



SZPITAL WOJEWÓDZKI IM. DR. LUDWIKA RYDYGIERA W SUWAŁKACH

Suwałki, dnia 30/03/2018r.

L.dz. SZW.DZI.262.94//10/PN/WU/2018

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 10/PN/WU/2018**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa materiałów opatrunkowych dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szanowni Państwo,

na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Uczestnik 1

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt DualCap™ w kolorze niebieskim stosowany do bezigłowych zaworów, zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA), w pełni aseptyczny, usuwający drobnoustroje (CRBSI) o działaniu w pierwszych 30 sekundach od zastosowania do użycia przez 7 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający dopuści korek pakowany po 10 sterylnych koreczków na blistrze, opakowanie zbiorcze 350 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie następujących pozycji 12 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 2

CZĘŚĆ 1

Czy zamawiający dopuści możliwość zaferowania siatkowego rękawa opatrunkowego o dużych oczkach i bardzo dużej elastyczności, zawierający w swoim składzie bawełnę, o długości 11,6m, w rozmiarach:

Poz. 1 - Nr 1 = na palec dorosłego, dłoń dziecka

Poz. 2 - Nr 2 = palec dorosłego, dłoń, ręka, noga, stopa dziecka

Poz. 3 - Nr 3 = dłoń, ręka dorosłego, głowa dziecka

Poz. 4 - Nr 4 = noga, stopa dorosłego, tułów dziecka

Poz. 5 - Nr 5 = głowa dorosłego, tułów dziecka

Poz. 6 - Nr 6 = tułów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

CZĘŚĆ 8

Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opaski elastycznej z 2 zapinkami wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

CZĘŚĆ 16

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania pokrowców na nogi spełniających wymogi SIWZ wykonanych z włókniny o gramaturze 55 g/m² w rozmiarze 75 cm x 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

CZĘŚĆ 23

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowych kompresów z 6 warstwowej włókniny z nacięciem Y, 30 gram. Pozostałe parametry i wymagania zgodne z wymaganiami SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

CZĘŚĆ 29

pozycja 1,

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania serwet posiadających 1 metkę samoprzylepną

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania serwet posiadających 1 metkę samoprzylepną

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

CZĘŚĆ 30

Pozycje 1,2, 3,4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów posiadających 1 metkę samoprzylepną

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

CZĘŚĆ 31

Pozycje 1,2,3,4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów posiadających 1 metkę samoprzylepną

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

CZĘŚĆ 42

Pozycja 1

Z uwagi na to, iż wyrób nie jest dostępny na rynku, ponieważ producent wycofał produkt z oferty czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku o poniższych parametrach

- Opatrunek hydrokoloidowy w cieńszej wersji;
- Szybko wchłania wydzielinę z rany wraz ze znajdującymi się w niej drobnoustrojami i zamyka ją w strukturze żelu;
- Wysoki potencjał chłonności pozwala na dłuższe pozostawianie opatrunku na ranie, co wpływa na ekonomiczność jego stosowania;
- Wydłużone okresy między zmianami opatrunków zapewniają pożądaną stabilizację obszaru rany;
- Tworzy w ranie idealny wilgotny mikroklimat, w szczególności dla fibroblastów, uczestniczących w procesie tworzenia nowej tkanki;
- Utrzymuje niskie pH w ranie
- Nawet przy niewielkim wysięku nie istnieje niebezpieczeństwo wysychania rany;
- Zmiany opatrunku są całkowicie bezurazowe i bezbolesne;
- Warstwa wierzchnia stanowi barierę.

W rozmiarze 10 cm x 10cm



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pozycja 3, 4, 5

Z uwagi na to, iż wyrób z części 42 w pozycjach 3,4,5 nie jest dostępny na rynku, ponieważ producent wycofał produkt z oferty, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku o poniższych parametrach

- samoprzylepny, hypoalergicznym opatrunek na rany pooperacyjne, wykonanym z materiałów niealergiczych i przyjaznych dla ludzkiej skóry.
- Hydrofobowa mikrosiatka, stanowiąca warstwę przylegającą do rany, ułatwia szybkie przenikanie wydzieliny i przekazywanie jej do warstwy chłonnej. Mikrosiatka pozostaje przy tym całkowicie sucha, co zapobiega przyklejaniu się opatrunku do rany i pozwala na jego bezbolesną zmianę.
- Warstwa chłonna wykonana ze 100% waty bawełnianej ma dobre właściwości absorbcyjne i dobre działanie wyścielające. Specjalna powłoka tej warstwy zapobiega przyklejaniu się opatrunku do rany.
- Miękka, mikroporowata, rozciągliwa włóknina nośnika przepuszcza zarówno powietrze jak i parę wodną co powoduje, że opatrunek nie zakłóca naturalnych funkcji skóry..
- Zaokrąglone narożniki zapobiegają, nawet po dłuższym okresie zamocowania przylepca, zwijaniu się włókniny nośnika.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

CZĘŚĆ 46

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki myjąco pielęgnacyjnej o pojemności 400ml z odpowiedni przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

CZĘŚĆ 50

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety o gramaturze 55g/m2.?Wszystkie pozostałe parametry i wymagania zgodne z zapisami siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

CZĘŚĆ 52

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety posiadającej 1 metkę samoprzylepną? Wszystkie pozostałe parametry i wymagania zgodne z zapisami siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

CZĘŚĆ 52

Pozycje 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje opakowań a'2 szt., a'3 szt. czy a'5 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje a'2 szt.

Uczestnik 3

Część 37, poz. 1 i poz. 2

Zwracam się z zapytaniem do Zamawiającego czy wymaga aby folia chirurgiczna o działaniu bakteriobójczym, posiadała deklarację zgodności , oraz certyfikat CE dla wyrobów klasy III?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 4

Część 36 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10cmx30cm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Część 37 poz.1

Prosimy o dopuszczenie bakteriobójczej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu, o grubości 22 +/-1 µ, o rozmiarze całkowitym 80x60cm (rozmiarze okna przylepnego 60x60cm), spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 37 poz.2

Prosimy o dopuszczenie bakteriobójczej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu, o grubości 22 +/-1 µ, o rozmiarze całkowitym 70x45cm (rozmiarze okna przylepnego 60x45cm), spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 16 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pokrowców na nogi w rozmiarze 79cmx140cm. Pozostałe wymogi –zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 39 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cewnikowania w składzie:

5 x kompres z włókniny 4W 30g 7.5 x 7.5 cm

1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm niebieskie

1 x strzykawka 20 ml, L/S

1 x woda sterylna w ampułce 20 ml

1 x żel poślizgowy 5 g w saszetce

1 x serweta 75 x 90 cm, z przylepnym otworem owalnym 9 x 12 cm

1 x serweta chłonna 75 x 90 cm

1 x taca dwukomorowa 15 x 20 cm

Opakowanie jednostkowe zaopatrzone w dwie etykiety samoprzylepne 4,7x5cm (z narożnym systemem łatwego przeklejania w rękawicach) zawierające numer katalogowy, nr lot, data ważności, nazwę producenta.

Opakowanie zbiorcze 64 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 49 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca w rozmiarze 5,2cm x 6,4cm, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 49 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca w rozmiarze 7,6cm x 7,5cm, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 2

Część 6

Poz.1

Czy zamawiający wymaga gazę w roli 13 nitkową, niejadalą, szer. 90 cm x 100 m?

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem?

Czy zamawiający wymaga gazę z niestrzępiącymi się brzegami?

Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami?

Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

Czy zamawiający wymaga gazę dla których masa powierzchniowa produktów z gazy zgodna jest z normą EN 14079 : 17 g/m² dla 13 nitkowych oraz 23 g/m² dla 17 nitkowych?

Czy zamawiający wymaga gazę produkowaną zgodnie z wytycznym dyrektywy 93/42/EWG wykonane z przędzy 15 TEX?

Czy zamawiający wymaga gazy bielonej metodą bezchlorową?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 8

Poz.1-3

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą, która jest wyrobem włókienniczym wykonanym techniką dziewiarską, wyrób jednorazowego użytku, klasyfikowana zgodnie z dyrektywą 93/42 EEC o wyrobach jako wyrób nie jałowy klasy I?

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z przędzy poliestrowej 100%, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz.4-5

Czy zamawiający dopuści opaska dziana elastyczna z zapinką, która jest wyrobem włókienniczym wykonanym techniką dziewiarską, klasyfikowana zgodnie z dyrektywą 93/42 EEC o wyrobach jako wyrób nie jałowy klasy I?

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 9

Czy zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ,ale nie wymaga

Czy zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłaniałości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ,ale nie wymaga

Czy zamawiający wymaga rolki pakowanej indywidualnie, każda posiada oznaczenia dotyczące o rozmiarze, długość rolki, odcinka, rodzaj perforacji, nazwa producenta, posiadanych certyfikatów, co umożliwia łatwą identyfikację produktu po wyjęciu z kartonu zbiorczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ,ale nie wymaga

Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielną folię?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy wymaga się aby na każdej rolce był pełny opis produktu zawierający, nazwę, kod, kod kresowy, nazwę producenta, informacje o składzie produktu 100% pura celuloza, wymiary, ilość warstw, informacje, że produkt posiada udokumentowane badania dermatologiczne, certyfikaty poświadczające pozyskanie celulozy z legalnych i odnawialnych źródeł? (100% PURA CELULOZA oznacza, że do produkcji użyto najwyższej jakości selekcionowanej celuloza, co daje gwarancję, bezpieczeństwa, pełnej higieny i komfortu dla użytkowników)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy wymaga się aby na opakowaniu i opakowaniu rolki widniał symbol CE?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał perforację - minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający wymaga rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 50 m, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 11

Czy zamawiający wymaga gazę z niestrzępiącymi się brzegami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający wymaga gazę dla których masa powierzchniowa produktów z gazy zgodna jest z normą EN 14079 : 17 g/m2 dla 13 nitkowych oraz 23 g/m2 dla 17 nitkowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający wymaga gazę produkowaną zgodnie z wytycznym dyrektywy 93/42/EWG wykonane z przędzy 15 TEX?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający wymaga gazy bielonej metodą bezchlorową?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający dopuści dokument potwierdzający powtarzalność procesu sterylizacji w formie certyfikatu z zakresu sterylizacji wyrobów medycznych zgodnej z normą 11135-1 dla tlenku 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: Zamawiający dopuszcza

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: Zgodnie z SIWZ

Część 25

Czy zamawiający wymaga kompresy z niestrzępiącymi się brzegami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający wymaga kompresy z podwijanymi brzegami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe dla których masa powierzchniowa produktów z gazy zgodna jest z normą EN 14079 : 17 g/m2 dla 13 nitkowych kompresów gazowych oraz 23 g/m2 dla kompresów 17 nitkowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe produkowane zgodnie z wytycznym dyrektywy 93/42/EWG wykonane z przędzy 15 TEX?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 27

Poz.1-4

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 2 szt. blister x 25 szt., z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 29

Poz.1

Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie , sterylną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający dopuści serwetę bez naklejki do wklejenia do dokumentacji, data ważności , nr. Serii oraz producenta znajduje się na opakowaniu typu folia-papier?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 29 pozycji nr 1 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 29A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 52

Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie , sterylną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy zamawiający dopuści serwetę bez naklejki do wklejenia do dokumentacji, data ważności , nr. Serii oraz producenta znajduje się na opakowaniu typu folia-papier?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 29 pozycji nr 1 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 29A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 5

Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o gramaturze 60g/m2 w rozmiarze 90x75cm z otworem przylepnym 6x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 – dotyczy pakietu nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów 30g pakowanych a'5szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3 – dotyczy pakietu nr 22 poz. 2

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 2 prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 – dotyczy pakietu nr 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego, tj. serwety gazowej z elementem RTG (zamiast nitki) i tasiemką? Pozostałe wymagania spełnione.

Przytaczany "element RTG" to nic innego, jak taśma poliestrowa wszyta w brzeg serwety, kontrastująca w promieniach RTG, koloru niebieskiego - zastępuje ona nitkę RTG, a jej zastosowanie jest coraz powszechniej stosowane na blokach operacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 43 poz. 9-11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie kompresów niejadalnych do osobnego pakietu w celu umożliwienia zaoferowania konkurencyjnych cenowo i jakościowo produktów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 6

Część 24 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego opatrunku pooperacyjnego na włókninie w rozmiarze 5 x 7,5 cm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 24 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego opatrunku pooperacyjnego na włókninie w rozmiarze 10 x 15 cm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 24 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego opatrunku pooperacyjnego na włókninie w rozmiarze 10 x 10 cm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 24 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego opatrunku pooperacyjnego na włókninie w rozmiarze 10 x 10 cm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 24 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego opatrunku pooperacyjnego na włókninie w rozmiarze 10 x 30 cm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 24 poz.9

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 48

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku poiniekcyjnego, uciskowego, wykonanego z folii polietylenowej w kolorze skóry, posiadający wkład chłonny o zwiększonej chłonności w centralnej części opatrunku. System aplikacji dwustopniowy, opatrunek pakowany w opakowaniu papier/papier po 1 szt., hipoalergiczny, jałowy w rozmiarze 3,8 x 7,2 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Uczestnik 7

Część 7, pozycja 1 -2 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opasek chirurgicznych gipsowych o czasie namaczania 8-10 s warstwa nośna wykonana z 20N gazy, opaska nawinięta na plastikowy trzpień, opakowanie a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 9, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podkładu perforowanego co 37,5cm?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 10, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podkładu w rozmiarze 34cm x 8 cm?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 11, pozycja 1 - Prosimy o wskazanie przesłanek Zamawiającego stanowiących podstawę żądania załączenia do oferty przetargowej raportu z walidacji procesu sterylizacji.

Wyroby medyczne wprowadzane po raz pierwszy do obrotu muszą przejść procedurę oceny zgodności, która potwierdzi, że spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze. W przypadku wyrobów medycznych sterylnych oraz klasy IIa ocena zgodności jest przeprowadzana przy współudziale jednostki notyfikowanej.

Zgodnie z Załącznikiem nr 1 WYMAGANIA ZASADNICZE DLA WYROBÓW MEDYCZNYCH Część 1. Wymagania ogólne Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych „Wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone tak, aby ich stosowanie w przewidzianych warunkach i zgodnie z przewidzianym zastosowaniem nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu pacjentów, użytkowników oraz innych osób”. W ust. 8.4 części II Załącznika nr 1 do tegoż Rozporządzenia określono „Wyroby medyczne dostarczane w stanie sterylnym muszą być wytworzone i wysterylizowane odpowiednią zwalidowaną metodą”. Wspomniany wymóg odnosi się do wszystkich metod sterylizacji tj.:

- sterylizacji tlenkiem etylenu zgodnie z normą EN-ISO 11135
- sterylizacji ciepłem wilgotym (parą wodną) zgodnie z EN-ISO 17665
- sterylizacji radiacyjnej zgodnie z EN-ISO 11137

Chcemy nadmienić, iż zgodnie z Załącznikiem VII ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych ust. 6.2 „Dla wyrobów medycznych klasy IIa jednostka notyfikowana, w ramach oceny, o której mowa w ust. 3.3, ocenia dokumentację techniczną określoną w ust. 3 załącznika nr 7 do rozporządzenia co najmniej jednej reprezentatywnej próbki z każdej kategorii wyrobów medycznych w celu potwierdzenia zgodności z odnoszącymi się do tych wyrobów wymaganiami”

Jednym z elementów oceny dokumentacji jest weryfikacji procesu sterylizacji na podstawie raportu walidacji. W związku z powyższym jeżeli produkt przeszedł ocenę zgodności i został dopuszczony do obrotu a procedura ta odbyła się przy udziale jednostki notyfikowanej co stanowi wymóg obligatoryjny dla produktów sterylnych oraz klasy IIa procedura została przeprowadzona prawidłowo.

Jak wspomniano na wstępie nadrzędnym celem produkcji wyrobów medycznych jest wytwarzanie ich w taki sposób aby stosowanie ich nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu pacjentów. Ta dbałość odnosi się również do procesu sterylizacji. Już samo dopuszczenie produktu do obrotu stanowi gwarancję, iż produkt został wytworzony i wysterylizowany odpowiednią zwalidowaną metodą. W związku z powyższym żądanie przez Zamawiającego przedstawienia raportu z walidacji procesu sterylizacji jest całkowicie bezzasadne i wnosimy o odstąpienie od tego wymogu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, jest to parametr dodatkowy, Wykonawca nie musi przedstawić dokumentów potwierdzających

Część 16 pozycja1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowców na nogi wykonane z 3 warstwowej włókniny o gr. 50g/m2 o rozmiarze 70x120cm?
Odpowiedź: Tak

Część 17 pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z 2 warstwowego laminatu o gramaturze 40g/m2, o rozmiarze 90x75cm z otworem przylepnym o rozm. 6x8cm lub o średnicy 7cm?
Odpowiedź: Tak, z otworem 6x8cm

Część 18, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z 2 warstwowego laminatu o gramaturze 56g/m² w rozmiarze 100x150cm?
Odpowiedź: Tak

Część 28, pozycja 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z 2 warstwowego laminatu o gramaturze 40g/m2 w rozmiarze 45 x 45cm?
Odpowiedź: Tak

Część 29, pozycja 1-2, część 30, pozycja 1-4, część 52, pozycja 1 - 2 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby serwety / kompresy posiadały samoprzylepne metki?
Odpowiedź: Nie

Część 30, pozycja 1-4 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów 17N, 16W?
Odpowiedź: Tak

Część 37, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie folii w rozmiarze 60 x 80cm (pole samoprzylepne 54 x 80cm)?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 37, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie folii w rozmiarze 50 x 90cm (pole samoprzylepne 50 x 84cm)?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 46, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pianki o pojemności 400ml, pianka posiada właściwości neutralizujące zapach moczu.
Odpowiedź: Tak

Część 50, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwety jałowej operacyjnej z 2 warstwowego laminatu o gramaturze 40g/m2?
Odpowiedź: Tak

-
1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 34): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm ?
Prośbę swoją motywujemy tym, iż na rynku polskim występują również podkłady chłonne, które mają powierzchnię chłonną o ok. 20% mniejszą niż sam podkład, a co za tym idzie nie spełniają później swojej roli jako podkład chłonny o dobrej jakości i użyteczności.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 2. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 34): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm o chłonności na poziomie co najmniej 1750g?
Prośbę swoją motywujemy tym, iż Zamawiający nie opisał tego parametru w SIWZ, a na rynku polskim występują podkłady o 3 krotnie mniejszej chłonności np. 600g i brak informacji o minimalnej chłonności tak jak to ma miejsce w pieluchomajtkach (część 2, część 45) może spowodować, że w przetargu zostanie zaoferowany produkt, który nie spełni Państwa oczekiwań co do jakości produktu. Dodatkowo informujemy Państwa, iż na rynku występuje wielu producentów i firm dystrybucyjnych, którzy posiadają w swojej ofercie handlowej podkłady chłonne o takiej chłonności, więc wcale nie utrudnia to złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty przetargowej.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 3. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 2, 34, 45): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych Wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje: 1, 4, 7): pieluchomajtki w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje: 2, 5, 8): pieluchomajtki w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje: 3, 6, 9): pieluchomajtki w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 110-160cm ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje: 3, 6, 9): 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 kryteriom przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy przełoży się na oszczędności i lepszy bilans ekonomiczny Szpitala.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje od 1 do 9): pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się tworząc rynnę, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu, gdzie z naszej wiedzy posiada takie rozwiązanie tylko jeden producent firma TZMO S.A. Parametr wprowadzony przez Zamawiającego o falbankach udowych skierowanych na zewnątrz utrudnia złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty przetargowej dla innych ewentualnych Wykonawców i jest sprzeczne z zapisami Ustawy PZP.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje od 1 do 9): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego złotego paska usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 10. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje od 1 do 9): pieluchomajtki dla dorosłych z czterema trójwarstwowymi przylepcorzepami o szerokości minimum 20 mm oraz posiadające wkład chłonny z antybakteryjnym superabsorbentem, który pochłania nieprzyjemny zapach?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
 11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycja 7): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2850g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2900g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 2850g w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt

7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 50g.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

12. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje: 8, 9): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 3200g, a chłonnością oferowanego produktu tj. 3070g w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 130g.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

13. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje: 10, 13, 14): wkładki urologiczne dla kobiet w rozmiarze 27x10cm, pakowane a'30?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

14. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycja 11): wkładki urologiczne dla kobiet w rozmiarze 42x20cm, pakowane a'30?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

15. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycja 12): wkładki urologiczne dla kobiet w rozmiarze 34x12cm, pakowane a'20?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

16. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycja 12): wkładki urologiczne dla kobiet w rozmiarze 37x13cm, pakowane a'12?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

17. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycje: 20, 21): majteczki siatkowe do mocowania wkładek urologicznych pakowane a'5 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

18. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 45; pozycja 22): chusteczki pielęgnacyjne pakowane a'48 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Prośbę o dopuszczenie w/w równoważnego jakościowo asortymentu rekomendujemy tym, iż w obecnym kształcie Pakietu nr 45 może wystartować tylko jeden Wykonawca tj. firma TZMO S.A. z siedzibą w Toruniu i uniemożliwia to wystartowanie szerszemu gronu Wykonawców, którzy mogą złożyć Państwu bardziej atrakcyjnie cenową ofertę przetargową.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

19. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 47): krem z tlenkiem cynku w opakowaniu 100ml z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 9

Część 1

Czy Zamawiający dopuści siatki o długości **min.** 10 metrów – mierzonej w stanie relaksacyjnych?

Odpowiedź: Tak

Część 2

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek z osłonkami skierowanymi na zewnątrz co zapobiega wyciekom i zwiększa komfort pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ,ale nie wymaga

Część 2

Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki były wyposażone w sprężyste przylepcorzepty, zachowujące sprężystość wzdłużną w zakresie 1,5 -2 cm?

Przylepcorzepty zachowujące sprężystość w zakresie 1,5 – 2 cm każdy, pozwalają na płynną zmianę wielkości pieluchy na jej obwodzie o dodatkowe 3 - 4 cm. Sprężystość w takim zakresie pozwala na dynamiczne dopasowanie się obwodu pieluchy do ciała pacjenta i jest niezbędna dla zachowania szczelności produktu podczas: samodzielnej zmiany pozycji ciała, bądź podczas zabiegów pielęgnacyjnych wykonywanych na pacjencie leżącym. Zabezpiecza to pościel przez zabrudzeniem wydaliniami, obniżając koszty pielęgnacji i podnosi komfort pracy personelu. Taka sprężystość jest również ważna podczas samodzielnego przemieszczania się pacjenta poza łóżkiem – np. podczas zabiegów rehabilitacyjnych, zabezpieczając przed wydostawaniem się wydaliny z pieluchy, nie ograniczając przy tym ruchów w czasie ćwiczeń, perystaltyki jelit i swobodnego oddychania przeponowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek nawiniętych na plastikowy perforowany trzpień, który ułatwia równomierne namakanie opaski i nie ulega odkształceniu przy odciskaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 9

Czy Zamawiający dopuści podkład foliowo-bibułowy o długości 40 m z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak

Część 21

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane w opakowanie typu blister nie posiadające dwóch samoprzylepnych metek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 29

Czy Zamawiający dopuści serwety z nitką RTG bezpiecznie umieszczoną w roku serwety, pakowane w opakowanie typu blister nie posiadające dwóch samoprzylepnych metek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 38, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pieluszki dla dzieci w przedziale wagowym 5-9 kg?

Odpowiedź: Tak

Część 38, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pieluszki dla dzieci w przedziale wagowym 8-18 kg?

Odpowiedź: Tak

Część 40, poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści przylepiec o długości 5m z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak

Część 53, 54

Czy zamawiający dopuści możliwość załączenia na wezwanie próbek zestawów w wersji niejakoowej?

Odpowiedź: Tak

Część 21

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane A'5szt. lub A'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 45 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści wkładki urologiczne dla mężczyzn rozmiar 28,5cm x 21,5cm (szerokość wkładu w części przedniej) i 7,4cm (szerokość wkładu w części tylnej) pakowane po 20szt.?

Odpowiedź: Tak

Część 53

Czy Zamawiający wymaga zestawu zawierającego w swym składzie kompresy włókninowe o gram. 40 g/m² 7,5 x 7,5 cm w wycięciu „O” zamiast kompresów 30 g/m² 7,5 x 7,5 cm bez wycięcia? Pozostałe wymagania zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak

Projekt umowy

Zważywszy na treść § 1 ust. 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis treści § 1 ust. 3 wzoru umowy na : „Ilość określona w załączniku nr 1 do niniejszej umowy stanowi wielkość szacunkową i może ulec zmniejszeniu w zależności od potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie ma obowiązku dokonania zamówienia pozostałej części towaru niezrealizowanej w okresie trwania umowy z uwagi na zmniejszone zapotrzebowanie. Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy.”

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 wzoru umowy został dodany ust. 4 o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 wzoru umowy zostało wykreślone zdanie drugie lub aby w § 5 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Numer umowy zamiast na fakturze może znajdować się na dokumencie dostawy, np. na dokumencie WZ.”?

Zgodnie z art. 106e ustawy o podatku od towarów i usług, numer umowy nie musi być zamieszczony na fakturze. Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania numeru umowy na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie numeru umowy bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione i wiązać się z dodatkowymi kosztami, czyli niekorzystnie wpłynąć na wysokość oferowanej ceny.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 2 wzoru umowy dopisać słowa „, chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie § 5 ust. 2 wzoru umowy w niezmiennym kształcie może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym, skuteczność § 5 ust. 2 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w dostawie była naliczana od wartości niedostarczonych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby dostawa została częściowo zrealizowana w terminie a zwłoka dotyczyła tylko nieznacznej części zamówienia, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów niedostarczonych w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów niedostarczonych w terminie. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w wymianie towarów wadliwych była naliczana od wartości wadliwych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby wadliwa była tylko część towarów objętych zamówieniem, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów wadliwych, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów wadliwych. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony mogą jednak wyjątkowo podwyższyć ceny jednostkowe w razie wynikającej ze zmiany przepisów prawa zmiany stawki podatku VAT; bądź w razie przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen, w szczególnych okolicznościach takich jak zmiana stawki VAT, inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 29

Czy Zamawiający dopuści serwety z nitką RTG bezpiecznie umieszczoną w roku serwety? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 10

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 51 dopuści:

Gaziki do dezynfekcji skóry, nasączone 70% alkoholem izopropylowym. Rozmiar złożonego 4,0cm x 4,5cm, a rozłożonego 9x12cm. Pakowane pojedynczo. 100 sztuk w opakowaniu.

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry, nasączone 70% alkoholem izopropylowym. Rozmiar złożonego 4,0cm x 4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm.

Pakowane pojedynczo. 100 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach na podstawie art. 38 ust. 4 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych dokonuje zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie:

Rozdziału VII(WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW DO WYKLUCZENIA)w ust. 1 i ust 12. W następujący sposób:

Jest:
6 Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez Wykonawcę w postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp:

L.p.	Wymagany dokument
1	Dokładne opisy katalogowe oferowanych produktów uwzględniające parametry wymagane przez zamawiającego w załączniku nr 5 do SIWZ.
2	Oświadczenie o wprowadzeniu przedmiotu zamówienia do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 211), zawierające zobowiązanie Wykonawcy do dostarczenia kopii ww. dokumentów na każde żądanie zamawiającego

	<u>Uwaga:</u> Zamawiający w trakcie badania i oceny ofert na potwierdzenie spełnienia oferowanych parametrów może wezwać Wykonawcę do przedstawienia próbek, oświadczeń lub innych dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia, celem potwierdzenia zgodności zaoferowanego produktu z wymaganiami SIWZ.
3	Próbki oferowanego asortymentu- zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SIWZ

Powinno być:

6. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez Wykonawcę w postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp:

L.p.	Wymagany dokument
1	Dokładne opisy katalogowe oferowanych produktów uwzględniające parametry wymagane przez zamawiającego w załączniku nr 5 do SIWZ.
2	Oświadczenie o wprowadzeniu przedmiotu zamówienia do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 211), zawierające zobowiązanie Wykonawcy do dostarczenia kopii ww. dokumentów na każde żądanie zamawiającego <u>Uwaga:</u> Zamawiający w trakcie badania i oceny ofert na potwierdzenie spełnienia oferowanych parametrów może wezwać Wykonawcę do przedstawienia próbek, oświadczeń lub innych dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia, celem potwierdzenia zgodności zaoferowanego produktu z wymaganiami SIWZ.

oraz ust.12 :

Jest :

12. Pozostałe dokumenty, które należy dołączyć do oferty:

L.p.	Wymagany dokument
1	FORMULARZ OFERTOWY sporządzony przez wykonawcę według instrukcji podanej – załącznik nr 1 do SIWZ.
2	Formularz asortymentowo-cenowy - załącznik nr 5 do SIWZ
3	Pełnomocnictwo do podpisania oferty. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty tylko w przypadku, gdy oferta jest podpisana przez osobę nie figurującą w rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej. Brak podpisu na ofercie lub podpisanie oferty przez osobę do tego nieupoważnioną spowoduje konieczność odrzucenia oferty. W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie, dokument ustanawiający Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego jeżeli oferta nie jest podpisana przez wszystkich Wykonawców występujących wspólnie. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego nie jest postępowaniem sądowym, stwierdzić należy, że złożenie dokumentu pełnomocnictwa lub prokury albo jego odpisu, wypisu lub kopii przez pełnomocnika wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie podlega opłacie skarbowej. Pełnomocnictwo należy złożyć wyłącznie w formie oryginału lub kopii notarialnej;

Powinno być:

1. Pozostałe dokumenty, które należy dołączyć do oferty:

L.p.	Wymagany dokument
1	FORMULARZ OFERTOWY sporządzony przez wykonawcę według instrukcji podanej – załącznik nr 1 do SIWZ.
2	Formularz asortymentowo-cenowy - załącznik nr 5 do SIWZ
3	Pełnomocnictwo do podpisania oferty. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty tylko w przypadku, gdy oferta jest podpisana przez osobę nie figurującą w rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej. Brak podpisu na ofercie lub podpisanie oferty przez osobę do tego nieupoważnioną spowoduje konieczność odrzucenia oferty. W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie, dokument ustanawiający Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego jeżeli oferta nie jest podpisana przez wszystkich Wykonawców występujących wspólnie. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego nie jest postępowaniem sądowym, stwierdzić należy, że złożenie dokumentu pełnomocnictwa lub prokury albo jego odpisu, wypisu lub kopii przez pełnomocnika wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie podlega opłacie skarbowej. Pełnomocnictwo należy złożyć wyłącznie w formie oryginału lub kopii notarialnej;
3	Próbki oferowanego asortymentu- zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SIWZ

Jednocześnie Zamawiający przedłuża następujące terminy :

Termin składania ofert: do 10.04.2018r. godz. 11:00

Termin otwarcia ofert: do 10.04.2018r. godz. 12:00

Treść niniejszego pisma stanowi uzupełnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia z dnia 22/03/2018r. i została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpital.suwalki.pl.

Z poważaniem

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szalanda