



„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
99-300 Kutno ul. Kościuszki 52
tel. centr. 24 38 80 200 tel./fax 24 38 80 201
e-mail: nzoz.kss@szpital.kutno.pl www.szpital.kutno.pl
REGON 100974785; NIP 7752631681

Kutno, dnia 13.07.2023r.

WYJAŚNIENIA Nr 1 DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn.: **„JEDNORAZOWE ARTYKUŁY MEDYCZNE (sterylne)”**
Nr postępowania: **ZP/23/23**

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z o.o., ul. Kościuszki 52, 99-300 Kutno, na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2022.1710 t.j. z dnia 2022.08.16), udziela odpowiedzi na następujące pytania:

- 1. Dotyczy Pakietu Nr 2** – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 2 - Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP) wyposażony w linię płuczącą z przesuwaną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50- 60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”. Dodatkowo w zestawie zamknięty system do pomiaru diurezy godzinowej składający się z komory pomiarowej (bez wew. komór wstępnych i pośrednich) o dokładności pomiaru min. 1 ml do 20 ml i pojemności 500 ml z przezroczystymi ściankami ułatwiającymi dokładny odczyt i wizualizację moczu, workiem o pojemności 2 l, filtr hydrofobowy w komorze i worku, drenu z odpowietrzaniem o dł. 150 cm ze spiralą antyzałamaniową, portu bezigłowego do pobierania próbek moczu w łączniku, uniwersalny system mocujący, do 7 dni u pacjenta.
Zgodnie z SWZ.
- 2. Dotyczy Pakietu Nr 8** – Zwracamy się z prośbą dopuszczenie w pakiecie 8 cewników do terapii nerkozastępczej wykonanych z biokompatybilnego, termo wrażliwego poliuretanu widoczny w RTG w zestawie z: strzykawką 5 ml, igłą do wkłuwania rozm. 18G, 7 cm prowadnicą znaczoną o elastycznym końcu typu J-flexi Tip grubość 0,038 , rozszerzacz naczyniowy 12Fr / 15cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr/10 cm, koreczki heparynizowane.
Zamawiający dopuszcza.
- 3. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 1, 2** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą wykonaną z PCV?
Zgodnie z SWZ.
- 4. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 1** – Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?
Zamawiający dopuszcza.
- 5. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 1** – Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?
Zamawiający dopuszcza.
- 6. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?
Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
- 7. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści worek do osłony płynu przed światłem o wym. 20x30cm?
Zamawiający dopuszcza worek do osłony płynu przed światłem o wym. 20x30cm pakowany razem z przyrządem do przetaczania płynów infuzyjnych.

8. **Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?
Zamawiający dopuszcza.
9. **Dotyczy Pakietu Nr 3, pozycja 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o składzie:
2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm
1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
1 x serweta wzmocniona z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów
3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
4 x ręcznik chłonny włókninowy o wymiarach 30 cm x 30 cm
1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm?
Zgodnie z SWZ.
10. **Dotyczy Pakietu Nr 4, pozycja 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z 4 szt ręczników z włókniny (zamiast 2 szt z celulozy)? Pozostałe parametry i skład zestawu zgodny z opisem.
Zgodnie z SWZ.
11. **Dotyczy Pakietu Nr 11, pozycja 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z tworem o średnicy 7 cm?
Zgodnie z SWZ.
12. **Dotyczy Pakietu Nr 11, pozycja 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z tworem o wymiarach 6 x 8cm?
Zgodnie z SWZ.
13. **Dotyczy Pakietu Nr 7** – Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 7 zestawu do drenażu klatki piersiowej takiego jak obecnie dostarczany do Zamawiającego na podstawie umowy przetargowej, o poniższych parametrach:
- sucha zastawka z funkcją wychyłową informująca o prawidłowym umieszczeniu cewnika
- płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie od 0 do 45 cm H₂O z dodatkowym wskaźnikiem informującym o rzeczywistej sile ssania (wydolności zewnętrznego źródła próżni)
- wyskalowana komora na wydzielinę o pojemności 1000 ml z zaworem spustowym z możliwością podłączenia worka o pojemności 1000 ml
- automatyczne zawory bezpieczeństwa ciśnienia dodatniego oraz wysokiego ujemnego,
- gruszka informująca o stanie rozprężenia płuca i umożliwiająca dodatkową ewakuację płynu,
- monitor przecieku powietrza od 1 do 7
- port bezigłowy w komorze kolekcyjnej do pobierania próbek
- przystosowany do zawieszenia na łóżku
- zestaw sterylny, jednorazowego użytku.
Zamawiający dopuszcza.
14. **Dotyczy Pakietu Nr 10** – Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w Pakiecie nr 10 Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regułą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regułą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny posiadać klasę IIb], wymagać będzie zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.
Zamawiający potwierdza, że w Pakiecie nr 10 wymagać będzie zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.
15. **Dotyczy wzoru umowy** – Zgodnie z licznymi obowiązującymi uregulowaniami prawnymi dotyczącymi podejmowania działań w ramach systemu zapobiegania i zwalczania zakażeń szpitalnych , w tym z art.

11 ust. 1 ustawy z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 1657 z późn. zm.) na wszystkich podmiotach leczniczych udzielających świadczeń zdrowotnych ciąży obowiązek podejmowania działań zapobiegających szerzeniu się zakażeń i chorób zakaźnych. W świetle obowiązującego prawa na Zamawiającym spoczywa obowiązek prawidłowej eksploatacji dostarczonego wyrobu, więc w przypadku potrzeby odesłania nabytego wyrobu do Wykonawcy, Zamawiający powinien przekazać informację o sterylności wyrobu. Ponieważ zarówno Zamawiający jak i Wykonawca są zobowiązani dbać o bezpieczeństwo i zdrowie pracowników, to celem formalnego potwierdzenia zapobiegania szerzeniu się zakażeń wnosimy o dodanie do wzoru umowy stanowiącej załącznik do SWZ poniższego zapisu precyzującego sposób postępowania w sprawach reklamacji i/lub zwrotów:

„Każdorazowe przesłanie wyrobu będącego przedmiotem umowy od Zamawiającego do Wykonawcy powinno być uprzednio zgłoszone na adres e-mail wraz załączonym poświadczeniem sterylności. Wyrób należy przesłać na adres korespondencyjny Wykonawcy wraz z tym dokumentem w oryginale i zgłoszeniem oczekiwanej usługi przez Wykonawcę”.

Zgodnie z zapisami projektu umowy.

- 16. Dotyczy Pakietu Nr 9, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania ściętą pod kątem 45° (*kształt zastawki w żaden sposób nie wpływa na właściwości użytkowe produktu; ścięcie pod kątem 45° jest naturalną pozycją trzymania kciuka*), z 2 otworami ssącymi (*ilość otworów ssących w żaden sposób nie wpływa na właściwości użytkowe produktu; bardziej istotnym jest ich rozmieszczenie i wielkość; 2 otwory odsysające w pełni pozwalają na odsysanie wydzieliny i płynów*) oraz gładką gąbką na górnej powierzchni (*kształt gąbki w żaden sposób nie wpływa na właściwości użytkowe produktu; chropowata powierzchnia gąbki w zaoferowanych zestawach pozwala w pełni na skuteczne usunięcie nalotu z oczyszczanych powierzchni*), 10ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce (*ilość płynu powinna być wystarczająca do wykonania skutecznej toalety jamy ustnej, a oferowana jest większa (lepsza) pojemność*), 1 gąbka – aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej oceną kliniczną skuteczności w redukcji VAP (*skuteczność w redukcji VAP została wielokrotnie udowodniona licznymi opracowaniami naukowymi i badaniami klinicznymi; opracowanie literaturowe oferowanych zestawów pozwala z szerszym spojrzeniem udowodnić korzystny wpływ chlorheksydyny na redukcję VAP*). Produkt co najmniej klasy II?

Ponadto, pragniemy wskazać, iż zaproponowany opis przez Zamawiającego wskazuje na produkt jednej firmy, co jest zakłóceniem zasad konkurencyjności oraz jest niezgodne z ustawą o zamówieniach publicznych.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Zamawiający dopuszcza.

- 17. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 1, 2** – Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający dopuszcza zastosowanie PCV w pozostałych częściach przyrządu, zatem logiczną przesłanką będzie zastosowanie medycznego PCV w całym przyrządzie, a nie w wybranej jego części.
Zgodnie z SWZ.

- 18. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 1, 4** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
Zgodnie z SWZ.

- 19. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 1, 2, 4** – Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.
Zamawiający dopuszcza.

- 20. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 1** – Czy zamawiający dopuszcza przyrząd z kolcem igły biorczej posiadającym osłonę z tworzywa sztucznego, którą można użyć do zabezpieczenia igły po użyciu ?
Zgodnie z SWZ.
- 21. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
Zgodnie z SWZ.
- 22. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 4** – Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?
Zamawiający wymaga worków do osłony płynu przed światłem pakowany razem z przyrządem do przetaczania płynów infuzyjnych.
- 23. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 4** – Czy zamawiający dopuści przyrząd od przetaczania bursztynowy bez worka?
Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.
- 24. Dotyczy Pakietu Nr 1, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?
Zgodnie z SWZ.
- 25. Dotyczy Pakietu 1, poz. 1** - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.
Zgodnie z SWZ.
- 26. Dotyczy Pakietu 1, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?
Zamawiający dopuszcza.
- 27. Dotyczy Pakietu 1, poz. 2** - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.
Zgodnie z SWZ.
- 28. Dotyczy Pakietu 1, poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?
Zamawiający dopuszcza.
- 29. Dotyczy Pakietu 1, poz. 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bursztynowy z workiem do ochrony leków? Pragniemy zauważyć iż każdy z tych Produktów jest na innej stawce podatku Vat, worki do osłony nie są wyrobem medycznym i muszą być na 23% Vacie.
Zamawiający wymaga worków do osłony płynu przed światłem pakowany razem z przyrządem do przetaczania płynów infuzyjnych.
- 30. Dotyczy Pakietu 1, poz. 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów- bursztynowy posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?
Zamawiający dopuszcza.
- 31. Dotyczy Pakietu nr 3, Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów stawu kolanowego wykonanego z laminatu 2- warstwowego o następującym składzie:
- | | |
|--|--------------|
| 1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona | 190 x 150 cm |
| 1 serweta na stół Mayo wzmocniona | 80 x 145 cm |

1 serweta do operacji kończyny z samouszczelniającym otworem (Ø 7 cm)	300 x 200 cm
1 osłona na kończynę	35 x 55 cm
3 taśmy samoprzylepne	10 x 50 cm
1 osłona na kamerę	13 250 cm

Zgodnie z normą 13795.

32. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego wykonanego z laminatu 2- warstwowego z padami chłonnymi o następującym składzie:

1 serweta na stół narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 serweta na stół Mayo wzmocniona	80 x 145 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym	150 x 240 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym	200 x 200 cm
2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym	75 x 90 cm
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
4 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm

Zgodnie z normą 13795.

33. Dotyczy Pakietu nr 11, poz. nr 1-4- czy Zamawiający oczekuje zaoferowania serwet chirurgicznych minimum 2-warstwowych?

Zgodnie z normą 13795.

34. Dotyczy ZAPISY SIWZ, PROJEKT UMOWY

1. **§ 2, ust. 14-** wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:

„W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę braku towaru, objętego danym zamówieniem, skutkującego brakiem możliwości zrealizowania konkretnego zamówienia, Wykonawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych równoważnych do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Wykonawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego“

Zgodnie z § 7, ust. 1 Zamawiający będzie naliczał kary umowne za niedostarczenie towaru w wyznaczonym terminie. Obciążenie wykonawcy różnicą kosztów zakupu interwencyjnego jest dodatkową karą finansową, która w dobie niestabilnych zachowań rynkowych może być rażąco wygórowana i prowadzić do nierównego traktowania stron umowy

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

35. Dotyczy § 7, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §6 ust. 1a do kwoty 0,2% wartości niedostarczonej części zamówienia;
- §6 ust. 1b do kwoty 0,2% wartości wadliwej części zamówienia;
- §6 ust. 1c do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części zamówienia;

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego

na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

36. Dotyczy Pakietu nr 8 - Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie:

1) Czy cewniki wymagane w pakiecie 8 są przeznaczone do krótkotrwałej czy długotrwałej hemodializy?

Cewniki wymagane w pakiecie 8 są przeznaczone długotrwałej hemodializy.

2) Czy Zamawiający wymaga przewodnika rozdzielalnego z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika?

Zamawiający dopuszcza przewodnik rozdzielalny z automatyczną zastawką hemostatyczną.

37. Dotyczy Pakietu nr 9 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do higieny jamy ustnej składających się ze szczoteczki, saszetki z 0,12% roztworem chlorheksydyny 12ml, szpatałki i kieliszka. Szczoteczka z wbudowanym złączem do linii odsysającej oraz portem kciukowym umożliwiającym regulację siły odsysania. Cała szczoteczka wykonana z jednego odlewu, co eliminuje ryzyko wypadania włosa. Mała główka pozwalająca na stosowanie szczoteczki zarówno u dorosłych, jak i u dzieci, oraz długa, smukła szyjka umożliwiająca dotarcie do wszystkich obszarów jamy ustnej. Produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany w folię.

Zamawiający dopuszcza.

38. Dotyczy Pakietu nr 3 - Czy można zaoferować zestaw wykonany z laminatu dwuwarstwowego o następującym składzie:

1 serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190 cm

2 ręczniki do rąk

1 taśma samoprzylepna włókninowa 9 x 25 cm

1 serweta na stół Mayo 80x145 cm

1 serweta operacyjna 150 x 150 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę z folii PE 33 x 55 cm

1 taśma foliowa samoprzylepna 10 x 50 cm

1 serweta na kończynę 200 x 300 cm z otworem samouszczelniającym 7 cm i wzmocnieniem w strefie krytycznej.

Serwety do obłożenia pacjenta wykonane z materiału 2-warstwowego. Materiał spełnia wymagania PN EN 13795.

Zamawiający dopuszcza.

39. Dotyczy Pakietu nr 4 - Czy Zamawiający dopuści zestaw w którym są 4 ręczniki? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy Pakiet 11 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę 75 cm x 90 cm z otworem 8cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy Pakietu nr 7 - Czy Zamawiający w zad 7 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu klatki piersiowej jednorazowy, posiadający od dwóch do czterech komór, pracujący bezgłośnie, z mechanicznym regulatorem (z możliwością regulacji siły ssania) pozwalający na stały monitoring ciśnienia śródpiętnego, posiadający bezigłowe porty do komory zastawki podwodnej i kolekcyjnej, w przedniej części przezroczysty?

Zamawiający dopuszcza.

42. Dotyczy SWZ - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie pełnomocnictwa bez wskazania postępowania, którego dotyczy?

Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem wskazania w nim czynności, do których jest umocowany Pełnomocnik.

- 43. Dotyczy pakietu nr 3:** Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do zabiegów stawu kolanowego o składzie:
1. POKROWIEC NA KOŃCZYŃĘ 75 X 37 CM wykonany z laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowo-polipropylenowa) – 1 szt.
 2. SERWETA wykonana z laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowo-polipropylenowa) 320 X 240 CM, otwór okrągły 6 cm, z elementem elastycznym – 1 szt.
 3. SERWETA wykonana z laminatu (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowo-polipropylenowa) 200 X 150 CM – 3 szt.
 4. KOMPRES WŁÓKNINOWY 40 G 4 W 10 X 20 CM – 2 szt.
 5. POKROWIEC PE NA STOLIK MAYO 145 X 80 CM Z WARSTWĄ CHŁONNĄ 76 X 85 CM NIEBIESKI – 1 szt.
 6. TAŚMA MEDYCZNA BP 9 X 50 CM PRZYL – 3 szt.
- Zgodnie z normą 13795.**
- 44. Dotyczy pakietu nr 4 -** Czy Zamawiający dopuści uniwersalny zestaw serwet, w którego skład wchodzi 2 ręczniczki włókninowe, zamiast celulozowych? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zgodnie z SWZ.
- 45. Dotyczy pakietu nr 11, poz. 1 -** Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem 8 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zamawiający dopuszcza.
- 46. Dotyczy pakietu nr 11, poz. 2 -** Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem owalnym 8 x 6 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
Zamawiający dopuszcza.
- 47. Dotyczy projektu umowy -** Prosimy o określenie terminu płatności jakiego oczekuje Zamawiający.
Wykonawca ma możliwość wyboru terminu płatności w Formularzu oferty.
- 48. Dotyczy Pakietu nr 1:**
- 1) poz.1 i 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu?
Tak, przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu.
 - 2) Poz.4: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych - światłoodpornego /bursztynowego z osobno pakowanym workiem służącym do osłony płynu przed światłem, wymiary worka ok.200mm x 300 mm. W przypadku zgody, prosimy o dopuszczenie zaoferowania i wyceny 400szt w/w worków w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę podatku Vat niż przyrządy.
Zamawiający dopuszcza worek do osłony płynu przed światłem o wym. 200mm x 300mm pod warunkiem, że będzie pakowany razem z przyrządem do przetaczania płynów infuzyjnych.
- 49. Dotyczy Pakietu nr 2 -** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną z kompatybilnym zestawem do godzinowej zbiórki moczu, z wbudowanym drenem zabezpieczonym filtrem przeciwbakteryjnym, umożliwiającym pomiar ciśnienia śródbrzusznego, wyskalowany w milimetrach słupa rtęci, elementu zestawu sterylne.
Zgodnie z SWZ.

50. Dotyczy Pakietu nr 6, Poz.2 - Prosimy o sprecyzowanie czy przedłużacz ma być transparentny w celu uwidocznienia drogi przepływu płynu?

Tak, przedłużacz ma być transparentny.

51. Dotyczy Pakietu nr 9 - Z uwagi na zmiany wprowadzone przez producenta, prosimy o dopuszczenie zaofiarowania zestawu do toalety jamy ustnej, w którym, tak jak obecnie stosowane, elementy zestawu podłączone do źródła ssania są zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa, spełniającego pozostałe wymagania swz.

Zamawiający dopuszcza.

52. Dotyczy Pakietu nr 4 - Prosimy o dopuszczenie zestawu uniwersalnego standardowego Skład zestawu:

1x serweta na stolik narzędziowy 150x190 cm, z warstwą chłonna na całej powierzchni

1x serweta na stolik Mayo 80x150 cm ze wzmocnieniem chłonnym w części centralnej 65x150 cm

4x ręcznik chłonny 40x40 cm

1x taśma lepna 10x50 cm

1x taśma lepna 10x25 cm

2x serweta boczna 75x90 cm

1x serweta górna 150x240 cm

1x serweta dolna 180x180 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze $55\text{g/m}^2 \pm 1$, dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów $>180\text{ cm H}_2\text{O}$ odpornego na rozrywanie na mokro/sucho (min. 170 kPa), niepyłącego (współczynnik pylenia $\leq 1,2 \log_{10}$). Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, kod EAN, następnie zbiorczo w karton. Sterylizacja EO.

Zamawiający dopuszcza.

53. Dotyczy Pakietu nr 4 - Prosimy o dopuszczenie zestawu zawierającego 4 x ręcznik chłonny celulozowy.

Zamawiający dopuszcza.

54. Dotyczy Pakietu nr 3 - Prosimy o dopuszczenie zestawu do operacji kończyn, Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm, z folii PE 50 μm z mikroteksturą ze wzmocnieniem z polipropylenu w części środkowej (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm

1 x serweta 145 x193 cm, pełnobarierowa

1 x stokineta 23x122 cm, 2-warstwowa, elastyczna, antypoślizgowa

3 x taśma przylepna 9 x 50 cm

1 x serweta do operacji kończyny 221x326 cm z elastycznym, samouszczelniającym się otworem $\varnothing 6\text{ cm}$, ze wzmocnieniem 77 x 114 cm, wyposażona w zintegrowanych 6 podwójnych organizatorów przewodów. Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu, trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze max. 66 g/m^2 , pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia $\leq 1,9 \log_{10}$) dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów ($> 200\text{ cm H}_2\text{O}$). Materiał odporny na rozrywanie na mokro/sucho (min. 190 kPa). Obszar krytyczny wzmocniony (gramatura łączna 140 g/m^2), odporny na przenikanie płynów ($> 200\text{ cm H}_2\text{O}$), odporny na rozrywanie na mokro/sucho ($>570\text{ kPa}$). I klasa palności. Zestaw zgodny z normą PN-EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymagania normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem

Zamawiający dopuszcza.

55. Dotyczy Pakietu nr 3 - Prosimy o dopuszczenie zestawu do operacji kończyn, Skład zestawu:

2 x serweta na stolik narzędziowy min .150 x 190 cm, wzmocnienie 74x190 cm

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm

2 x ręczniki chłonne 30x20 cm z mikrością zabezpieczającą przed rozrywaniem

1 x osłona na kończynę 36x72 +/-1 cm

2 x taśma przylepna 9 x 50 cm

1 x serweta do operacji kończyny 220x295x335 +/-1cm w kształcie litery T (z obłożeniem ramion stołu), z samouszczelniającym się otworem \varnothing 6 cm, ze wzmocnieniem 80 x 115 +/-3 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów, wykonana z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max. 58g/m², wysokiej odporności na penetracje płynów >175 cmH₂O i o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$. W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyjących włókien wiskozy i celulozy o łącznej gramaturze w 121 g/m² i wysokiej absorpcji >700ml/m². I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Zgodnie z SWZ.

Podpisał:

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Sp. z o.o.
Prezes Zarządu
Artur Gur

Do wiadomości

Wyjaśnienia zostają umieszczone
na stronie internetowej prowadzonego postępowania
w dniu **13.07.2023r.**