



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Państwowy Szpital dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku**

DZp.LAp.133.2.2016

Rybnik, 17.03.2016 r.

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: zamówienia publicznego zorganizowanego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów medycznych, opatrunków i pieluchomajtek dla potrzeb SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku (DZp.LAp.133.2.2016)

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ NR 1 Z DNIA 17.03.2016 r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie SIWZ, Dyrektor SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164), wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

[Pytanie 1](#)

Pakiet 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycji rękawice o grubości w części palca min. 0,10mm, na dłoni min. 0,06mm, a na mankiecie min. 0,05mm, zgodnie z normą EN 455:00 część 2, pozostałe parametry pozostaną bez zmian.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 2](#)

Pakiet 6 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie wymagań odnośnie środka ochrony indywidualnej- której kategorii? Czy Zamawiający dopuści rękawice będące środkiem ochrony indywidualnej w kategorii I?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 3](#)

Pakiet 6 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oświadczenia producenta jako dokumentu potwierdzającego brak ftalanów, tiuramów i tiazoli.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 4](#)

Pakiet 6 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oświadczenia producenta jako dokumentu potwierdzającego brak DOP.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta na potwierdzenie braku DOP.

[Pytanie 5](#)

Projekt umowy- §2 ust. 1

Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem rozładunek? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym kurier ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu.)

Czy Zamawiający oczekuje rozkładania towaru w różne miejsca?

Odpowiedź:

Zamawiający pod pojęciem „rozładunek” rozumie dostarczenie towaru na miejsce wskazane przez Zamawiającego zgodnie z § 2 ust. 1 Projektu umowy po zmianie stanowiącego Załącznik nr 8 do SIWZ „„Rozładunek” oznacza wyładowanie towaru przez Wykonawcę z pojazdu dostawczego oraz złożenie go w pomieszczeniu magazynowym Apteki Szpitalnej w miejscu wskazanym przez Zamawiającego, z zaznaczeniem, że czynności te odbywają się starannie.”

Pytanie 6

Projekt umowy- §4 ust. 1.1;1.2;1.5;1.6

Prosimy o odniesienie kary umownej przewidzianej w § 4 ust. 1.1;1.2;1.5;1.6 do wartości niezrealizowanej części umowy, a nie, jak przewidziano we wzorze umowy, do wartości całej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy w części dotyczącej kar umownych.

Pytanie 7

Projekt umowy- §4 ust. 1.3;1.4

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu towaru do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto umowy, tj. w §4 ust. 1.3;1.4 projektu umowy zamiast zwrotu „wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy w części dotyczącej kar umownych.

Pytanie 8

Projekt umowy- §7 ust. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Pytanie 9

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej glukometru będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, do którego to glukometru Zamawiający oczekuje zaoferowania pasków testowych, informujemy że paski danych marek są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tych samych marek i vice versa (nie istnieje możliwość zaoferowania innych pasków, niż paski wskazanego wytwórcy), stanowiąc łącznie zamknięty układ pomiarowy, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobu konkretnego wytwórcy, nadając mu praktyczną wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29) i mając na uwadze potencjalne oszczędności wynikłe z dopuszczenia zaoferowania produktu konkurencyjnego, wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych (wraz z dostarczeniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego) charakteryzujących się parametrami opisanymi poniżej:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdującej się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętnicznej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy od otwarcia (opakowanie zawiera 2 fiolki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników

liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

Odpowiedź:

Zamawiający jest w posiadaniu glukometrów w związku z czym prosi o paski kompatybilne z posiadanymi glukometrami. Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy zapisów SIWZ – Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości będzie wymagał przedstawienia katalogów, dokumentów, oświadczeń itp. celem wyjaśnienia tychże wątpliwości na etapie sprawdzania ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagał przedstawienia katalogów, dokumentów, oświadczeń itp. na etapie składania ofert w celu potwierdzenia że oferowane dostawy spełniają wymagania Zamawiającego.

Pytanie 11

W związku z różnicą w wymogach zawartych w formularzu asortymentowo-cenowym pakiet 6-rękawice, poz. 4 – brak zawartości DOP potwierdzony oświadczeniem producenta a w punkcie 9 ust. 4 rozdziału VIII SIWZ – wyniki badań potwierdzające brak DOP, Wykonawca prosi o potwierdzenie, że za spełnienie przedmiotowego wymogu uzna dołączenie do oferty oświadczenie producenta rękawic winylowych o braku zawartości ftalanów DOP.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta na potwierdzenie braku ftalanów, DOP.

Pytanie 12

Pakiet 6, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic foliowych nie zarejestrowanych jako wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 13

Pakiet 6, poz. 3

1. Prosimy o dopuszczenie grubości rękawic: palec 0,09-0,12mm, dłoni 0,07-0,08mm, mankiet 0,05-0,06mm.
2. Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 14

Pakiet 6, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie rękawic winylowych diagnostycznych bezpudrowych przezroczystych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 15

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjek w rozmiarze 16 x 23 cm, poliestrowo-włókninowych, nasączonych mydłem, wewnątrz podfoliowanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania myjek w rozmiarze 16 x 23 cm, poliestrowo-włókninowych, nasączonych mydłem, wewnątrz podfoliowanych, oraz spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie 16

PAKIET NR 7

Poz. nr 2-3 czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów włókninowych pakowanych w opakowanie a' 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kompresów włókninowych pakowanych po 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie 17

PAKIET NR 7

Poz. nr 4-5- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rękawów opatrunkowych posiadających w swoim składzie 68 % bawełny, 24% poliamidu i 8% włókien elastycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawów opatrunkowych posiadających w swoim składzie 68% bawełny, 24% poliamidu i 8% włókien elastanowych.

Pytanie 18

PAKIET NR 7

Poz. nr 12- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra posiadającego papierowe zabezpieczenie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania plastra posiadającego papierowe zabezpieczenie.

Pytanie 19

PAKIET NR 7

Poz. nr 13- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepców zastępujących nici chirurgiczne w rozmiarze 6 x 101 mm, pakowanych w opakowania 50 x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przylepców zastępujących nici chirurgiczne w rozmiarze 6x101 mm pakowane w opakowaniu 50x10sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 20

PAKIET NR 7

Poz. nr 16- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra z opatrunkiem z folii polietylenowej w rozmiarze 9 x 15 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania plastra z opatrunkiem z folii poliuretanowej w rozmiarze 9x15cm.

Pytanie 21

PAKIET NR 10

Poz. nr 5- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki do oczyszczania skóry zakwalifikowanej jako kosmetyk i dopuszczonej do obrotu na podstawie Ustawy o kosmetykach

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania pianki do czyszczenia skóry zakwalifikowanej jako kosmetyk.

Pytanie 22

PROJEKT UMOWY

§ 4, ust. 1 pkt. 1-4- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §4 ust. 1, pkt. 1 do kwoty 10% niezrealizowanej części umowy
- §4 ust. 1, pkt. 2 do kwoty 5% niezrealizowanej części umowy
- §4 ust. 1, pkt. 3 do kwoty 0,5% niedostarczonej części zamówienia
- §4 ust. 1, pkt. 4 do kwoty 0,5% wadliwej części zamówienia

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych.

Pytanie 23

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych o parametrach:
- ✓ pomiar z krwi kapilarnej,
 - ✓ autokodowanie,
 - ✓ kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi,
 - ✓ metoda pomiaru biosensoryczna,
 - ✓ zastosowany enzym GOD,
 - ✓ możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię,
 - ✓ paski, płyny oraz glukometr posiadają i spełniają normy ISO 15197:2013,
 - ✓ o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl,
 - ✓ temperatura przechowywania pasków 4-30°C,
 - ✓ temperatura wykonania pomiaru 10-40°C,
 - ✓ ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl,
 - ✓ zakres wyników 20-600 mg/dl,
 - ✓ zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi,
 - ✓ próbka krwi 0,5 mikrolitra,
 - ✓ czas pomiaru 5 sekund,
 - ✓ paski pakowane po 50 sztuk,
 - ✓ zapewniamy możliwość kontroli na 3 zakresach płynów
 - ✓ paski współpracujące z glukometrem: pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA,
 - ✓ paski i płyny stabilne 3 miesiące po otwarciu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 24

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjki niezarejestrowane jako wyrób medyczne podlegające 23% stawce VAT, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza myjki niezarejestrowane jako wyrób medyczne podlegające 23% stawce VAT, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 25

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie myjki o gramaturze 90g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie myjki o gramaturze 90.

Pytanie 26

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się by jednostką miary było opakowanie i wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 27

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o chropowatej powierzchni ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o chropowatej powierzchni.

Pytanie 28

Pakiet nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne pudrowane o poziomie protein poniżej 150 $\mu\text{g/g}$?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 29](#)

Pakiet nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne bezpudrowe?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 30](#)

Pakiet nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08mm, na dłoni 0,07mm, mankiecie 0,06mm?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 31](#)

Pakiet nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200szt (XS-L) oraz a'180szt (XL) z przeliczeniem ilości do 5 400 opakowań?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 32](#)

Pakiet nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaferowania rękawic nie zawierających DOP?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 33](#)

Pakiet 7 poz.16

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania plaster z opatrunkiem w rozmiarze 10cmx9cmx1szt?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza do zaferowania plaster z opatrunkiem w rozmiarze 10cmx9cmx1szt

[Pytanie 34](#)

Pakiet 7 poz.16

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania plaster z opatrunkiem w rozmiarze 6cmx7cmx1szt?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza zaferowania plaster z opatrunkiem w rozmiarze 6cmx7cmx1szt.

[Pytanie 35](#)

dotyczy pakietu nr 1, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł bez zaznaczonego miejsca otwierania blistra?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 36](#)

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawkę w opakowaniach =100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza zaferowanie strzykawkę w opakowaniach =100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

[Pytanie 37](#)

dotyczy pakietu nr 1, poz. 10, 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kieliszków ze standardową podziałką do 25ml i pojemności całkowitej 30ml?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kieliszków ze standardową podziałką do 25ml i pojemności całkowitej 30ml?

[Pytanie 38](#)

dotyczy pakietu nr 1, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków bez przykrywki?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 39](#)

dotyczy pakietu nr 1, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji z pakietu.

[Pytanie 40](#)

dotyczy pakietu nr 1, poz. 23

Czy Zamawiający uzna za wystarczające przedłożenie deklaracji zgodności z wymaganymi normami wystawionej przez producenta zamiast oświadczenia producenta o klasyfikacji IIR?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza przedłożenie deklaracji zgodności z wymaganymi normami wystawionej przez producenta zamiast oświadczenia producenta o klasyfikacji IIR.

[Pytanie 41](#)

dotyczy pakietu nr 1, poz. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przewodnicy produkcji Sumi, w rozmiarze 3.0 i 5.0, wykonanej z mosiądzu pokrytego PCV, bez nadruku z rozmiarem?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przewodnicy typu Sumi lub równoważnej w rozmiarze 3.0 i 5.0, wykonanej z mosiądzu pokrytego PCV, bez nadruku z rozmiarem.

[Pytanie 42](#)

dotyczy pakietu nr 1, poz. 36-38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul bez specjalnego wycięcia zapewniającego natychmiastową wizualizację, posiadających 3 paski RTG?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 43](#)

dotyczy pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjki z włókniny 100g/m² w rozmiarze 24,5cm x 16,5cm?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie myjki z włókniny 100g/m² w rozmiarze 24,5cm x 16,5cm.

[Pytanie 44](#)

dotyczy pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków innego producenta z jednoczesnym dostarczeniem kompatybilnych glukometrów? Jeżeli tak to prosimy o określenie ilości potrzebnych glukometrów.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 45](#)

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycje: 1,2,3): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza Pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie w pasie 100-160cm. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Pytanie 46

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycje: 1,2,3): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycje: 1,2,3): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 10; pozycje: 1,2,3): pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni produktu, tj. w partii bioder jak również na całej powierzchni chłonnej produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w przedmiocie zamówienia (pakiet 10; pozycje: 1,2,3): pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni produktu, tj. w partii bioder jak również na całej powierzchni chłonnej produktu.

Pytanie 48

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100g/m²? Gramatura taka zapewnia prawidłowy komfort użytkowania, zarówno pacjenta jak i osoby wykonującej zabieg mycia. Myjka taka jest też bardzo wytrzymała.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza myjkę o gramaturze 100g/m².

Pytanie 49

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną w 100% z podkładów watolinowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza myjkę wykonaną w 100% z podkładów watolinowych, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50

Pakiet 10 poz.1,2,3:

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie w pasie 100-150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie w pasie 100-160cm. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ

Pytanie 51

Pakiet 10 poz.1,2,3:

Czy Zamawiający dopuści aby chłonność (wg normy ISO 11948-1) i hipoalergicznosc była potwierdzona oświadczeniem producenta oferowanego wyrobu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby chłonność i hipoalergicznosc była potwierdzona oświadczeniem producenta oferowanego wyrobu.

Pytanie 52

Pakiet 10 poz.1,2,3:

Czy Zamawiający dopuści aby pieluchomajtki były wykonane z laminatu oddychającego na całej powierzchni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby Pieluchomajtki były wykonane z laminatu oddychającego na całej powierzchni.

Pytanie 53

Pakiet 10 poz.3:

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze L posiadające dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Warstwa rozpraszająca (EDS). Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz. Falbanki z przędzą elastyczną zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym. Ściągacz taliowy z przodu i z tyłu wyrobu. Cztery elastyczne przylepcorzepty do wielokrotnego mocowania. Dwa indykatory wilgotności: nadruk tuszem rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy – dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną pod wpływem cieczy. Warstwa izolacyjna paroprzepuszczalna na całej powierzchni. O chłonności 3400 g, obwodzie w pasie 100-150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Pieluchomajtki w rozmiarze L posiadające dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Warstwa rozpraszająca (EDS). Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz. Falbanki z przędzą elastyczną zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym. Ściągacz taliowy z przodu i z tyłu wyrobu. Cztery elastyczne przylepcorzepty do wielokrotnego mocowania. Dwa indykatory wilgotności: nadruk tuszem rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy – dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną pod wpływem cieczy. Warstwa izolacyjna paroprzepuszczalna na całej powierzchni. O chłonności 3400 g, obwodzie w pasie 100-160 cm.

Pytanie 54

Pakiet 10 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze L posiadające dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Warstwa rozpraszająca (EDS). Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz. Falbanki z przędzą elastyczną zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym. Ściągacz taliowy z przodu i z tyłu wyrobu. Cztery elastyczne przylepcorzepty do wielokrotnego mocowania. Dwa indykatory wilgotności: nadruk tuszem rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy – dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną pod wpływem cieczy. Warstwa izolacyjna paroprzepuszczalna na całej powierzchni. O obwodzie w pasie 100-150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Pieluchomajtki w rozmiarze L posiadające dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Warstwa rozpraszająca (EDS). Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz. Falbanki z przędzą elastyczną zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym. Ściągacz taliowy z przodu i z tyłu wyrobu. Cztery elastyczne przylepcorzepty do wielokrotnego mocowania. Dwa indykatory wilgotności: nadruk tuszem rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy – dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną pod wpływem cieczy. Warstwa izolacyjna paroprzepuszczalna na całej powierzchni. O obwodzie w pasie 100-160 cm.

Pytanie 55

Pakiet 10 poz. 4:

Czy zamawiający dopuści podkład chłonny w którego wkładzie chłonnym znajduje się rozdrobniona celuloza, dodatkowo pokryta bibułą, warstwę wierzchnią stanowi włóknina, warstwę spodnią stanowi biała izolacyjna folia antypoślizgowa nieprzepuszczalna dla płynów, o chłonności 2000g? Na potwierdzenie parametrów wykonawca załączy oświadczenie producenta lub kartę danych technicznych wystawioną przez producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podkład chłonny w którego wkładzie chłonnym znajduje się rozdrobniona celuloza, dodatkowo pokryta bibułą, warstwę wierzchnią stanowi włóknina, warstwę spodnią stanowi biała izolacyjna folia antypoślizgowa nieprzepuszczalna dla płynów, o chłonności 2000g. Na potwierdzenie parametrów wykonawca załączy oświadczenie producenta lub kartę danych technicznych wystawioną przez producenta..

Pytanie 56

Pakiet 10 poz.4:

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny którego warstwę spodnią stanowi biała folia antypoślizgowa, wkład chłonny – rozdrobniona pulpa celulozowa, a warstwę wierzchnią – włóknina, o chłonności 1600g? Na potwierdzenie parametrów wykonawca załączy oświadczenie producenta lub kartę danych technicznych wystawioną przez producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza podkładu chłonnego, którego warstwę spodnią stanowi biała folia antypoślizgowa, wkład chłonny – rozdrobniona pulpa celulozowa, a warstwę wierzchnią – włóknina, o chłonności 1600g.

Pytanie 56

Do wzoru umowy:

§4 pkt.3,4: Czy Zamawiający zmieni zapis we wzorze umowy tak aby kary umowne naliczane były od wartości zamówienia niedostarczonego w terminie a nie od wartości umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy §4 pkt.3,4.

Pytanie 57

PAKIET 10 - Zwracamy się z prośbą o podanie częstotliwości dostaw, tj. ile razy w miesiącu będzie Zamawiany towar, oraz jakiej będzie on wielkości (ile sztuk)? Odpowiedź na powyższe pozwoli na przedstawienie prawidłową wycenę oferty. Jeśli Zamawiający nie jest w stanie jednoznacznie określić przyszłych zamówień, zwracamy się z prośbą o podanie informacji o częstotliwości dostaw pieluchomajtek z okresu obowiązywania umowy w latach 2015 i 2014.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ilość asortymentu jest przewidziana na 12 miesięcy, zamówienia będą składane 2 razy w miesiącu w zależności od potrzeb Zamawiającego.

Pytanie 58

PAKIET 10, L.p. 1 – 3 – Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki – obwód 100-150 cm, a więc odpowiednie również dla pacjentów o obwodzie bioder 120-150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie w pasie 100-160cm. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Pytanie 59

PAKIET 10, L.p. 1-3 – Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki wykonane w całości z laminatu oddychającego, tj. przepuszczającego powietrze, a nie przepuszczającego cieczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki wykonane w całości z laminatu oddychającego, tj. przepuszczającego powietrze, a nie przepuszczającego cieczy. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Pytanie 60

PAKIET 10, L.p. 1–4 - Czy Zamawiający jako dokument wystarczający dla potwierdzenia chłonności i hipoalergiczności uzna dokument wydany przez producenta produktu, który posiada system zarządzania jakością firmy ISO 9001:2008 potwierdzony przez jednostkę akredytowaną? Zamawiający wymaga certyfikatów wydanych przez niezależny instytut badawczy. Zauważyć należy, iż badanie chłonności wg norm ISO jak i hipoalergiczności może przeprowadzić bezpośrednio producent, biorący jako wytwórca wyrobu medycznego pełną za to odpowiedzialność. Prawo europejskie, a zwłaszcza Dyrektywa 93/42/EWG z dnia 14/06/93 dotycząca wyrobów medycznych (Dz. Urz. WE L. 169 z 12.07.1993, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 12, str. 82), która zalicza produkty chłonne przy nietrzymaniu moczu do klasy I ani prawodawstwo polskie, zwłaszcza ustawa O wyrobach medycznych nie wymagają prowadzenia dodatkowych badań w tym zakresie (tj. przez instytucje niezależne). Stawianie wymogu posiadania certyfikatu wydanego przez niezależny instytut badawczy jest przejawem ograniczenia konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby chłonność i hipoalergiczność była potwierdzona oświadczeniem producenta oferowanego wyrobu.

Pytanie 61

PAKIET 10, L.p. 1 - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności min. 2200 g wg normy ISO 11948-1? Podkreślić należy, iż różnica chłonności proponowanych przez naszą firmę pieluchomajtek w stosunku do wymaganych przez Zamawiającego wynosi zaledwie 10,2 %. Taka różnica nie ma wpływu na obniżenie jakości

użytkowania przy obsłudze pacjenta, co potwierdzają niepublikowane badania przeprowadzone w szpitalach, z których wynika, iż różnica 30% jest niezauważalna dla użytkownika i nie zmniejsza komfortu w ich użytkowaniu.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 62](#)

PAKIET 10, L.p. 2 - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności min. 2810 g wg normy ISO 11948-1? Podkreślić należy, iż różnica chłonności proponowanych przez naszą firmę pieluchomajtek w stosunku do wymaganych przez Zamawiającego wynosi zaledwie 6,3 %. Taka różnica nie ma wpływu na obniżenie jakości użytkowania przy obsłudze pacjenta, co potwierdzają niepublikowane badania przeprowadzone w szpitalach, z których wynika, iż różnica 30% jest niezauważalna dla użytkownika i nie zmniejsza komfortu w ich użytkowaniu.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 63](#)

PAKIET 10, L.p. 4 - Czy Zamawiający dopuści podkłady o chłonności 1700 g wg normy ISO 11948-1?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 64](#)

PAKIET 10, L.p. 1-3 - W związku z praktyką stosowaną przez jednego z wykonawców służącą do ograniczenia konkurencji poprzez zadawanie „negatywnego” pytania o wskaźnik wilgotności o treści: cyt.: „Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji?” zwracam się z wnioskiem o dopuszczenie pieluchomajtek posiadających ww. wskaźnik wilgotności. Identyfikacja produktu jest możliwa na różnych poziomach. Numer seryjny/ data produkcji/ numer partii są naniesione nie tylko na pojedynczej pieluchomajtkie w postaci wskaźnika chłonności, ale znajdują się również na opakowaniu jednostkowym (co jest wyłącznym wymogiem ustawy o wyrobach medycznych w tym zakresie) i zbiorczym. Tak więc identyfikacja produktu podlegającego reklamacji nie jest utrudniona, tak więc jest możliwa. Niemożliwość identyfikacji pieluchomajtki zużytej miałaby miejsce tylko w przypadku dostarczenia Zamawiającemu pojedynczej sztuki produktu bez jakiegokolwiek opakowania, a taka dostawa nie jest możliwa. Tak więc biorąc pod uwagę wszystkie powyższe argumenty nie ma podstaw do niedopuszczenia pieluchomajtek posiadających ww. wskaźnik wilgotności.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki posiadające ww. wskaźnik wilgotności.

[Pytanie 65](#)

Pakiet 1, poz.1-9

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.

[Pytanie 66](#)

Pakiet 1, poz.1

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,55x25 lub 0,55x38 zamiast 0,5x40.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 67](#)

Pakiet 1, poz. 8-9

Czy Zamawiający wymaga logo producenta na zaciskaczu rolkowym, pozwoli to na lepszą identyfikację asortymentu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga logo producenta na zaciskaczu rolkowym.

[Pytanie 68](#)

Pakiet 1, poz. 8-9

Czy Zamawiający wymaga oznaczenia na opakowaniu jednostkowym informacji słownie o braku zawartości ftalanów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga oznaczenia na opakowaniu jednostkowym informacji o braku ftalanów.

[Pytanie 69](#)

Pakiet 1, poz. 8-9

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu typu folia? Jest ono bowiem szczelniejsze, lepiej chroniące niż folia-papier. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przyrząd w opakowaniu typu folia.

[Pytanie 70](#)

Pakiet 1, poz. 8-9

Czy Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w uchwyt na dren, w celu zwiększenia efektywności pracy obsługi szpitala?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w uchwyt na dren.

[Pytanie 71](#)

Pakiet 1, poz. 8-9

Czy Zamawiający wymaga informacji o długości 150 cm drenu na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga informacji o długości 150cm drenu na opakowaniu jednostkowym.

[Pytanie 72](#)

Pakiet 1, poz. 16-18

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.

[Pytanie 73](#)

Pakiet 1, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu Mini-Spike: odporny na alkohol i lipidy, odporny na wysokie ciśnienie, bez lateksu, bez ftalanów, bez PVC, z filtrem przeciwbakteryjnym z odpowietrznikiem (membrana PTFE). Niska siła oporu, filtr przeciwbakteryjny 0,1 mikrona, łatwe wbicie się w butelkę, łatwa obsługa, ergonomiczny kształt, łatwe zamknięcie jedną ręką zatrzaska, ochrona przed skażeniem dzięki samozamykającemu się zatrzaskowi, odporny na insulinę, sterylny, apirogenny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 74](#)

Pakiet 1, poz. 17

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły do wstrzykiwaczy w rozmiarze 0,25x4 lub 0,25x6 zamiast 0,25x8mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 75](#)

Pakiet 1, poz. 35-38

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.

Pytanie 76

Pakiet 1, poz. 36-38

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej ze standardowym koreczkiem portu bocznego (jest on lepszy, bezpieczniejszy od samozamykającego się, gdyż uniemożliwia samootwarcie się koreczka na skutek przypadkowego zahaczenia, które może nastąpić podczas użytkowania kaniuli przez pacjenta).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 77

Pakiet 1, poz. 36-38

Proszę o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z 4 paskami RTG, gdyż ilość pasków nie ma żadnego medycznego uzasadnienia. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ. Im większa ilość pasków tym bezpieczniejsze i łatwiejsze wykrycie w RTG w razie oddzielenia się od cewnika.

Pytanie 78

Pakiet 1, poz. 36-38

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z zastawką antyzwrotną, która pełni tę samą rolę co filtr hydrofobowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 79

Pakiet 1, poz. 36

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w rozmiarze G22(0,25x25), przepływ 38ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 80

Pakiet 1, poz. 37

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w rozmiarze G20(1,0x32), przepływ 64ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 81

Pakiet 1, poz. 38

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w rozmiarze G18(1,2x45), przepływ 110ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 82

Pakiet 7, poz. 14

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 83

Pakiet 7, poz. 14

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie ww. pozycji opatrunków pakowanych po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opatrunku pakowanego x 100sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie 84

Pakiet 7, poz. 16

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 85**Pakiet 7, poz. 16**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie opatrunku z poliuretanu w rozmiarze 10x10cm.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie plastra odpornego na wodę w rozmiarze 10x10cm x 1szt. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy pakiecie nr 6, w pozycji nr 3 dopuści rękawice nitrylowe w opakowaniach a'200 sztuk z przeliczeniem zamawianych ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza rękawic nitrylowych w opakowaniach a'200 sztuk z przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie 87

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy pakiecie nr 6, w pozycji nr 3 dopuści rękawice nitrylowe o grubości na palcu min. 0,12mm?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 88

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy pakiecie nr 6, w pozycji nr 3 odstąpi od wymogu, aby rękawice były wolne od ftalanów i w zamian za to dopuści rękawice wolne od szkodliwych akceleratorów chemicznych potwierdzone badaniem producenta wykonanym przez jednostkę niezależną?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a Ustawy PZP, zmienia treść ogłoszenia oraz SIWZ.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Z poważaniem
Dyrektor Szpitala
Andrzej Krawczyk