



Poznań, 14.11.2023 r.

ADZP-381-80/23

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

Wyjaśnienia treści SWZ

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 poz.1605), prowadzonym w trybie **przetargu nieograniczonego** w przedmiocie: „**Sukcesywna dostawa opatrunków**”, udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej “SWZ”) wraz z wyjaśnieniami.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1: Część 1, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści podkłady ginekologiczne o składzie

opis części składowej wyrobu	funkcja części	materiał /surowiec
warstwa kontaktowa z raną	część bezpośrednio stykająca się z raną zapewniająca przejście wysięku do rdzenia opatrunku oraz bezbolesną zmianę opatrunku	100% włóknina ES (etylenowo-propylenowa)
warstwa otaczająca wkład chłonny	część otaczająca wkład chłonny	100% celuloza
wkład chłonny	część pochłaniająca (absorbująca) nadmiar wysięku, krwi, płynów ustrojowych z ran	wata bawełniana SAP – poliakrylan sodu grubość: 1,5 cm
warstwa spodnia	część nieprzemakalna, zapobiega przesiąkaniu opatrunku	folia PE

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2: Część 1, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści podkłady ginekologiczne pakowane a’25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3: Część 1, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści podkłady ginekologiczne pakowane a’20szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4: Część 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkłady ginekologiczne niejako?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5: Część 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkłady ginekologiczne sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6: Część 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100mb z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 7: Część 3, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5kg. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 8: Część 3, pozycja 4-8

Czy Zamawiający dopuści siatkowy rękaw opatrunkowy o składzie : 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej (nylon, poliamid, elastil) 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej(lycra, spandex, elastyn, dorlastan)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9: Część 3, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści watę bawełniano (70%)- wiskozową (30%)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10: Część 3, pozycja 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjnej cenowo oferty, a tym samym będzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie 11: Część 4, pozycja 7-11

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową nawiniętą na plastikowy trzpień typu krzyżak?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12: Część 4, pozycja 12,14

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 13: Część 4, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 14:

Wnosimy o dopuszczenie przez Zamawiającego środka hemostatycznego o jednoczesnym działaniu hemostatycznym i przeciwzrostowym o potwierdzonym działaniu hemostatycznym certyfikatem CE zbudowanego z hydrofilnych mikrocząstek oczyszczonej, naturalnej skrobi o wysokiej zdolności pochłaniania wody, przyspieszający kaskadę krzepnięcia i wytwarzający skrzep hemostatyczny; czas biodegradacji min 2 do max 10 dni po aplikacji; biokompatybilny, wolny od pirogenów; posiadający udokumentowane działanie przeciwzrostowe minimum w 3 dokumentach dotyczących wyrobu; posiadający wskazania do stosowania w chirurgii ogólnej, urologii, ginekologii, chirurgii sercowo-naczyniowej; możliwość stosowania w procedurach

laparoskopowych; produkowany w postaci proszku w jednorazowym aplikatorze, możliwość aplikacji jako proszek lub żel (oddzielający mezotelialne powierzchnie); niecytotoksyczny; niewspomagający wzrostu komórek nowotworowych; wielkość opakowania 3g. Oferowany produkt posiada ważne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium RP. Informujemy, że produkt klasy III przeszedł ocenę kliniczną, zgodnie z wymaganiami dyrektywy o wyrobach medycznych tj. MDD 93/42/EWG, w której udowodniono działania kliniczne zgodne z przeznaczeniem wyrobu”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 15: PAKIET 6 poz. 1-3

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów, których czas wchłaniania wynosi około 3-4 tygodnie od momentu implantacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 16: Część 3, pozycja 4-8

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga, aby zaoferować rękaw opatrunkowy o składzie: przędza jedwab poliamidowy 50%, przędza jedwab poliuretanowy 50%?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej zmiany.

W związku z powyższym Zamawiający informuję, że na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy Pzp dokonuje zmiany treści:

- Zał_2_do SWZ Formularz cenowy – zamówienie częściowe nr 3 poz. 4-8 po zmianie

Wszystkie zmiany treści wskazanych wyżej dokumentów zostały oznaczone kolorem czerwonym. Zmienione dokumenty to:

- Zał_2_do SWZ Formularz cenowy – zamówienie częściowe nr 3 poz. 4-8 po zmianie

Z poważaniem

**Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych**

/ - / Marek Dakowski

Sprawę prowadzi: Agata Szulczyk +48 61 61 62 558, agata.szulczyk@szoz.pl, zampub@szoz.pl