuszczenie produktu do obrotu.

ODPOWIEDŹ

Nie, zamawiający nie odstąpi od wymogu posiadania przez oferenta raportu walidacji procesu sterylizacji oferowanych wyrobów, i na życzenie zamawiającego, obowiązku przedstawienia w/w raportu do każdej partii dostarczanego towaru, gdyż jak oferent zauważył, jest to dokument potwierdzający walidację procesu sterylizacji i dotyczy konkretnej partii wyrobu.

PYTANIE

Pakiet 28

czy zamawiający dopuści złożenie oświadczenia producenta jako dokument potwierdzający masę powierzchniową gazy?

ODPOWIEDŹ

Nie, zamawiający wymaga dołączenia kart danych technicznych ( KDT ).

PYTANIE

Czy zamawiający wymaga kompresy z niestrzępiącymi się brzegami?

ODPOWIEDŹ

Tak, wymaga

PYTANIE

Czy zamawiający wymaga kompresy z podwijanymi brzegami?

ODPOWIEDŹ

Tak, wymaga

PYTANIE

Czy zamawiający wymaga kompresy sklasyfikowane w klasie II a reguła 7?

ODPOWIEDŹ

Tak, wymaga

PYTANIE

pakiet 30

czy zamawiający dopuści w poz. 1 oraz 5 kompresy 5x5 cm o wykroju 9,5x18,5 cm?

ODPOWIEDŹ

Nie, nie dopuści. Proponowany wykrój gazy stanowi zaledwie 60% powierzchni wykroju opisanej przez zamawiającego, co w znacznym stopniu obniża chłonność, a tym samym jakość proponowanego wyrobu.

PYTANIE

Czy zamawiający dopuści w poz. 2 kompresy 7,5x7,5 cm o wykroju 14,5 x28,5 cm?

ODPOWIEDŹ

Nie, nie dopuści. Proponowany wykrój gazy stanowi zaledwie 72,5% powierzchni wykroju opisanej przez zamawiającego, co w znacznym stopniu obniża chłonność, a tym samym jakość proponowanego wyrobu.

PYTANIE

Czy zamawiający dopuści w poz. 3 i 6 kompresy 10x10 cm o wykroju 19x38 cm?

ODPOWIEDŹ

Nie, nie dopuści. Proponowany wykrój gazy stanowi zaledwie 75,2% powierzchni wykroju opisanej przez zamawiającego, co w znacznym stopniu obniża chłonność, a tym samym jakość proponowanego wyrobu.

PYTANIE

Czy zamawiający wymaga kompresy z niestrzępiącymi się brzegami?

ODPOWIEDŹ

Tak, wymaga

PYTANIE

Czy zamawiający dopuści dokument potwierdzający proces sterylizacji w formie certyfikatu?

Czy Zamawiający dopuści dokument potwierdzający powtarzalność procesu sterylizacji w formie certyfikatu z zakresu sterylizacji wyrobów medycznych zgodnej z normą 11135-1 dla tlenu etylenu? Raport z walidacji procesu sterylizacji dotyczy konkretnej partii produktu, natomiast certyfikat potwierdza proces sterylizacji wyrobów medycznych sterylnych wdrożony u wytwórcy. Ponadto dowodzi to, iż proces walidacji jest procesem powtarzalnym kontrolowanym przez zewnętrzne instytucje certyfikujące.

ODPOWIEDŹ

Tak, dopuści.

PYTANIE

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji ponieważ raport walidacji dotyczy konkretnej partii? Ponadto nie jest to dokument wskazujący na dopuszczenie produktu do obrotu.

#### ODPOWIEDŹ

Nie, zamawiający nie odstąpi od wymogu posiadania przez oferenta raportu walidacji procesu sterylizacji oferowanych wyrobów, i na życzenie zamawiającego, obowiązku przedstawienia w/w raporcie do każdej partii dostarczanego towaru, gdyż jak oferent zauważył, jest to dokument potwierdzający walidację procesu sterylizacji i dotyczy konkretnej partii wyrobu.

#### PYTANIE

Czy zamawiający dopuści dokument dotyczący grubości nitki oraz masy powierzchniowej gazy w formie oświadczenia producenta?

#### ODPOWIEDŹ

Nie, zamawiający wymaga dołączenia kart danych technicznych ( KDT ).

#### PYTANIE

Pakiet 35

czy zamawiający oczekuje gazy opatrunkowej szer. 90 cm długość 100 mb ?

#### ODPOWIEDŹ

Tak.

#### PYTANIE

Czy zamawiający w pakiecie 35 oczekuje gazy bawełnianej 1mx1m?

#### ODPOWIEDŹ

Nie, gdyż zamawiający oczekuje gazy opatrunkowej szer. 90 cm długość 100 mb.

#### PYTANIE

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 35 gazę bawełnianą szer. 90cm, 13 nitkową, opakowanie 100 mb ?

#### ODPOWIEDŹ

Tak.

#### PYTANIE

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 35 wycenę za opakowanie 100 mb z przeliczeniem ilości?

#### ODPOWIEDŹ

Tak.

#### PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 1-6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka i w pozycji 1-6 Zamawiający oczekuje siatek opatrunkowych o długości w stanie swobodnym 1 m, a po rozciągnięciu 2,5 m?

#### ODPOWIEDŹ

Nie zaszła omyłka. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 7-9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka i w pozycji 7-9 Zamawiający oczekuje siatek opatrunkowych o długości w stanie swobodnym 10 m, a po rozciągnięciu 25 m?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o szerokości 1,5 - 2,5 cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o szerokości 2,5 - 3,5 cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o szerokości 5,0 - 6,5 cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o szerokości 7,0 - 9,5 cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o szerokości 10,0 - 13,5 cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o szerokości 13,5 - 16,0 cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o szerokości 3,5 - 4,5 cm?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Pakiet 3, pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o szerokości 5,0 - 6,5 cm?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Pakiet 3, pozycja 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o szerokości 10,0 - 13,5 cm?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Pakiet 6, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego opatrunku wyspowego wykonanego z białej mikroporowatej elastycznej, oddychającej włókniny pokrytej hipoalergicznym klejem akrylowym wyposażony w nieprzywierającą do rany warstwę chłonną w rozmiarze około 4,5x29 cm, rozmiar opatrunku 10x35 cm. Opatrunek bez lateksu, kauczuku i tlenku cynku.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza zaofertowany rozmiar. Nie dopuszcza mikroporowatej, elastycznej włókniny i podtrzymuje zapis SIWZ dotyczący włókniny poliestrowej.

**PYTANIE**

Pakiet 6, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego opatrunku wyspowego wykonanego z białej mikroporowatej elastycznej, oddychającej włókniny pokrytej hipoalergicznym klejem akrylowym wyposażony w nieprzywierającą do rany warstwę chłonną w rozmiarze około 4,5x9,5 cm, rozmiar opatrunku 8x15 cm. Opatrunek bez lateksu, kauczuku i tlenku cynku.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza mikroporowatej, elastycznej włókniny i podtrzymuje zapis SIWZ dotyczący włókniny poliestrowej

**PYTANIE**

Pakiet 8, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku konfekcjonowanego a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

**PYTANIE**

Pakiet 15, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca wykonanego z białej włókniny, perforowanej, pół elastycznej, wysokiej przyczepności, wodoodpornej, w pozostałym zakresie zgodnego z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ**

Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga włókniny poliestrowej. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**PYTANIE**

Pakiet 26, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10x10 cm lub 15x15 cm.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza rozmiar 10 x 10 cm.

**PYTANIE**

Pakiet 27, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca konfekcjonowanego a'24 sztuki.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**PYTANIE**

Pakiet 27, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca konfekcjonowanego a'12 sztuk.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**PYTANIE**

Pakiet 27, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca konfekcjonowanego a'6 sztuk.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**PYTANIE**

Pakiet 27, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca o długości 9,14m z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**PYTANIE**

Pakiet 27, pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca w rozmiarze 9,14 m x 5 cm.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**PYTANIE**

Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazika do dezynfekcji skóry nasączonego 70% alkoholem izopropylowym, saszetka w rozmiarze ok. 5 x 5 cm, gazik złożony w rozmiarze 3x3 cm, po rozłożeniu ok.6x6 cm.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego, zaofertowane gaziki są za małe.

#### PYTANIE

Pakiet 48, pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku żelowego, przezroczystego posiadającego hipoalergiczną przylepną poliuretanową foliową krawędź, by zapobiegać przedostawaniu się bakterii. Rozmiar 10x10 cm.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

#### PYTANIE

Pakiet 49, pozycja 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie plastrów z hipoalergicznym klejem akrylowym, zabezpieczonych papierem silikonowym z kwadratową 1 cm siateczką w kolorze ciemnoniebieskim.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe.

#### PYTANIE

Pakiet 49, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie plastrów pakowanych a'2 sztuki.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie 1 dopuści zaofertowanie Traumastem w pozycji 1 o rozmiarze 7,5x5 cm oraz w pozycji 2 o rozmiarze 20x10 cm równoważnego pod względem medycznym (hemostatycznym) opatrunku hemostatycznego zbudowanego z oksydowanej nieregenerowanej celulozy w postaci tkaniny/ trójwarstwowego opatrunku o budowie mikrowłókienkowej/ nieutkanej włókniny o pH 2,7-3,5. Czas wchłaniania tego hemostatyku wynosi do 8 dni. Wyrób ten charakteryzuje się udokumentowanym działaniem bakteriobójczym także na szczepy: Bacteroides fragilis, oraz grzybobójcze na rodzaj Candida albicans. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych produktów z pakietu. 1 opakowanie=10 sztuk.

Uzasadnienie:

Dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaofertowania w/w materiału podniesie konkurencyjność składanych ofert, co pozwoli na możliwość wyboru wyrobu najlepszej jakości w aspekcie merytorycznym i terapeutycznym, a także na zyskanie realnych oszczędności z zachowaniem najwyższej skuteczności hemostatycznej.

Wskazać należy, iż jedyną i faktyczną przyczyną działania bakteriobójczego także na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP – jest udokumentowane pH 2,7-3,5. Wskazany powyżej produkt hemostatyczny Traumastem posiada wszystkie te cechy i jako taki jest równoważny z produktami posiadającymi dodatkowo potwierdzone owe działanie badaniami klinicznymi in vivo i in vitro.

Dodatkowym potwierdzeniem działania biobójczego dla zaproponowanego wyrobu hemostatycznego jest badanie in vitro będące faktycznym potwierdzeniem powyższej cechy.

#### ODPOWIEDŹ

Nie, zamawiający nie dopuści opisanego produktu, gdyż zamawiający określił dla wymienionych pozycji pH poniżej 3, a proponowany parametr nie mieści się w wymogach zamawiającego. Dodatkowo zamawiający oczekuje celulozy regenerowanej, a nie jak zaofiarowana powyżej nieregenerowana. Zamawiający nie wydzielił z pakietu poz. 1 i poz. 2, gdyż cały pakiet jest takim samym produktem hemostatycznym, wobec czego zamawiający oczekuje wszystkich opisanych rozmiarów od jednego dostawcy.

#### PYTANIE

Dotyczy: 7/2018, Pakiet 20, ilość pozycji 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie 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. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu i podtrzymuje zapis SIWZ.

#### PYTANIE

Dotyczy: 7/2018, Pakiet 20, ilość pozycji 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie 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. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu i podtrzymuje zapis SIWZ.

#### PYTANIE

Dotyczy: 7/2018, Pakiet 21, ilość pozycji 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze dużym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie 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. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu i podtrzymuje zapis SIWZ.

#### PYTANIE

Dotyczy: 7/2018, Pakiet 21, ilość pozycji 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie 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. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu i podtrzymuje zapis SIWZ.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 oraz pozycji 2 z Pakietu nr 20 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIE

Pakiet 7, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści równoważny opatrunek piankowy pod rurkę tracheotomijną rozm. 9x10cm ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuści rozmiar 9x10cm.

PYTANIE

Pakiet 7, pozycja 3- Czy zamawiający dopuści równoważny opatrunek piankowy rozm 9x10 lub 10x10 ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Proponowany rozmiar jest za duży.

PYTANIE

Pakiet 12, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści równoważny opatrunek rozm. 9x 10 cm , niesterylny, czysty mikrobiologicznie ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego i podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE

Pakiet nr 1

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PYTANIE

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE , PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnego rodzaju parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga potwierdzenia bakteriobójczości na wszystkie wymienione szczepy bakterii, poza wymaganymi w opisie produktu, dopuszcza również aby informacje te znajdowały się w instrukcji użytkowania produktu, co nie zwalnia oferenta od konieczności dołączenia do oferty potwierdzenia w badaniach bakteriobójczości na MRSA, MRSE, VRE, PRSP.

PYTANIE

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

#### ODPOWIEDŹ

Tak, zamawiający dopuszcza wszelkie materiały dołączone do oferty potwierdzające, że zaofferowany asortyment spełnia wymogi zamawiającego – w tym instrukcję użytkowania – oraz wymagane do oferty dokumenty tj. potwierdzenie badań działania bakteriobójczego jw.

#### PYTANIE

Czy w zadaniu nr 1 Zamawiający wymaga przedłożenia oddzielnego wyniku badań pH dla pozycji 1-4 i oddzielnego dla pozycji 5? Uzasadnienie: Gaza hemostatyczna typu Original w poz. 1-4 różni się od gazy hemostatycznej typu Nu-Knit w pozycji nr 5 ze względu na strukturę produktu i technologię produkcji. Ponadto wymóg oddzielnych badań pH zagwarantuje Zamawiającemu że w każdym typie opatrunku zostanie zaofferowany produkt, zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego, o pH kwaśnym co w sposób istotny wpływa na działanie bakteriobójcze opatrunku.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza dowolną ilość przedłożonych dokumentów dla potwierdzenia wymaganego parametru.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone w instrukcji użytkowania oraz w badaniach;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5 potwierdzone badaniami, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie może dopuścić opisanego produktu „ w ciemo” , gdyż oferent nie określił dla której pozycji zadania 1 tyczy się w/w opis. Jak sam oferent zauważył w pyt. 4 , pH opisanych produktów różni się pomiędzy pozycjami 1-4 oraz 5. W związku z tym zamawiający nie może dopuścić powyższego opisu bez wiedzy, którego produktu on dotyczy.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej resorbowalnej celulozy, która posiada następujące właściwości: nie pytałbym chyba o to skoro do neuro



pytamy nie wiadomo, czy będą wymagać neuro, bo jeśli tylko dopuszczają neuro i dopuszczają OC, to mamy awaryjną furtkę, żeby przy luźno tkanej gazie dać niższe ceny

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone w instrukcji użytkowania oraz w badaniach;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

#### ODPOWIEDŹ

Pytanie jest dokładnym powtórzeniem pytania powyżej z dodatkowym przypisem oferenta. Odpowiedź jak do pytania powyżej.

#### PYTANIE

Zwracamy się z prośbą o udostępnienie w wersji edytowalnej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ).

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający umieścił dwie formy JEDZ- w postaci pdf i XML, który po zaimportowaniu na stronie [www.uzp.gov.pl](http://www.uzp.gov.pl) umożliwi Wykonawcom przygotowanie dokumentów.

#### PYTANIE

Czy zamawiający dopuści złożenie częściowej oferty w postępowaniu nr 7/2018 na „Zakup i dostawę opatrunków i produktów medycznych w pakiecie nr 40?”

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego i podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### PYTANIE

Czy zamawiający w zamian za zestaw opatrunkowy mały do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z: a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 10cm x 7,5cm x 3,3cm b. samoprzylepnej podkładki z portem , połączonej z dwuświatłowym drenem z silikonu c. 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 15cm x 20 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce, dopuści zestaw opatrunkowy mały ( numer katalogowy EC-FOAM- S); - jałowy opatrunek koloru czarnego wykonany z siatkowego poliuretanu o otwartych porach z dużą zdolnością odprowadzania płynów stosowany do ran zakażonych, wymiary 10x7,5x3cm, samoprzylepną folią okluzyjną do mocowania i uszczelniania opatrunku o wymiarach 34x32cm (1szt.); kopułą ssącą (port) z przezroczystym, owalnym drenem o długości 2 metrów odprowadzającym wydzielinę, zaciskiem do drenu, papierową linijką?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

#### PYTANIE

Czy zamawiający w zamian za zestaw opatrunkowy średni do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z: a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 18cm x 12,5cm x 3,3cm b. samoprzylepnej podkładki z portem , połączonej z dwuświatłowym drenem z silikonu c. 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cm x 30 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce, dopuści zestaw opatrunkowy duży ( Numer katalogowy EC-FOAM- L); jałowy opatrunek koloru czarnego wykonany z siatkowego poliuretanu o otwartych porach z dużą zdolnością odprowadzania płynów stosowany do ran zakażonych, wymiary 25x16x3cm; samoprzylepną folią okluzyjną do mocowania i uszczelniania opatrunku o wymiarach 34x32 cm (2 szt.); kopułą ssącą (port) z przezroczystym, owalnym drenem o długości 2 metrów odprowadzającym wydzielinę, zaciskiem do drenu; papierową linijką?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

#### PYTANIE

Czy zamawiający w zamian za zestaw opatrunkowy duży do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z: a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 25cm x 15cm x 3,3cm b. samoprzylepnej podkładki z portem , połączonej z dwuświatłowym drenem z silikonu c. 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cm x 30 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce, dopuści zestaw opatrunkowy duży ( Numer katalogowy EC-FOAM- L); jałowy opatrunek koloru czarnego wykonany z siatkowego poliuretanu o otwartych porach z dużą zdolnością odprowadzania płynów stosowany do ran zakażonych, wymiary 25x16x3cm; samoprzylepną folią okluzyjną do mocowania i uszczelniania opatrunku o wymiarach 34x32 cm (2 szt.); kopułą ssącą (port) z przezroczystym, owalnym drenem o długości 2 metrów odprowadzającym wydzielinę, zaciskiem do drenu; papierową linijką?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego

#### PYTANIE

Czy zamawiający w zamian za jałowy zbiornik na wydzielinę 300ml połączony z dwuświatłowym drenem z silikonu o długości 180cm, dopuści jednorazowy zbiornik do urządzenia EC-3600 o pojemności 400ml z bakterioobójczym żelem i hydrofobowym filtrem z węglem aktywnym, mocowany do urządzenia do bocznej ściany, kompatybilny z pompą pracującą w zakresie podciśnienia 40-200 mmHg?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

#### PYTANIE

Czy zamawiający w zamian za jałowy zbiornik na wydzielinę 800 ml połączony z dwuświatłowym drenem z silikonu o długości 180cm, dopuści jednorazowy zbiornik do urządzenia EC-3600 o pojemności 1000ml z bakterioobójczym żelem i hydrofobowym filtrem z węglem aktywnym, mocowany do urządzenia do bocznej ściany, kompatybilny z pompą pracującą w zakresie podciśnienia 40-200 mmHg?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

#### PYTANIE

Pakiet 6 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku z klejem kauczukowym o wkładce chłonnej w rozmiarze  $50\pm 2\text{mm}\times 300\pm 6\text{mm}$ ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza kleju kauczukowego, gdyż powoduje on uczulenia u pacjentów onkologicznych.

PYTANIE

Pakiet 6 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku z klejem kauczukowym o wkładce chłonnej w rozmiarze  $100\pm 5\text{mm}\times 38\pm 2\text{mm}$  w opakowaniu a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza kleju kauczukowego, gdyż powoduje on uczulenia u pacjentów onkologicznych

PYTANIE

Pakiet 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozmiarze 8x5,8 cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza proponowany rozmiar, pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE

Pakiet 19:

Czy Zamawiający wymaga, aby lignina była pakowana w opakowanie odporne na wilgoć?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Pakiet 31:

Czy Zamawiający wymaga, aby kompresy włókninowe posiadały chłonność  $\geq 900\%$ , wykonanych z 67% włókien wiskozowych oraz z 33% włókien poliestrowych, co zostanie potwierdzone załączonymi próbkami oraz kartami technologicznymi?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe

PYTANIE

Pakiet 42:

Czy Zamawiający wymaga, aby siatki posiadały masę powierzchniową ok.  $60\text{ g/m}^2$ , o grubości siatki 0,54 mm oraz powierzchni porów min.  $3\text{ mm}^2$ .

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe, jednakże nie wymaga.

PYTANIE

Pakiet 45 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkładki urologicznej w rozmiarze 28,5x21,5cm w opakowaniu jednostkowym a`15 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SIWZ.

#### PYTANIE

Pakiet 45 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkładki urologicznej w kształcie litery V w rozmiarze 62,5x32cm w opakowaniu jednostkowym a`30 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapis SIWZ.

#### PYTANIE

Pakiet 46:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek w następujących rozmiarach:

- M – 75 – 110 cm,
- L – 100 – 150 cm,
- XL – 130 170 cm.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe rozmiary.

#### PYTANIE

Pakiet 46:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane pieluchomajtki posiadały podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga powyższego.

#### PYTANIE

Pakiet 46:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane pieluchomajtki były wykonane z jednolitego laminatu na całej powierzchni?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza powyższego, albowiem pieluchomajtki mają oddychać na całej powierzchni..

#### PYTANIE

Pakiet 46:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne przylepcorzepy z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, co pozwala na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga powyższego.

#### PYTANIE

Pakiet 46:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza powyższe, jednakże nie wymaga.

**PYTANIE**

Pakiet 46:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluch w opakowaniu a`30 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**PYTANIE**

Pakiet 47 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkładek w rozmiarze 37cmx13cm w opakowaniu a`15 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**PYTANIE**

Pakiet 47 poz. 2 i 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie majtek chłonnych w opakowaniach a`30 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**PYTANIE**

Pakiet 47 poz. 2 i 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie majtek chłonnych w opakowaniach a`10 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**PYTANIE**

Pytanie dot. projektu umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**ODPOWIEDŹ**

TAK.

**PYTANIE**

Pytanie dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy wyrażenie „5% łącznej wartości brutto Przedmiotów umowy, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 niniejszej umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „5% łącznej wartości brutto niedostarczonych Przedmiotów umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania 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.

#### **ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego.

#### **UWAGA:**

Ocena oferty przez Zamawiającego zostanie dokonana w oparciu o wymagania zawarte w specyfikacji z uwzględnieniem niniejszych odpowiedzi na pytania.

Z poważaniem,  
z-ca Dyr. ds. ekonomiczno- eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej- Sarna