

Adres: ul. Artwińskiego 3C, 25-734 Kielce Sekcja Zamówień Publicznych
tel.: (0-41) 36-74-474/072 fax.: (0-41) 36-74071/481

29.05.2024r.

**WSZYSCY WYKONAWCY
WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SWZ**

Dotyczy postępowania: AZP.2411.101.2024.MM

przetarg nieograniczony o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 132 ustawy z dnia 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) na „**Zakup i dostawa opatrunków podstawowych, opatrunków specjalistycznych i opatrunków hemostatycznych dla Apteki Szpitalnej Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach**”.

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów SWZ wraz z odpowiedziami i wyjaśnieniami SWZ.

W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1

Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr.7 poz. 3 wchłaniálny hemostatyk wyprodukowany ze 100% utlenionej regenerowanej celulozy, gęsto tkany o rozmiarze 2,6 x 2,6 cm. Pozostałe parametry zgodnie z OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 2,6 x 2,6 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 2

PAKIET 7 poz.1-2

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Jałowego hemostatyku powierzchniowego, wykonanego w 100% z utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać rzadko tkanej włókniny. Działa miejscowo i tamuje krwawienie średnio w ciągu 3-4 minut. Czas wchłaniania po implantacji do postaci niemierzalnej wynosi 7-14 dni. Niska wartość pH (2,5-3,5) zapewnia uzyskanie efektu bakteriobójczego. Zawartość grupy karboksylowej mieści się w zakresie 18-24 %. Można przycinać bez efektu strzępienia.

Wykazuje działanie bakteriobójcze przeciwko szerokiej gamie bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych, tlenowych i beztlenowych, takich jak: MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginosa, E.coli – parametry zawarte w instrukcji użytkowania. Skuteczność bezpieczeństwa in vivo z udziałem ludzi została potwierdzona badaniem klinicznym w postaci prospektywnego, porejestracyjnego badania interwencyjnego z obserwacją kliniczną.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych parametrów (rozmiary).

Pytanie nr 3

PAKIET 7 poz.3

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Jałowego hemostatyku powierzchniowego, wykonanego w 100% z utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać gęstego splotu sprawdza się idealnie w przypadkach bardziej intensywnego krwawienia. Działa miejscowo i tamuje krwawienie średnio w ciągu 3-4 minut. Czas wchłaniania po implantacji do cząstek niemierzalnych wynosi 7-14 dni. Niska wartość pH (2,5-3,5) zapewnia uzyskanie efektu bakteriobójczego. Zawartość grupy karboksylowej mieści się w zakresie 18-24 %. Można przycinać bez efektu strzępienia. Produkt w rozmiarze 2,6 x 2,6cm.

Wykazuje działanie bakteriobójcze przeciwko szerokiej gamie bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych, tlenowych i beztlenowych, takich jak: MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginosa, E.coli – parametry zawarte w instrukcji użytkowania. Skuteczność bezpieczeństwa in vivo z udziałem ludzi została potwierdzona badaniem klinicznym w postaci prospektywnego, porejestracyjnego badania interwencyjnego z obserwacją kliniczną.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 4

PAKIET 7 poz.4

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Jałowego hemostatyku powierzchniowego, wykonanego w 100% z utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać gęstego splotu sprawdza się idealnie w przypadkach bardziej intensywnego krwawienia. Działa miejscowo i tamuje krwawienie średnio w ciągu 3-4 minut. Czas wchłaniania po implantacji do cząstek niemierzalnych wynosi 7-14 dni. Niska wartość pH (2,5-3,5) zapewnia uzyskanie efektu bakteriobójczego. Zawartość grupy karboksylowej mieści się w zakresie 18-24 %. Można przycinać bez efektu strzępienia. Produkt w rozmiarze 7,6 x 10,2cm.

Wykazuje działanie bakteriobójcze przeciwko szerokiej gamie bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych, tlenowych i beztlenowych, takich jak: MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginosa, E.coli – parametry zawarte w instrukcji użytkowania. Skuteczność bezpieczeństwa in vivo z

udziałem ludzi została potwierdzona badaniem klinicznym w postaci prospektywnego, porejestacyjnego badania interwencyjnego z obserwacją kliniczną.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie nr 5

PAKIET 7 poz.5

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Jałowego hemostatyku powierzchniowego, wykonanego w 100% z utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać gęstego splotu sprawdza się idealnie w przypadkach bardziej intensywnego krwawienia. Działa miejscowo i tamuje krwawienie średnio w ciągu 3-4 minut. Czas wchłaniania po implantacji do cząstek niemierzalnych wynosi 7-14 dni. Niska wartość pH (2,5-3,5) zapewnia uzyskanie efektu bakteriobójczego. Zawartość grupy karboksylowej mieści się w zakresie 18-24 %. Można przycinać bez efektu strzępienia. Produkt w rozmiarze 15,2 x 23cm.

Wykazuje działanie bakteriobójcze przeciwko szerokiej gamie bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych, tlenowych i beztlenowych, takich jak: MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Pseudomonas aeruginosa, E.coli – parametry zawarte w instrukcji użytkowania. Skuteczność bezpieczeństwa in vivo z udziałem ludzi została potwierdzona badaniem klinicznym w postaci prospektywnego, porejestacyjnego badania interwencyjnego z obserwacją kliniczną.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie nr 6

Dot. umowy

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 7

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w postępowaniu: Zakup i dostawa opatrunków podstawowych, opatrunków specjalistycznych i opatrunków hemostatycznych dla Apteki Szpitalnej Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach nr IZP.2411.101.2024.MM pakiet 4 dopuści wchłaniający, hemostatyczny opatrunek chirurgiczny o nazwie handlowej HEMOPATCH (w pozycji nr 1 rozmiar 2,7cm x 2,7cm (5 sterylnych sztuk w opakowaniu), pozycji nr 2 rozmiar 4,5cm x 9,0cm (3 sterylne sztuki w opakowaniu), w pozycji nr 3 rozmiar 4,5cm x 4,5cm- (3 sterylne sztuki w opakowaniu) oraz w pozycji nr 4 rozmiar 4,5cm x 4,5cm do stosowania w laparoskopii- 3 sterylne sztuki w opakowaniu).

HEMOPATCH jest hemostatykiem uszczelniającym, wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniając podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej (może być stosowany w laparoskopii), pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Pragniemy wskazać, że HEMOPATCH jest wyrobem medycznym III klasy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 8

Pakiet 6, pozycja 13-16

Czy Zamawiający dopuści opaski o rozciągliwości $\geq 80\%$?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 9

Pakiet 6, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści opaski o składzie: 55% przędzy bawełnianej, 43% przędzy poliamidowej oraz 2% spandex?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 10

Pakiet 6, pozycja 20-22

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy bawełniany o długości 25m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 11

Pakiet 6, pozycja 27-28

Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne o właściwościach kohezyjnych o składzie: nylon, wiskoza, bawełna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 12

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy wysokochłonne włókninowo - celulozowe w których włókna stanowią warstwę kontaktową o gramaturze 20g/m², warstwa celulozowa i pulpa celulozowa stanowią warstwę chłonną, masa 12,15g, chłonność 90g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 13

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 14

Pakiet 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 15

Pakiet 8:

Poz. 1 – Czy można zaoferować kompresy wysokochłonne włókninowo-celulozowe o gramaturze 7,7 (+.-) 0,7go chłonności wynoszącej $\geq 10\text{g/g}$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 16

Pakiet 8:

Poz. 2 – Czy można zaoferować tampony wykonane z gazy 20 nitkowej sterylizowane tlenkiem etylenu, w rozmiarach 16cm x 19cm lub 23,5cm x 23,5cm pakowane po 10 lub po 20 szt. w podwójne opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tampony z gazy 20 nitkowej w rozmiarze w rozmiarze 23,5 cm x 23,5 cm pakowane po 10 sztuk.

Pytanie nr 17

Pakiet 8:

Poz. 6, 7, 8 – Czy można zaoferować kompresy 8-warstwowe lub kompresy 12-warstwowe pakowane pojedynczo, a następnie w opakowania po 3 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 18

Zapisy s.w.z.: Rozdz. V pkt 2.7 - Prosimy o odstąpienie od wymogu przedłożenia certyfikatu walidacji procesu sterylizacji, gdyż raport cyklu sterylizacji potwierdza prawidłowe wykonanie procesu. Prawidłowość procesu potwierdza również certyfikat WE, który potwierdza zgodność oferowanego asortymentu z Dyrektywą 93/42/EWG dotyczącą wyrobów medycznych, w tym obejmującą wymagania dla rozwoju, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jako dokument równoważny Certyfikat WE.

Pytanie nr 19

pakiet 8, poz. 3-10 Czy zamawiający wydzieli poz.3-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 20

Pakiet 8, poz. 3-5 czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 12 warstwowe lub 17 nit. 8 warstwowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 21

Pakiet 8, poz. 6-8 czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 8 warstwowe ? Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blisterów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 22**Pakiet nr 6, poz. 5:**

Czy Zamawiający dopuści do zaofierowania plaster w rozmiarze 1,25cm x 5m z przeliczeniem oferowanych ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 23**Pakiet nr 6, poz. 6:**

Czy Zamawiający dopuści do zaofierowania plaster w rozmiarze 2,5cm x 5m z przeliczeniem oferowanych ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 24**Pakiet nr 6, poz. 5,6:**

Czy Zamawiający oczekuje zaofierowania w tych pozycjach tkaninowego plastra hypoalergicznego w kolorze białym wykonanym w 100% z bawełny ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 25**Pakiet nr 6, poz. 5,6:**

Czy Zamawiający oczekuje aby hypoalergiczny plaster tkaninowy oferowany w tych pozycjach posiadał klej kauczukowy z dodatkiem tlenku cynku ? Zawartość tlenku cynku zmniejsza ryzyko podrażnień.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 26**Pakiet nr 6, poz. 18,19:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaofierowanie opaski w opakowaniu a12sztuk ? Zamawiającemu zostanie podana cena za sztukę, zgodnie z jednostką miary.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 27**Pakiet nr 6, poz. 26:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaofierowanie opaski w opakowaniu a2sztuki ? Zamawiającemu zostanie podana cena za sztukę, zgodnie z jednostką miary.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 28**Pakiet nr 6, poz. 23,24,25,26:**

Czy Zamawiający wymaga zaofierowania opaski, która składa się z gazowego bandaża pokrytego obustronnie naturalnym gipsem medycznym, nawiniętym na perforowany nośnik z tworzywa sztucznego ? Dzięki temu opaska namacza się równomiernie, a sam nośnik nie rozmięka jak np. w przypadku tektury.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 29**Pakiet nr 6, poz. 31:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaofierowanie plastra w opakowaniu a50sztuk, z przeliczeniem oferowanych ilości opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 30**Pakiet nr 8, poz. 2:**

Czy Zamawiający oczekuje w tej pozycji jałowych tamponów w opakowaniu a5sztuk ? Zamawiający nie wskazał wielkości opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie a' 5 sztuk z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 31**Pakiet nr 8, poz. 2-10:**

Czy Zamawiający wymaga zaofierowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej

-przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32

Pakiet 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. asortymentowej nr 1 z Pakietu 2 i utworzenie odrębnego pakietu.

Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 33

PAKIET NR 3

Poz. nr 6- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przylepca w rozmiarze 25 x 127 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 34

PAKIET NR 5

Poz. nr 3-8- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku o następującym opisie:

Hydroaktywny opatrunek wspomagający kumulację czynników wzrostu, które stymulują proliferację i migrację keratynocytów, przyczyniając się do przyspieszenia procesu gojenia rany. Opatrunek utrzymuje optymalnie wilgotne środowisko w ranie zarówno suchej jak i sączącej. Warstwa pianki poliuretanowej wchłania nadmiar wydzieliny, zatrzymując ją w swojej strukturze nawet pod wpływem terapii uciskowej. Warstwa hydrożelu aktywnie dostarcza wilgoć do rany przesuszonej. Hydrożel daje efekt początkowej przylepności „Initial Tack”, dzięki temu zakładanie opatrunku jest dużo prostsze oraz zapobiega przywieraniu opatrunku do rany, umożliwiając jego atraumatyczne zmiany. Od strony zewnętrznej opatrunek pokryty jest membraną poliuretanową, która chroni ranę przed wnikaniem drobnoustrojów chorobotwórczych, nie utrudnia jednak przepływu powietrza i pary wodnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 35

PAKIET NR 5

Poz. nr 3- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku bez krawędzi lepnej w rozmiarze 10 x 10 cm **lub** opatrunku przylepnego w rozmiarze 12,5 x 12,5 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 7,5 x 7,5 cm), każdy pakowany w opakowanie a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania opatrunku przylepnego w rozmiarze 12,5 x 12,5 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 7,5 x 7,5 cm), każdy pakowany w opakowanie a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie nr 36

PAKIET NR 5

Poz. nr 4- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku bez krawędzi lepnej w rozmiarze 10 x 10 cm, pakowanego a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości **lub** opatrunku przylepnego w rozmiarze 15 x 15 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 10 x 10 cm) pakowanego a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania opatrunku przylepnego w rozmiarze 15 x 15 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 10 x 10 cm) pakowanego a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie nr 37

PAKIET NR 5

Poz. nr 5- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku bez krawędzi lepnej w rozmiarze 15 x 15 cm **lub** opatrunku przylepnego w rozmiarze 20 x 20 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 14 x 14 cm), każdy pakowany w opakowanie a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opatrunku przylepnego w rozmiarze 20 x 20 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 14 x 14 cm), każdy pakowany w opakowanie a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie nr 38

PAKIET NR 5

Poz. nr 6- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku bez krawędzi lepnej w rozmiarze 20 x 20 cm **lub** opatrunku przylepnego w rozmiarze 20 x 20 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 14 x 14 cm), każdy pakowany w opakowanie a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opatrunku przylepnego w rozmiarze 20 x 20 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 14 x 14 cm), każdy pakowany w opakowanie a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie nr 39

PAKIET NR 5

Poz. nr 7- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku do zaopatrywania okolicy krzyżowej w rozmiarze 18 x 18 cm, pakowanego w opakowanie a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 40

PAKIET NR 5

Poz. nr 8- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku do zaopatrywania zaokrąglonych części ciała w rozmiarze 18 x 18,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 41

PAKIET NR 5

Poz. nr 3-8- w przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytania prosimy Zamawiającego o wykreślenie w/w pozycji z Pakietu nr 5 i przeniesienie ich do innego pakietu. Zwiększy to konkurencyjność postępowania i poszerzy grono potencjalnych wykonawców, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór faktycznie najkorzystniejszej oferty w zakresie dostaw opatrunków specjalistycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do innego pakietu.

Pytanie nr 42

PAKIET NR 5

Poz. nr 9-11- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków wykonanych z alginianów wapnia i sodu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 43

PAKIET NR 5

Poz. nr 9- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 10 x 10 cm, pakowanego w opakowanie a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 44

PAKIET NR 5

Poz. nr 10- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku pakowanego w opakowanie a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 45

PAKIET NR 5

Poz. nr 23- 25- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków pakowanych w opakowanie a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 46

PAKIET NR 5

Poz. nr 26- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku przylepnego w rozmiarze 8 x 8 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 4 x 4 cm) pakowanego a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości **lub** opatrunku przylepnego w rozmiarze 6,5 x 10 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 2,5 x 6 cm) pakowanego a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opatrunku przylepnego w rozmiarze 8 x 8 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 4 x 4 cm) pakowanego a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości .

Pytanie nr 47

PAKIET NR 5

Poz. nr 27- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku przylepnego w rozmiarze 6,5 x 10 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 2,5 x 6 cm) pakowanego a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opatrunku przylepnego w rozmiarze 6,5 x 10 cm (warstwa opatrunku przylegającego do rany w rozmiarze 2,5 x 6 cm) pakowanego a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie nr 48

PAKIET NR 5

Poz. nr 28- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków pakowanych w opakowanie a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 49

PAKIET NR 8

Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów wysokochłonnych (celulozowo-włókninowych) o chłonność 1 szt. min. 50 g/100 cm², masie min. 9g, niejałowych w rozmiarze 10 x 20 cm z terminem ważności do 5 lat od daty produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 50

PAKIET NR 8

Poz. nr 2- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowych tamponów wykonanych z gazy 20 nitkowych, sterylizowanych tlenkiem etylenu, pakowanych w opakowanie a' 5 szt. z podaniem ceny za sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 51

PAKIET NR 8

Poz. nr 9-10- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów wykonanych z włókniny wiskozowo-poliestrowej, bez posiadania możliwości sterylizacji ze względu na sklasyfikowanie ich przez producenta w klasie I?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 52

PAKIET NR 9

Poz. nr 4- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania nowoczesnych jałowych zbiorników o tej samej funkcjonalności bez wewnętrznego systemu komór, kompatybilnych z systemem terapii podciśnieniowej, co przekłada się na ich niższą wagę ułatwiając mobilność pacjenta podczas terapii? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 53

ZAPISY SWZ

PROJEKT UMOWY

1. **§ 2, ust. 8-** wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:

„W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braku lub wady towaru, objętego danym zamówieniem, skutkującego brakiem możliwości zrealizowania konkretnego zamówienia, Wykonawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych równoważnych do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Wykonawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego“

Zgodnie z § 6, ust. 1 Zamawiający będzie naliczał kary umowne za niedostarczenie towaru w wyznaczonym terminie. Obciążenie wykonawcy różnicą kosztów zakupu interwencyjnego jest dodatkową karą finansową, która w dobie niestabilnych zachowań rynkowych może być rażąco wygórowana i prowadzić do nierównego traktowania stron umowy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 54

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

- **§ 6, ust. 1a** do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy
- **§ 6, ust. 1b** do kwoty 0,2 % wartości niezrealizowanej/ wadliwej części dostawy, licząc za każdy dzień **zwłoki**.

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Powyższe odpowiedzi i zmiany są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania i należy je uwzględnić w składanej ofercie. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Z poważaniem

Kierownik Działu Zamówień Publicznych mgr Mariusz Klimczak