



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, tel.: 91 43 29 503 lub 500, fax 91 43 29 501

www.spzozmswia.szczecin.pl biuro@spzozmswia.szczecin.pl

BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

Szczecin, dnia 27 listopada 2019 r.

WTG-2375-57-.....-10/19

WYJAŚNIENIE NR 1

Dotyczy: postępowania przetargowego o wartości szacunkowej powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986), pn.: „Dostawa materiałów opatrunkowych dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SIWZ o następującej treści (wg kolejności wpływu):

Pytanie nr 1: dot. Pakietu nr 28

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 2. Działanie takie pozwoli na złożenie większej ilości ofert konkurencyjnych.

Odpowiedź nr 1:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 2: dot. Pakietu nr 11

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie 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. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź nr 2:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 3: dot. Pakietu nr 11

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

Odpowiedź nr 3:

Tak.

Pytanie nr 4: dot. Pakietu nr 11

Czy Zamawiający ma na myśli gąbki hemostatyczne o jednorodnej porowatości, wykonane z żelatyny wieprzowej i upłynniające się w ciągu 3 - 5 dni?

Odpowiedź nr 4:

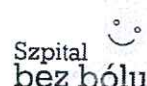
Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 5: dot. Pakietu nr 11

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.



Pytanie nr 6: dot. Pakietu nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku włókninowego z wkładem chłonnym w rozmiarze 7 cm x 5 cm? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odpowiedź nr 6:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 7: dot. Pakietu nr 4, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku włókninowego z wkładem chłonnym w rozmiarze 10 cm x 15 cm? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 8: dot. Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 3 i 4 do odrębnego pakietu, umożliwi to przystąpienie naszej firmy do pakietu nr 5, zwiększając tym samym jego konkurencyjność?

Odpowiedź nr 8:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 9: dot. Pakietu nr 6, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przylepca w włókniny w rozmiarze 5 cm x 9,1 m? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odpowiedź nr 9:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 10: dot. Pakietu nr 6, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przylepca w włókniny w rozmiarze 10,1 cm x 9,1 m? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odpowiedź nr 10:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 11: dot. Pakietu nr 7, poz. 1, 3, 4

Czy Zamawiający oczekuje, aby folia w opatrunkach zapewniała barierę dla wirusów =>27 nm potwierdzoną przez niezależne laboratorium na podstawie badań na statystycznie znamiennej ilości próbek (min. 32)?

Odpowiedź nr 11:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 12: dot. Pakietu nr 7, poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje opatrunku z włókniny do mocowania kaniul sklasyfikowanego zgodnie z regułą 4, dotyczącą wyrobów medycznych jako wyroby klasy IIa?

Odpowiedź nr 12:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 13: dot. Pakietu nr 16, poz. 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby folia w opatrunkach zapewniała barierę dla wirusów =>27 nm potwierdzoną przez niezależne laboratorium na podstawie badań na statystycznie znamiennej ilości próbek (min. 32)?

Odpowiedź nr 13:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 14: dot. Pakietu nr 22, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania medycznego kremu ochronnego, który ma potwierdzoną i opublikowaną w badaniach klinicznych skuteczność ochrony skóry na grupie minimum 200 pacjentów? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odpowiedź nr 14:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 15: dot. Pakietu nr 22, poz. 2, 3

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania medycznego płynnego preparatu do ochrony skóry, który ma potwierdzoną i opublikowaną w badaniach klinicznych skuteczność ochrony skóry na grupie minimum 900 pacjentów? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odpowiedź nr 15:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 16: dot. Pakietu nr 4, poz. 1, 3, 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku włókninowego posiadającego kanciaste brzegi (zamiast zaokrąglonych), spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź nr 16:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 17: dot. Pakietu nr 5, poz. 2-4

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

Odpowiedź nr 17:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 18: dot. Pakietu nr 7, poz. 3-4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jałowego opatrunku, całkowicie foliowego, niewzmocnionego włókniną. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź nr 18:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 19: dot. Pakietu nr 7, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 6 cm x 7 cm.

Odpowiedź nr 19:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 20: dot. Pakietu nr 13, poz. 1-8

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby jednostkę miary stanowił metr bieżący w stanie rozciągniętym czy luźnym.

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający oczekuje, aby jednostkę miary stanowił metr bieżący w stanie luźnym.

Pytanie nr 21: dot. Pakietu nr 17, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby opatrunek był wzmocniony przesykami, co przekłada się na większą chłonność i zabezpiecza opatrunek przed rozerwaniem?

Odpowiedź nr 21:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 22: dot. Pakietu nr 17, poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby opatrunek oprócz jonów srebra zawierał chlorek benzotoniowy i kwas wersenowy mające bezpośrednio działanie antybiofilmowe?

Odpowiedź nr 22:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 23: dot. Pakietu nr 21, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasków włókninowych konfekcjonowanych w opakowanie jednostkowe po 6szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź nr 23:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 24: dot. Pakietu nr 21, poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pasków włókninowych w rozmiarze 12 mm x 100 mm.

Odpowiedź nr 24:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 25: dot. Pakietu nr 28, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy żel ma być sterylizowany radiacyjnie.

Odpowiedź nr 25:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 26: dot. Pakietu nr 28, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy żel do cewnikowania ma być pozbawiony parabenów, m.in. Methyl Hydroxybenzoate i Propyl Hydroxybenzoate, które są substancjami alergennymi.

Odpowiedź nr 26:

Tak.

Pytanie nr 27: dot. Pakietu nr 29, poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje, aby opatrunek był dwuwarstwowy i składał się z warstwy kontaktowej hydro włóknistej w technologii hydrofiber oraz warstwy pianki poliuretanowej, co zapewnia większe właściwości chłonne oraz samoprzylepne silikonowe obramowanie?

Odpowiedź nr 27:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 28: dot. Pakietu nr 30, poz. 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby opatrunek był dwuwarstwowy i składał się z warstwy kontaktowej hydro włóknistej w technologii hydrofiber oraz warstwy pianki poliuretanowej, co zapewnia większe właściwości chłonne?

Odpowiedź nr 28:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 29: dot. zapisów Rozdziału IV SIWZ (wzór umowy), §1 ust. 7

Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach odstąpienie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §1 ust. 7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odpowiedź nr 29:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 30: dot. zapisów Rozdziału IV SIWZ (wzór umowy), §2 ust. 3

Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź nr 30:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 31: dot. zapisów Rozdziału IV SIWZ (wzór umowy), §7 ust. 1, pkt 1

Do §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczenia kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy w taki sposób, że naliczana ona będzie od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź nr 31:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 32: dot. zapisów Rozdziału IV SIWZ (wzór umowy), §7 ust. 1, pkt 2

Do §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy w taki sposób aby naliczana oba była od wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ CZĘŚCI UMOWY?

Odpowiedź nr 32:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 33: dot. zapisów Rozdziału IV SIWZ (wzór umowy), §8 ust. 3

Do §8 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie do treści §8 ust. 3 wzoru umowy następujących słów: "...oraz uprawnienia wynikające z treści ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.)."

Odpowiedź nr 33:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 34: dot. zapisów Rozdziału IV SIWZ (wzór umowy), §9 ust. 5

Do §9 ust. 5 wzoru umowy: Zamawiający w §9 ust. 6 wzoru umowy zakłada możliwość przedłużenia umowy w wyniku niewykorzystania w całości jej wartości. Prosimy zatem o informację, jak długą prolongatę czasu obowiązywania umowy Zamawiający dopuszcza?

Odpowiedź nr 34:

Zamawiający informuje, że umowy zawarte w rezultacie prowadzonego postępowania przetargowego będą mogły zostać przedłużone na okres umożliwiający wykorzystanie całej wartości właściwej umowy, na którą ta została zawarta.

Pytanie nr 35:

Czy można prosić o zamieszczenie JEDZA na stronie bądź przesłanie na maila.

Odpowiedź nr 35:

Tak. Zamawiający zamieszcza dokument JEDZ w załączeniu do niniejszego pisma.

Pytanie nr 36: dot. Pakietu nr 1, poz. 2

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga gazy, która jest produkowana zgodnie z EN 14079, klasyfikowana jako wyrób inwazyjny klasa II a?

Odpowiedź nr 36:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 37: dot. Pakietu nr 8, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki były przeznaczone dla pacjentów o obwodach w talii odpowiednio: rozmiar S: 55 - 80, M: 75 - 110; L: 100 - 150, XL: 130 - 170?

Odpowiedź nr 37:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 38: dot. Pakietu nr 8, poz. 1-4

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga pieluchomajtek, gdzie osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego powinny być skierowane na zewnątrz? Takie rozwiązanie dopasowuje się lepiej do użytkownika.

Odpowiedź nr 38:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 39: dot. Pakietu nr 8, poz. 1-4

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga, aby pieluchomajtki posiadały cztery przylepcorzepy do wielokrotnego mocowania?

Odpowiedź nr 39:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 40: dot. Pakietu nr 10, poz. 1-4

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga, aby opakowania kompresów posiadały wskaźnik wysterylizowania produktu? Daje to pewność użytkownikowi, że produkt został w należyty sposób wysterylizowany i jest bezpieczny do użytku.

Odpowiedź nr 40:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 41: dot. Pakietu nr 13, poz. 1-8

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga, aby elastyczna siatka opatrunkowa była wykonana w 50 % z jedwabiu poliamidowego, a w 50 % z jedwabiu poliuretanowego?

Odpowiedź nr 41:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 42: dot. Pakietu nr 13, poz. 1-8

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga siatki opatrunkowej o długości 10 m w stanie swobodnym, 25 m w stanie użytkowym?

Odpowiedź nr 42:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 43: dot. Pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga podkładu ginekologicznego, który można poddać procesowi sterylizacji?

Odpowiedź nr 43:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 44: dot. Pakietu nr 24

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga, aby seton wykonany był z gazy 17 n zakwalifikowanej w klasie II a reg. 7?

Odpowiedź nr 44:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 45: dot. Pakietu nr 39

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga, aby opakowania kompresów posiadały wskaźnik wysterylizowania produktu? Daje to pewność użytkownikowi, że produkt został w należyty sposób wysterylizowany i jest bezpieczny do użytku.

Odpowiedź nr 45:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 46: dot. Pakietu nr 40, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści do oceny kompresy z nitką RTG?

Odpowiedź nr 46:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 47: dot. Pakietu nr 11, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę w ofercie przetargowej całkowicie wchłanialnej gąbki hemostatycznej, w rozmiarze odpowiednio 8 cm x 5 cm x 0,1 cm (poz. 1) oraz 8 cm x 5 cm x 1 cm (poz. 2).

Odpowiedź nr 47:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 48: dot. Pakietu nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4, w pozycji 1, opatrunek jałowy w rozmiarze 8 cm x 10 cm, pozostałe parametry bez zmian, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

Odpowiedź nr 48:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 49: dot. Pakietu nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 4, w pozycji 2 opatrunek jałowy w rozmiarze 7 cm x 5 cm, pozostałe parametry bez zmian, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

Odpowiedź nr 49:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 50: dot. Pakietu nr 9, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9, w pozycji 1 i 2 gazę jałową sterylizowaną tlenkiem etylenu, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

Odpowiedź nr 50:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 51: dot. Pakietu nr 10, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 10, w pozycji 4 kompresy jałowe 10 x 20 cm pakowane po a'3 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

Odpowiedź nr 51:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 52: dot. Pakietu nr 10, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 10 pozycji 8, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

Odpowiedź nr 52:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 53: dot. Pakietu nr 4, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie opatrunków włókninowych z wkładem chłonnym pakowanych po 10 sztuk w formularzu asortymentowo cenowym?

Odpowiedź nr 53:

Zamawiający informuje, że wymaga opatrunków pakowanych pojedynczo w opakowanie zapewniające jałowość. Dodatkowo Zamawiający informuje, że nie wymaga, ale dopuszcza, aby zapakowane pojedynczo opatrunki były umieszczone w opakowaniu zbiorczym po 10 sztuk. Nie jest dopuszczalne zapakowanie 10 sztuk opatrunków do 1 opakowania zapewniającego jałowość. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 54: dot. Pakietu nr 4, poz. 3-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie opatrunków włókninowych z wkładem chłonnym pakowanych po 25 sztuk w formularzu asortymentowo cenowym?

Odpowiedź nr 54:

Zamawiający informuje, że wymaga opatrunków pakowanych pojedynczo w opakowanie zapewniające jałowość. Dodatkowo Zamawiający informuje, że nie wymaga, ale dopuszcza, aby zapakowane pojedynczo opatrunki były umieszczone w opakowaniu zbiorczym po 25 sztuk. Nie jest dopuszczalne zapakowanie 25 sztuk do 1 opakowania zapewniającego jałowość. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 55: dot. Pakietu nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku włókninowego z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy, posiadający zaokrąglone brzegi, kształt prostokątny, w rozmiarze 10 x 10 cm?

Odpowiedź nr 55:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 56: dot. Pakietu nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku włókninowego z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy, posiadający zaokrąglone brzegi, kształt prostokątny, w rozmiarze 7,5 x 5 cm?

Odpowiedź nr 56:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 57: dot. Pakietu nr 4, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku włókninowego z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy, posiadający zaokrąglone brzegi, kształt prostokątny, w rozmiarze 15 x 10 cm?

Odpowiedź nr 57:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 58: dot. Pakietu nr 4, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku włókninowego z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy, posiadający zaokrąglone brzegi, kształt prostokątny, w rozmiarze 30 x 10 cm?

Odpowiedź nr 58:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 59: dot. Pakietu nr 7, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku samoprzylepnego, przezroczystego, jałowego, z folii poliuretanowej, do mocowania cewników, w rozmiarze 9 x 11 cm, z dodatkową etykietą, ramka pozwala zapisać datę umieszczenia plastra? Pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź nr 59:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 60: dot. Pakietu nr 7, poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie opatrunków pakowanych po 100 sztuk w formularzu cenowo asortymentowym?

Odpowiedź nr 60:

Zamawiający informuje, że wymaga opatrunków pakowanych pojedynczo w opakowanie zapewniające jałowość. Dodatkowo Zamawiający informuje, że nie wymaga, ale dopuszcza, aby zapakowane pojedynczo opatrunki były umieszczone w opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk. Zamawiający informuje, że nie jest dopuszczalne zapakowanie 100 sztuk do 1 opakowania zapewniającego jałowość. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 61: dot. Pakietu nr 7, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku samoprzylepnego z folii wzmocniony włókniną do mocowania kaniul z wycięciem zaokrąglone brzegi przezroczysta folia umożliwi kontrolę miejsca wkłucia w rozmiarze 7 x 8,8 cm?

Odpowiedź nr 61:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w SIWZ. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 62: dot. Pakietu nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku samoprzylepnego, jałowego, z folii, wzmocniony, włóknina do mocowania cewników centralnych, z wycięciem w rozmiarze 9 x 11 cm, z dodatkowa etykietą, ramka pozwala zapisać datę umieszczenia plastra?

Odpowiedź nr 62:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 63: dot. Pakietu nr 10, poz. 1-8

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kompresów pakowanych po 2 sztuki w formularzu cenowo asortymentowym?

Odpowiedź nr 63:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 64: dot. Pakietu nr 10, poz. 1-4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kompresów gazowych, jałowych, 8 warstwowych, 20 nitkowych sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź nr 64:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 65: dot. Pakietu nr 10, poz. 4-8

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kompresów gazowych, niejałowych, 8 warstwowych, 20 nitkowych sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź nr 65:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 66: dot. Pakietu nr 36, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie serwety operacyjnej gazowej, jałowej, z tasiemką z nitką RTG, rozmiar 45 x 45, 20 nitkowa, 8 warstwowa w opakowaniu folia?

Odpowiedź nr 66:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 67: dot. Pakietu nr 36, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź nr 67:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 68: dot. Pakietu nr 40, poz. 1-3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kompresów gazowych, jałowych, 8 warstwowych, 20 nitkowych, sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź nr 68:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 69: dot. Pakietu nr 40, poz. 1-3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kompresów pakowanych po 2 sztuki w formularzu cenowo asortymentowym?

Odpowiedź nr 69:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 70: dot. Pakietu nr 34, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tupferów z gazy 20-nitkowej, w rozmiarze 23,5 cm x 23,5 cm?

Odpowiedź nr 70:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 71: dot. Pakietu nr 4, poz. 1-3, 5

Czy Zamawiający dopuści w n/w pozycjach opatrunki włókninowe z wkładem chłonnym spełniające pozostałe wymagania SIWZ o wymiarach:

- pozycja 1 – 7 cm x 5 cm lub 10 cm x 10 cm;
- pozycja 2 – 7 cm x 5 cm;
- pozycja 3 – 10 cm x 15 cm;
- pozycja 5 – 10 cm x 30 cm?

Odpowiedź nr 71:

W zakresie poz. nr 2 i poz. nr 3 Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. W zakresie poz. nr 1, poz. nr 5 Zamawiający nie dopuszcza zastosowania ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 72: dot. Pakietu nr 4, poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści w pozycjach 1 do 5 wycenę za opakowanie handlowe z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

Odpowiedź nr 72:

Wykonawca nie określił wielkości opakowania, jakie zamierza zaoferować, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

Pytanie nr 73: dot. Pakietu nr 4, poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści w pozycjach 1 do 5 produkt, na którym papier ochronny i papierowa część opakowania nie są zgrzane umożliwiając ułatwione otwieranie jałowych opakowań w rękawiczkach chirurgicznych?

Odpowiedź nr 73:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 74: dot. Pakietu nr 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 sterylne, przezroczyste opatrunki poliuretanowe wyposażone w ramkę papierową i metkę do opisywania danych wkłucia oraz wycięciem do zabezpieczania wkłuć, utrzymującym właściwe środowisko rany, o wymiarach 7 cm x 8,5 cm. Opatrunki pozwalają pacjentowi wziąć prysznic i kąpać się, jest optymalny dla szybkiego gojenia i obserwacji rany bez konieczności zdejmowania opatrunku.

Odpowiedź nr 74:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 75: dot. Pakietu nr 7, poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści w pozycjach 2 do 3 opatrunki samoprzylepne, jałowe, z włókniny, do mocowania kaniul z wycięciem, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 75:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 76: dot. Pakietu nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 opatrunki samoprzylepne, jałowe, z włókniny, do mocowania kaniul, z wycięciem o wymiarach 7 cm x 8,5 cm?

Odpowiedź nr 76:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 77: dot. Pakietu nr 4, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści w pozycjach 1 do 4 wycenę za opakowanie handlowe z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

Odpowiedź nr 77:

Wykonawca nie określił wielkości opakowania, jaki zamierza zaoferować, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

Pytanie nr 78: dot. Pakietu nr 9, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w pozycji 4 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi?

Odpowiedź nr 78:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 79: dot. Pakietu nr 10, poz. 1-3

W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi (tlenkiem etylenu), dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.

Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937".

Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006 - sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu. Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.

Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, itp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań co do stosowania produktów sterylizowanych inną metodą aniżeli para wodna. Należy również mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów.

Odpowiedź nr 79:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 80: dot. Pakietu nr 13, poz. 6-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 - 8 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi?

Odpowiedź nr 80:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 81: dot. Pakietu nr 13, poz. 1-5

Uprzejmie proszę o doprecyzowanie, czy w pozycjach 1 – 5 Zamawiający określa jednostkę miary „mb” przyjmując długość siatki w stanie rozciągniętym czy swobodnym?

Odpowiedź nr 81:

Zamawiający informuje, że w ww. pozycjach określa jednostkę „mb” przyjmując długość siatki w stanie swobodnym.

Pytanie nr 82: dot. Pakietu nr 14, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1, kompresu chłonnego o wymiarach 10 cm x 15 cm oraz w pozycji 2, o wymiarach 20 cm x 30 cm?

Odpowiedź nr 82:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 83: dot. Pakietu nr 21, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3, pasków o wymiarach 100 mm x 13 mm?

Odpowiedź nr 83:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 84: dot. Pakietu nr 28, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi?

Odpowiedź nr 84:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 85: dot. Pakietu nr 40, poz. 1-3

W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od zaoferowania wyrobów

sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi (tlenkiem etylenu), dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.

Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937”.

Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006- sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu. Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.

Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, itp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań co do stosowania produktów sterylizowanych inną metodą aniżeli para wodna. Należy również mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów.

Odpowiedź nr 85:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 86: dot. Pakietu nr 3, poz. 3-5

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane a’1 sztuka, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź nr 86:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 87: dot. Pakietu nr 3, poz. 3-5

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5 - 6 minut?

Odpowiedź nr 87:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 88: dot. Pakietu nr 6, poz. 4-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu i utworzenie z nich odrębnego zadania, co umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert większej liczbie wykonawców?

Odpowiedź nr 88:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 89: dot. Pakietu nr 6, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przylepiec w rozmiarze 5 cm x 9,14 m?

Odpowiedź nr 89:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 90: dot. Pakietu nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opatrunek samoprzylepny, jałowy, z folii, do mocowania cewników centralnych, bez wcięcia?

Odpowiedź nr 90:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 91: dot. Pakietu nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opatrunek samoprzylepny, jałowy z włókniny z wcięciem?

Odpowiedź nr 91:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 92: dot. Pakietu nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź nr 92:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 93: dot. Pakietu nr 13, poz. 1-8

Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową 10 m w stanie spoczynku, 25 m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź nr 93:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 94: dot. Pakietu nr 13, poz. 1-8

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy należy podać wycenę siatki za mb w stanie spoczynku, czy w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź nr 94:

Zamawiający informuje, że należy podać wycenę siatki za „mb” w stanie spoczynku.

Pytanie nr 95: dot. Pakietu nr 21, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści paski włókninowe w rozmiarze 13 mm x 100 mm?

Odpowiedź nr 95:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 96: dot. Pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny w rozmiarze 34 x 8 cm, bez folii, pakowany a'20 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź nr 96:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 97: dot. Pakietu nr 23, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w opakowaniu a'25 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianych pozycji?

Odpowiedź nr 97:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 98: dot. Pakietu nr 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 7 x 7,1 cm?

Odpowiedź nr 98:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 99: dot. Pakietu nr 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z dwustopniową metoda aplikacji?

Odpowiedź nr 99:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 100: dot. Pakietu nr 34, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści tufery z gazy 17N?

Odpowiedź nr 100:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 101: dot. Pakietu nr 34, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści tufery w rozmiarze 20 cm x 20 cm?

Odpowiedź nr 101:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 102: dot. Pakietu nr 34, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści tufery w rozmiarze 30 cm x 30 cm?

Odpowiedź nr 102:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 103: dot. Pakietu nr 34, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści tufery w rozmiarze 9,5 cm x 9,5 cm?

Odpowiedź nr 103:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 104: dot. Pakietu nr 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowanie a'10 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź nr 104:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 105: dot. Pakietu nr 1, poz. 2

Czy zamawiający dopuści gazę w roli?

Odpowiedź nr 105:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 106: dot. Pakietu nr 1, poz. 2

Czy zamawiający dopuści gazę 17 nitkową?

Odpowiedź nr 106:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 107: dot. Pakietu nr 2, poz. 4-5

Czy zamawiający dopuści opaskę elastyczną dzianą z zapinką?

Odpowiedź nr 107:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 108: dot. Pakietu nr 10

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 108:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 109: dot. Pakietu nr 13, poz. 1-8

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

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

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

Rozmiar 3 - dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

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

Rozmiar 6 - głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 - udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 - biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 - klatka piersiowa, brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź nr 109:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 110: dot. Pakietu nr 36, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści serwety bez prania wstępnego?

Odpowiedź nr 110:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 111: dot. Pakietu nr 36, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści serwety bez naklejek?

Odpowiedź nr 111:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 112: dot. Pakietu nr 36, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści serwety w opakowaniu indywidualnym?

Odpowiedź nr 112:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 113: dot. Pakietu nr 36, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści wycenę za 1 szt., z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 113:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 114: dot. Pakietu nr 36, poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź nr 114:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 115: dot. Pakietu nr 40, poz. 1-3

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 115:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 116: dot. Pakietu nr 41, poz. 2

Czy Zamawiający miał na myśli czas terapii 30 dni, jako czas działania zestawu do terapii, w skład którego wchodzi pompa Avelle do podciśnieniowej terapii ran oraz wymienne opatrunki?

Odpowiedź nr 116:

Tak.

Pytanie nr 117: dot. . zapisów Rozdziału IV SIWZ (wzór umowy), §7 ust. 1, 2

Czy Zamawiający w § 7 ust. 1, 2) uzupełni projekt umowy i wpisze:

„opóźnienia w dostarczeniu poszczególnej partii zamówienia w wysokości 0,2% wartości ceny brutto tej partii, za każdy dzień opóźnienia”.

Odpowiedź nr 117:

Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 118: dot. Pakietu nr 41

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 41 wymagane zdolności techniczne lub zawodowe zapewniające należyte wykonanie zamówienia, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania oferty, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, co najmniej dwie dostawy wyrobów medycznych, o wartości brutto nie mniejszej niż 7 000,00 zł brutto każda z nich?

Odpowiedź nr 118:

Zamawiający informuje, że zapisy traktujące w przedmiocie spełniania, przez potencjalnych Wykonawców zamierzających ubiegać się o to zamówienie, warunku udziału w tym postępowaniu przetargowym, określone zostały przez Zamawiającego w rozdziale I dziale 4 pkt 4.3. ppkt 3) SIWZ.

Pytanie nr 119: dot. Pakietu nr 8

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8): 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 nr 119:

Zamawiający informuje, że zapisy traktujące w przedmiocie dokumentów wymaganych od Wykonawców na potwierdzenie, że zaoferowane przez nich produkty spełniają wymagania opisane w SIWZ, określone zostały przez Zamawiającego w rozdziale I dziale 4 pkt 4.7. ppkt 2) lit. i) oraz lit. j) SIWZ.

Pytanie nr 120: dot. Pakietu nr 8

Czy Zamawiający pisząc, cytuje: „ochrona przed przeciekaniem” wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry, EDS lub o innej nazwie własnej), który umożliwia

maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli. Ustanowienie powyższego wymogu oraz nie dopuszczenie produktów nie spełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów na rynku polskim posiada takie rozwiązania technologiczne (TZMO – Seni, Essity – TENA).

Odpowiedź nr 120:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 121: dot. Pakietu nr 8

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkce co najmniej 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. Ustanowienie powyższego wymogu oraz nie dopuszczenie produktów nie spełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów na rynku polskim posiada takie rozwiązania technologiczne (TZMO – Seni, Essity – TENA).

Odpowiedź nr 121:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 122: dot. Pakietu nr 8, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8: pozycja 4): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160 cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odpowiedź nr 122:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 123: dot. Pakietu nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8: pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S o chłonności co najmniej 1750g? Brak wymogów dotyczących poziomów chłonności sprawia, iż dopuszczone są wszystkie produkty dostępne na rynku, nawet te, które rekomendowane są dla osób z lekkim nietrzymaniem moczu (o poziomie chłonności < 1500 g) i nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Wymieniony wyżej poziom chłonności jest stosowany przez większą liczbę producentów w produktach, które rekomendowane są na średnie i ciężkie nietrzymanie moczu.

Odpowiedź nr 123:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 124: dot. Pakietu nr 8, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8: pozycja 2): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o chłonności co najmniej 2300g? Brak wymogów dotyczących poziomów chłonności sprawia, iż dopuszczone są wszystkie produkty dostępne na rynku, nawet te, które rekomendowane są dla osób z lekkim nietrzymaniem moczu (o poziomie chłonności < 1500 g) i nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Wymieniony wyżej poziom chłonności jest stosowany przez większą liczbę producentów w produktach, które rekomendowane są na średnie i ciężkie nietrzymanie moczu.

Odpowiedź nr 124:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 125: dot. Pakietu nr 8, poz. 3-4

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8: pozycje: 3, 4): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L oraz XL o chłonności co najmniej 2600g? Brak wymogów dotyczących poziomów chłonności sprawia, iż dopuszczone są wszystkie produkty dostępne na rynku, nawet te, które rekomendowane są dla osób z lekkim nietrzymaniem moczu (o poziomie chłonności < 1500 g) i nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Wymieniony wyżej poziom chłonności jest stosowany przez większą liczbę producentów w produktach, które rekomendowane są na średnie i ciężkie nietrzymanie moczu.

Odpowiedź nr 125:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 126: dot. Pakietu nr 23, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 23; pozycja 2): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomie chłonności co najmniej 1750 g? Brak wymogów dotyczących poziomów chłonności sprawia, iż dopuszczone są wszystkie produkty dostępne na rynku, nawet te, które rekomendowane są dla osób z lekkim nietrzymaniem moczu (o poziomie chłonności < 800 g) i nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Wymieniony wyżej poziom chłonności jest stosowany przez większą liczbę producentów w produktach, które rekomendowane są na średnie i ciężkie nietrzymanie moczu.

Odpowiedź nr 126:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 127: dot. Pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 23; pozycja 1): podkłady ginekologiczne niejałowe o wymiarach co najmniej 34 x 12 cm, nie wymagające sterylizacji, pakowane a'20, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź nr 127:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 128: dot. Pakietu nr 21, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków włókninowych zgodnych z SIWZ, jednakże w rozmiarze 12 mm x 101 mm?

Odpowiedź nr 128:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 129: dot. Pakietu nr 34, poz. 1

czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tupferów gazowych wykonanych z gazy 20 – nitkowej? Pozostałe parametry tupferów bez zmian.

Odpowiedź nr 129:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 130: dot. Pakietu nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy, posiadający zaokrąglone brzegi, kształt prostokątny, o wymiarach 6 x 9 cm, zamiast 6 x 10 cm?

Odpowiedź nr 130:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 131: dot. Pakietu nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, samoprzylepny, jałowy, posiadający zaokrąglone brzegi, kształt prostokątny, o wymiarach 5 x 7 cm, zamiast 7,2 x 5 cm?

Odpowiedź nr 131:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 132: dot. Pakietu nr 4, poz. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 25 sztuk?

Odpowiedź nr 132:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 133: dot. Pakietu nr 4

Czy Zamawiający wymaga, aby opatrunek posiadał hypoalergiczną, podwójną wkładkę centralną?

Odpowiedź nr 133:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 134: dot. Pakietu nr 4

Czy Zamawiający wymaga, aby opatrunek posiadał klej poliakrylowy naniesiony równomiernie na całej powierzchni lepnej?

Odpowiedź nr 134:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 135: dot. Pakietu nr 31, poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga, aby środek z poz. 1 i 2 posiadał certyfikat CE na działanie przeciwzrostowe i hemostatyczne oraz posiadał udokumentowane działanie przeciwzrostowe potwierdzone minimum 3 badaniami na ludziach o skuteczności minimum 50 % i biodegradacji minimum 3 do maksimum 7 dni po aplikacji?

Odpowiedź nr 135:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Dodatkowo, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że działając w oparciu o dyspozycję wyartykułowaną przez ustawodawcę w treści art. 38 ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, wyznacza nowy następujący termin składania i otwarcia ofert:

- termin składania ofert: 13.12.2019 r., godz. 09:30.

- termin otwarcia ofert: 13.12.2019 r., godz. 10:00.

J. Indolka

