



Poznań, dnia 19.05.2020r.

Dz. Z. P. 15/20

**Uczestnicy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego  
w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W związku z zapytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, Zamawiający, Ginekologiczno - Położniczy Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 38 ust.1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U z 2019 r. poz. 1843) udziela wyjaśnień:

**Zestaw pytań nr 1**

1. Czy Zamawiający w Części nr 14 dopuści opatrunek ze standardowym okienkiem kontrolnym?  
*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis jak w SIWZ*
2. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 2. dopuści strzykawkę 2-częściową o pojemności 2 ml z rozszerzeniem skali do 2,5ml (skalowanie 0,1ml)?  
*Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy jak w SIWZ*
3. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 2-5 dopuści strzykawkę nie zawierającą ftalanów ani lateksu z informacją w karcie katalogowej?  
*Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy jak w SIWZ*
4. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 3. dopuści strzykawkę 2-częściową o pojemności 5 ml z rozszerzeniem skali do 6ml (skalowanie 0,2ml)?  
*Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy jak w SIWZ*
5. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 4. dopuści strzykawkę 2-częściową o pojemności 10 ml z rozszerzeniem skali do 12ml (skalowanie 0,5ml)?  
*Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy jak w SIWZ*
6. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 5. dopuści strzykawkę 2-częściową o pojemności 20 ml z rozszerzeniem skali do 24ml (skalowanie 1 ml)?  
*Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy jak w SIWZ*
7. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 6. dopuści strzykawkę do insuliny z białym kontrastującym tłokiem?  
*Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy jak w SIWZ*
8. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 6. dopuści strzykawkę z nazwą strzykawki w pełni identyfikującą producenta wyrobu?  
*Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wyrób z nazwą strzykawki w pełni identyfikującą producenta wyrobu umieszczoną na korpusie*
9. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 9. dopuści strzykawkę 3-częściową o pojemności 10 ml z rozszerzeniem skali do 12ml (skalowanie 0,5 ml)?  
*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza skalowanie co 0,5ml, pozostałe parametry jak w SIWZ*
10. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 7.-10. dopuści mleczny kontrastujący tłok?  
*Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ*
11. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 10. dopuści strzykawkę 3-częściową o pojemności 20 ml z rozszerzeniem skali do 24ml (skalowanie 1 ml)?  
*Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy jak w SIWZ*



12. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 10. dopuści wycenę za opakowanie a'100szt.?

*Odpowiedź: Przy odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości*

13. Czy Zamawiający w Części nr 5 poz. 11. dopuści powszechnie stosowane strzykawki polskiego producenta Margomed?

*Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza*

14. Czy Zamawiający w Części nr 6 dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13mm?,

*Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza*

15. Czy Zamawiający w Części nr 6 dopuści strzykawkę z igłą 0,45x12mm?,

*Odpowiedź: Nie zamawiający nie dopuszcza*

16. Czy Zamawiający w Części nr 6 dopuści strzykawkę sterylizowaną tlenkiem etylenu?,

*Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza*

17. Czy Zamawiający w Części nr 6 dopuści wycenę za opakowanie a'100szt.? Tak, zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 szt. przy odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza*

#### **Zestaw pytań nr 2**

1. Dotyczy Części nr 9 poz. 10, 11

Uprzejmie proszę o wydzielenie pozycji 10 i 11 z części nr 9 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

*Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z części 9, pozycji 10. i 11.*

2. Dotyczy Części nr 9 poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania jednorazowego, jałowego, pełnobarierowego, fartucha chirurgicznego standard wykonanego z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej SMS o gramaturze min. 35 g/m<sup>2</sup>. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długościach między 45 cm, a 63 cm w celu lepszego dopasowania do sylwetki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości **9,5 x 3 cm** na jednej części fartucha i **3 x -5 cm** na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru **poprzez stempel z rozmiarówką**, widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki celulozowe o wymiarach **43 cm x 30 cm**. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w papier krepowy. Odporność na przenikanie cieczy **min. 38 cm H<sub>2</sub>O**, wytrzymałość na wypychanie na sucho min. **110 kPa**, wytrzymałość na rozciąganie na mokro min. **66 N**. Opakowanie typu papier-folia, posiadające **2 naklejki typu TAG**, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: **L, XL**.

*Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza fartucha o zaoferowanych parametrach*

3. Dotyczy Części nr 9 poz. 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania jednorazowego, jałowego, pełnobarierowego, fartucha chirurgicznego wzmocnionego wykonanego z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej SMS o gramaturze min. 35 g/m<sup>2</sup> wzmocniony na rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze min. 38 g/m<sup>2</sup>. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny poliestrowej. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długościach między 45 cm, a 63 cm w celu lepszego dopasowania do sylwetki, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości **9,5 x 3 cm** na jednej części fartucha i **3 x -5 cm** na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez metkę z rozmiarówką, widoczną zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania. Do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki celulozowe o wymiarach **43 cm x 30 cm**. Fartuch wraz z ręcznikami zawinięty w papier krepowy. Odporność na przenikanie cieczy min. **188 cm H<sub>2</sub>O**, wytrzymałość na wypychanie na sucho min. **120 kPa**, wytrzymałość na rozciąganie na mokro min. **72 N** - parametry w strefie krytycznej. Opakowanie typu papier-folia, posiadające **2 naklejki typu TAG**, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795 1-3. Rozmiar: **L, XL**.



*Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza fartucha o zaofiarowanych parametrach.*

### **Zestaw pytań nr 3**

#### **Część nr 9, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści czepek dla osób z dłuższymi włosami, otok: włóknina typu Spunlace 45g/m<sup>2</sup>, denko: polipropylen 25g/m<sup>2</sup>, wkładka chłonna pot 5-warstwowa wykonana z włókniny typu Spunlace 38g/m<sup>2</sup>, oddychający. Wysokość czepka 30,5 cm +/- 1cm, wysokość części czołowej 6,5cm +/- 1 cm. Opakowanie a'50 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Dostępny w kolorze niebieskim.

*Odpowiedź: Pytanie nie odpowiada opisowi dla tej części zamówienia. Zgodnie z SIWZ*

#### **Część nr 9, pozycja 1**

2. Czy Zamawiający dopuści maskę na gumki?

*Odpowiedź: Pytanie nie odpowiada opisowi dla tej części zamówienia. Zgodnie z SIWZ*

#### **Część nr 14, pozycja 1**

3. Czy Zamawiający dopuści opatrunek o właściwościach jn.:

##### **WŁAŚCIWOŚCI:**

- Przezroczysty, wykonany z wodoodpornej folii PU - umożliwia obserwację miejsca aplikacji bez konieczności zdejmowania opatrunku
- Wzmocnione od wewnątrz skrzydełka włóknina zapewniają odpowiednią stabilizację kaniuli
- paroprzepuszczalny, zapewniający prawidłową wymianę gazową między opatrunkiem a skórą, która zostaje zabezpieczona przed nadmiernym gromadzeniem się wilgoci i maceracją
- stanowi barierę dla drobnoustrojów i bakterii minimalizując ryzyko infekcji
- bardzo cienki i elastyczny - dopasowuje się do kształtu ciała, zapewnia swobodę ruchu
- samoprzylepny
- jednorazowego użycia
- nie zawiera lateksu
- rozmiar 5,8 cm x 8 cm
- czas życia wyrobu – 3 lata



*Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.*

#### **Część nr 14, pozycja 1**

4. Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'100szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

*Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaofiarowanie opatrunku w opakowaniach po 100szt. i przeliczenia zamawianej ilości*

#### **Część nr 15, pozycja 1**

5. Czy Zamawiający dopuści przylepiec nawinięty na plastikową szpulkę, pakowany a'24 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

*Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza i wymaga spełnienia parametrów jak w specyfikacji*

Zamieszczono na stronie internetowej zamawiającego.