

Łądek Zdrój, dnia 29.08.2023 r.

ZP.22.2023

DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW,  
KTÓRZY POBRALI SWZ

**Dotyczy postępowania pn. „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla Uzdrowiska Łądek-Długopole S.A.”**

Zamawiający, działając zgodnie z art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 tj.) informuje, że wpłynęły pytania do ww. postępowania. Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

**1. Pytanie:**

**Pakiet 3 Pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści gaziki jałowe 2 warstwowe, złożone 2 krotnie w rozmiarze 65x30mm?

**Odpowiedź:**

Tak.

**2. Pytanie:**

**Pakiet 3 Pozycja 3, 4, 5** Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić sztuki czy op=3szt?

**Odpowiedź:**

Należy wycenić op=3szt.

**3. Pytanie:**

**Pakiet 3 Pozycja 3, 4, 5** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=3szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Tak.

**4. Pytanie:**

**Pakiet 3 Pozycja 7** Czy Zamawiający dopuści okład ziemno-ciepły w rozmiarze 12x29cm?

**Odpowiedź:**

Tak.

**5. Pytanie:**

**Pakiet 3 Pozycja 11** Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,1 x 7,6cm?

**Odpowiedź:**

Tak.

**6. Pytanie:**

**Pakiet 6 Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki rozm. M 73-122cm?

**Odpowiedź:**

Tak.

**7. Pytanie:**

**Pakiet 6 Pozycja 5** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki rozm. L 92-144cm?

**Odpowiedź:**

Tak.

**8. Pytanie:**

**Pakiet 6 Pozycja 1-5** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=30szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Tak.

**9. Pytanie:**

**Pakiet 7 Pozycja 7** Czy Zamawiający wymaga wyceny pozycji nr 7, ponieważ szacunkowa ilość to zero?

**Odpowiedź:**

Tak należy wycenić pozycję. Zamawiający zmienia szacunkową ilość z 0 na 1 sztukę.

**10. Pytanie:**

**Pakiet 7 Pozycja 30** Czy Zamawiający dopuści przyrząd od pobierania leków bez zastawki?

**Odpowiedź:**

Tak.

**11. Pytanie:**

**Pakiet 7 Pozycja 48** Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę pakowanych a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Tak.

**12. Pytanie:**

**Pakiet 7 Pozycja 49** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 50ml z rozszerzeniem do 60ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**13. Pytanie:**

**Pakiet 7 Pozycja 58** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 szt. Ostrze chirurgiczne nr. 11

3 szt. Tupfer włókninowy bez nitki RTG 20cm x 20cm; włóknina 30G

1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen

1 szt. Pęseta anatomiczna, metalowa dł. 12cm?

**Odpowiedź:**

Tak.

**14. Pytanie:**

**Pakiet 8 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków pakowanych a`90 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Tak.

**15. Pytanie:**

**Pakiet 8 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kieliszki do podawania leków o pojemności 30ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**16. Pytanie:**

**Pakiet 8 Pozycja 3** Czy Zamawiający oczekuje opasek identyfikacyjnych w opakowaniu a`100?

**Odpowiedź:**

Tak.

**17. Pytanie:**

**Pakiet 8 Pozycja 12** Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do zbiórki moczu pakowanych a`10 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Tak.

**18. Pytanie:**

**Pakiet 8 Pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści wycenę za op=20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Tak.

**19. Pytanie:**

**Pakiet 8 Pozycja 7** Czy Zamawiający dopuści wycenę za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Tak.

**20. Pytanie:**

**Pakiet 9 Pozycja 7** Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje wyceny 25 par rękawic?

**Odpowiedź:**

Tak. 1 opakowanie = 1 para.

**21. Pytanie:**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 3 poz. 2

**Odpowiedź:**

Nie - nie wydzieli.

**Cdn 21. Pytanie:**

I czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym-kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

**Odpowiedź:**

Tak..

**22. Pytanie:**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 8 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy lub o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 8 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 30.00zł brutto za każdy dzień zwłoki w płatności. lub Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmienia zapisy projektu umowy poprzez dodanie do § 8 ust. 8 o następującej treści:

„Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany.”

**23. Pytanie:**

Pakiet 4: Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

**Odpowiedź:**

Tak..

**24. Pytanie:**

Pakiet 6, poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

**Odpowiedź:**

Tak..

**25. Pytanie:**

Pakiet 6, poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

**Odpowiedź:**

Tak..

**26. Pytanie:**

Pakiet 6, poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne przylepcorzępy z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, co pozwala na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

**Odpowiedź:**

Tak..

**27. Pytanie:**

Pakiet 6, poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie odpowiednio dla rozmiarów:

M: 75-110 cm  
L: 100-150 cm  
XL: 130-170 cm?

**Odpowiedź:**

Tak..

**28. Pytanie:**

Pakiet 6, poz. 1-3: Czy Zamawiający dopuści do postępowania pieluchomajtki nie posiadające ściągaczy taliowych z przodu i z tyłu wyrobu oraz czy Zamawiający dopuści do postępowania pieluchomajtki wykonane z warstwy paroprzepuszczalnej w części centralnej oraz z włókniny w obszarze bioder?

**Odpowiedź:**

Tak..

**29. Pytanie:**

Pakiet 9, poz. 1,2,4: czy Zamawiający dopuści rękawice a'100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:**

Tak..

**30. Pytanie:**

Pakiet 9, poz. 3: Zamawiający nie określił wielkości opakowania, czy, jak w pozostałych rozmiarach rękawic nitrylowych Zamawiający oczekuje 200szt w opakowaniu i dopuści a'100 szt z przeliczaniem ilości?

**Odpowiedź:**

Tak..

**31. Pytanie:**

Par. 8 ust. 1.1: czy Zamawiający dopuści karę umowną za nieterminową dostawę za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki w dostawie w wysokości 15,00 zł brutto?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

**32. Pytanie:**

Pak. 10:

Poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do odkażającego higienicznego mycia rąk, higienicznego mycia rąk, chirurgicznego mycia rąk, dekolonizacji skóry całego ciała (ESBL, MRSA) oraz włosów. Produkt nie wymaga spłukiwania. Preparat bez zawartości barwników i substancji zapachowych. Preparat zawierający kwas d-glukonowy, diglukonian chlorheksydyny oraz chlorek didecyldimetyloamonu. Posiadający w składzie substancje pielęgnujące. Preparat przebadany zgodnie z normami europejskimi i działa bakteriobójczo (EN 1499) - 30 sek., bakteriobójczo (EN 13727) - 30 sek., MRSA, ESBL, Salmonella i Listeria (EN 13727) - 60 sek., drożdżakobójczo (EN 13624) - 60 sek., bójczo wobec wirusów osłonkowych (vaccinia) (EN 14476) -60 sek. Preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy. Opakowania 500 ml.

**Odpowiedź:**

Tak Zamawiający wyraża zgodę.

**33. Pytanie:**

Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia preparatu, niskoalkoholowego, przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Produkt posiada doskonałą kompatybilność materiałową, został przebadany dermatologicznie. Preparat o właściwościach myjących, jest skuteczny zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 minuty. Skład: 100 g preparatu zawiera: 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (94% w/w). Spektrum działania: B, F (C. albicans), V(BVDV, Vaccinia, rota, polyoma SV 40, noro, SARS-CoV-2) – 1 minuta, Tbc (M. terrae) – 5 minut. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG. Wyrób medyczny, opakowanie a 5L.

**Odpowiedź:**

Tak Zamawiający wyraża zgodę.

**34. Pytanie:**

Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści płynny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie izopropanolu (75g/100g), bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie jak D-phantenol i etylohesylogliceryna. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 - 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sek. Testowany dermatologicznie Skuteczny wobec: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, vaccinia, rota) – 15 sek., MRSA, Tbc (M.terrae, M avium), V(noro) w 30s., z możliwością rozszerzenia o wirusa adeno wraz z wydłużeniem czasu działania (2 min.). Działanie przedłużone do 3h. Możliwość użycia na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Produkt biobójczy. Opakowanie 500 ml

**Odpowiedź:**

Tak Zamawiający wyraża zgodę.

**35. Pytanie:**

Poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenku wodoru, bez zawartości chlorheksydyny, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(C.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 250 ml z atomizerem.

**Odpowiedź:**

Tak Zamawiający wyraża zgodę.

**35. Pytanie:**

Poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG) - Mikrozyd sensitive liquid. Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, opakowanie 1l ze spryskiwaczem dozującym preparat w postaci piany.

**Odpowiedź:**

Tak Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający informuje, iż ww. odpowiedzi stanowią integralną część dokumentacji powyższego postępowania i wiążą wszystkich Wykonawców.

Sporządziła: Elżbieta Kinal

Z poważaniem

Kierownik Zamawiającego