



„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
99-300 Kutno ul. Kościuszki 52
tel. centr.24 38 80 200 tel./fax 24 38 80 201
e-mail: nzoz.kss@szpital.kutno.pl www.szpital.kutno.pl
REGON 100974785; NIP 7752631681

Kutno, dnia 15.06.2022 r.

WYJAŚNIENIA Nr 1 DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na dostawę **materiałów opatrunkowych**

Nr postępowania: **ZP/12/22**

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z o.o., ul. Kościuszki 52, 99-300 Kutno, na podstawie art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019. ze zm.), udziela odpowiedzi na następujące pytania:

1. Dotyczy Pakietu Nr 14 - Czy Zamawiający dopuści w pak. 14 w poz. 1 gazę hemostatyczną o rozmiarze 5cm x 7,5 cm reszta parametrów zgodnie z SWZ?

Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy projektu umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 4 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub
o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 4 o 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.

lub
o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 4 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 1% kwoty brutto z faktury za każdy dzień opóźnienia w płatności.

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisami projektu umowy.

3. Dotyczy pakietu 14 poz.1:

1) Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 poz. 1 dopuści produkt o rozmiarze 5 x 7,5 cm?

Zamawiający dopuszcza.

2) Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz. 1 dopuści produkt konfekcyjowany po 12 szt.?

Zgodnie z zapisami SWZ.

4. Dotyczy pakietu 20 poz. 1:

1) Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 poz. 1 dopuści produkt o rozmiarze 7 x 5 x 1 cm?

Zgodnie z zapisami SWZ.

2) Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 poz. 1 dopuści produkt konfekcyjowany po 10 szt.?

Zgodnie z zapisami SWZ.

- 5. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski gipsowej pakowanej pojedynczo nawiniętej na plastikowy element , szybkowiążącej o czasie wiązania 4-8 minut; czasie namaczania 8-15 sek ; czasie modelowania 2-5 min. Warstwa naturalnego 94% gipsu nakładana jest obustronnie na nośnik bawełniany. Produkt w rozmiarze 15 cm x 3 m ?
Zgodnie z zapisami SWZ.
- 6. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2** -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski gipsowej pakowanej pojedynczo nawiniętej na plastikowy element , szybkowiążącej o czasie wiązania 4-8 minut; czasie namaczania 8-15 sek ; czasie modelowania 2-5 min. Warstwa naturalnego 94% gipsu nakładana jest obustronnie na nośnik bawełniany. Produkt w rozmiarze 12 cm x 3 m ?
Zgodnie z zapisami SWZ.
- 7. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski gipsowej pakowanej pojedynczo nawiniętej na plastikowy element , szybkowiążącej o czasie wiązania 4-8 minut; czasie namaczania 8-15 sek ; czasie modelowania 2-5 min. Warstwa naturalnego 94% gipsu nakładana jest obustronnie na nośnik bawełniany. Produkt w rozmiarze 10 cm x 3 m ?
Zgodnie z zapisami SWZ.
- 8. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niejałowej 17-nitkowej gazy w składce w rozmiarze 100mx 100 m białej bezchlorowo o masie powierzchniowej 23 g/m2. Produkt należący do klasy II a reguła 7?
Zamawiający dopuszcza.
- 9. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niejałowej serwety operacyjnej z elementem RTG i tasiemką po praniu wstępny w rozmiarze 45 cm x 45 cm a 100 szt. w ilości 120 opakowań?
Zamawiający dopuszcza.
- 10. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku w rozmiarze 5 cm x 7 cm na ranę pooperacyjną wraz z centralnie umieszczonym wkładem chłonnym . Wkład chłonny charakteryzuje się wysoką chłonnością i zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki poliestrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opatrunek zawiera hipoalergiczny klej poliakrylowy, oraz zaokrąglone brzegi. Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia?
Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zaferuje opakowanie zgodne z zapisami SWZ: „Listki opakowania zewnętrznego jeden dłuższy, drugi krótszy bądź/lub jeden brzeg opakowania zaokrąglony (brzegi opakowania ułatwiające sterylne otwarcie opatrunku). Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia”
- 11. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku w rozmiarze 10 cm x 10 cm na ranę pooperacyjną wraz z centralnie umieszczonym wkładem chłonnym . Wkład chłonny charakteryzuje się wysoką chłonnością i zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki poliestrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opatrunek zawiera hipoalergiczny klej poliakrylowy, oraz zaokrąglone brzegi. Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia?
Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zaferuje opakowanie zgodne z zapisami SWZ: „Listki opakowania zewnętrznego jeden dłuższy, drugi krótszy bądź/lub jeden brzeg opakowania zaokrąglony (brzegi opakowania ułatwiające sterylne otwarcie opatrunku). Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia”
- 12. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku w rozmiarze 15 cm x 10 cm na ranę pooperacyjną wraz z centralnie umieszczonym wkładem chłonnym . Wkład chłonny charakteryzuje się wysoką chłonnością i zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki poliestrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opatrunek

zawiera hipoalergiczny klej poliakrylowy, oraz zaokrąglone brzegi. Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia?

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zaoferuje opakowanie zgodne z zapisami SWZ: „Listki opakowania zewnętrznego jeden dłuższy, drugi krótszy bądź/lub jeden brzeg opakowania zaokrąglony (brzegi opakowania ułatwiające sterylne otwarcie opatrunku). Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia”

13. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku w rozmiarze 20 cm x 10 cm na ranę pooperacyjną wraz z centralnie umieszczonym wkładem chłonnym. Wkład chłonny charakteryzuje się wysoką chłonnością i zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki poliestrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opatrunek zawiera hipoalergiczny klej poliakrylowy, oraz zaokrąglone brzegi. Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia?

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zaoferuje opakowanie zgodne z zapisami SWZ: „Listki opakowania zewnętrznego jeden dłuższy, drugi krótszy bądź/lub jeden brzeg opakowania zaokrąglony (brzegi opakowania ułatwiające sterylne otwarcie opatrunku). Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia”

14. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku w rozmiarze 25 cm x 10 cm na ranę pooperacyjną wraz z centralnie umieszczonym wkładem chłonnym. Wkład chłonny charakteryzuje się wysoką chłonnością i zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki poliestrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opatrunek zawiera hipoalergiczny klej poliakrylowy, oraz zaokrąglone brzegi. Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia?

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zaoferuje opakowanie zgodne z zapisami SWZ: „Listki opakowania zewnętrznego jeden dłuższy, drugi krótszy bądź/lub jeden brzeg opakowania zaokrąglony (brzegi opakowania ułatwiające sterylne otwarcie opatrunku). Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia”

15. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego samoprzylepnego włókninowego opatrunku w rozmiarze 235 cm x 10 cm na ranę pooperacyjną wraz z centralnie umieszczonym wkładem chłonnym. Wkład chłonny charakteryzuje się wysoką chłonnością i zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki poliestrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opatrunek zawiera hipoalergiczny klej poliakrylowy, oraz zaokrąglone brzegi. Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia?

Zgodnie z zapisami SWZ.

16. Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie syntetycznego podkładu podgipsowego w rozmiarze 10 cm x 3 m w opakowaniu a' 6 szt. w ilości 400 ?

Zamawiający dopuszcza.

17. Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie syntetycznego podkładu podgipsowego w rozmiarze 15 cm x 3m w opakowaniu a' 6 szt. w ilości 650 ?

Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy SWZ Rozdz. 8, pkt. 2.2-próbki - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie w Pakiecie 21 od wymogu dostarczenia próbek. Swoją prośbę motywujemy tym, że w kryterium oceny ofert nie jest brana pod uwagę jakość opatrunków, tylko cena i czas dostawy. Poza tym potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego można uzyskać z dostarczonych ulotek/katalogów. Pragniemy również zauważyć, że w niektórych pozycjach ilość wymaganych próbek stanowi 20% całkowitej ilości zamawianych wyrobów, a to może zaważyć na wyższej kalkulacji cenowej całego pakietu.

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie w Pakiecie nr 21 od wymogu dostarczenia próbek i w związku z tym modyfikuje zapisy SWZ dotyczące tego Pakietu.

W załączeniu SWZ po zmianach.

19. Dotyczy Pakietu nr 10 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści gazik nasączony 70% alkoholem izopropylowym?

Zgodnie z zapisami SWZ.

**20. Dotyczy Pakietu nr 10 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści gazik w rozmiarze 10x14cm?
Zgodnie z zapisami SWZ.**

21. Dotyczy Pakietu nr 12 - Czy Zamawiający dopuści opatrunki:

- Opatrunek włókninowy
- Samoprzylepny, jałowy pakowany po 1 szt.
- Z zaokrąglonymi brzegami
- Wkład chłonny umieszczony centralnie przylega bezpośrednio do rany, absorbuje wysięk
- Warstwa chłonna z poliestru i włókna wiskozowego
- Posiada właściwości absorpcyjne, ochronne, nie przywiera do ran
- Jednorazowego użytku
- Sterylny, sterylizowany promieniami gamma
- Pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym
- Niewidoczny w promieniach Roentgena

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zaoferuje opakowanie zgodne z zapisami SWZ: „Listki opakowania zewnętrznego jeden dłuższy, drugi krótszy bądź/lub jeden brzeg opakowania zaokrąglony (brzeги opakowania ułatwiające sterylne otwarcie opatrunku). Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia”

22. Dotyczy Pakietu nr 12 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5x7,5?

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zaoferuje opakowanie zgodne z zapisami SWZ: „Listki opakowania zewnętrznego jeden dłuższy, drugi krótszy bądź/lub jeden brzeg opakowania zaokrąglony (brzeги opakowania ułatwiające sterylne otwarcie opatrunku). Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia”

23. Dotyczy Pakietu nr 12 - Czy Zamawiający dopuści opatrunki:

- Opatrunek poliuretanowy (transparentny)
- Przepuszczający parę wodną i powietrze
- Oddychający, wodoodporny, stanowiący barierę przeciwbakteryjną
- Wkład chłonny przylega bezpośrednio do rany, absorbuje wysięk
- Posiada właściwości absorpcyjne, ochronne, nie przywiera do ran
- Warstwa chłonna z poliestru i włókna wiskozowego
- Jednorazowego użytku
- Sterylny, sterylizowany promieniami gamma
- Pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym
- Niewidoczny w promieniach Roentgena

Zgodnie z zapisami SWZ.

24. Dotyczy Pakietu nr 12 poz.2 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10x10?

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zaoferuje opakowanie zgodne z zapisami SWZ: „Listki opakowania zewnętrznego jeden dłuższy, drugi krótszy bądź/lub jeden brzeg opakowania zaokrąglony (brzeги opakowania ułatwiające sterylne otwarcie opatrunku). Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia”.

25. Dotyczy Pakietu nr 12 poz.6 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 30x10?

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zaoferuje opakowanie zgodne z zapisami SWZ: „Listki opakowania zewnętrznego jeden dłuższy, drugi krótszy bądź/lub jeden brzeg opakowania zaokrąglony (brzeги opakowania ułatwiające sterylne otwarcie opatrunku). Na każdym opakowaniu zewnętrznym widoczny rozmiar i data przydatności do użycia”.

26. Dotyczące treści SWZ - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty pełnomocnictwa bez wskazania nazwy postępowania?

Zamawiający dopuszcza załączenie do oferty pełnomocnictwa bez wskazania nazwy postępowania. Pełnomocnictwo musi zawierać zakres umocowania, czyli do jakich czynności umocowany jest pełnomocnik.

27. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. -1-3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski gipsowej na perforowanym tubusie z tworzywa sztucznego, ułatwiającego szybkie namacanie opaski, który nie ulega zniszczeniu i deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku i w opakowaniu foliowym zapobiegającym zabrudzeniu i zawilgoceniu?

Zgodnie z zapisami SWZ.

28. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1-4 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 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, 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 zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1 - 4 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 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, 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 zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający dopuszcza.

30. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1-5 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 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, 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 zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający dopuszcza.

31. Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 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, 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 zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający dopuszcza.

32. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści gazę o szerokości 90cm i długości 200m z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?

Zamawiający dopuszcza.

33. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet gazowych nie poddawanych procesowi wstępnego prania? Zaoferowane przez nas serwety wykonane są z gazy, która poddana jest praniu chemicznemu (nadtlenek wodoru) w substancji obojętnej dla tkanek, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zgodnie z zapisami SWZ.

34. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 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, 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 zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający dopuszcza.

35. Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1-2 - Czy Zamawiający wymaga, aby lignina była zapakowana w foliowe opakowanie odporne na wilgoć?

Zamawiający dopuszcza.

36. Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1-2 - Czy Zamawiający wymaga ligniny bielonej, która jest wyrobem medycznym, posiadającą 8% stawkę podatku VAT? Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaoferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE.

Zamawiający dopuszcza.

37. Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ligniny rozmiarze 20 x 20 cm

Zgodnie z zapisami SWZ.

38. Dotyczy Pakiet nr 13, poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ligniny w opakowaniu 0,5 kg z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

39. Dotyczy Pakietu nr 15, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków pakowanych po 5 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

Zgodnie z zapisami SWZ.

40. Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii w rozmiarze 10 cm x 12 cm?

Zgodnie z zapisami SWZ.

41. Dotyczy Pakietu nr 18, poz. 1-2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek podgipsowych pakowanych po 12 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

Zgodnie z zapisami SWZ.

42. Pytania do treści umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej za odstąpienie w § ust. 1 pkt. c) do 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisami projektu umowy.

43. Dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie moczenia w wodzie około 5 sekund?

Zgodnie z zapisami SWZ.

44. Dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe nawinięte na plastikowy trzpień typu krzyżak?

Zgodnie z zapisami SWZ.

45. Dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści plaster pakowany a'6sztuk?

Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu na ilość wymaganą w SWZ.

47. Dotyczy Pakietu nr 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści kompresy 12 warstwowe?

Zamawiający dopuszcza.

48. Dotyczy Pakietu nr 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści tufery kule 15x15cm pakowane a'250sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

49. Dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści gazę pakowaną a'100m z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

50. Dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści gazę pakowaną a'20sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

51. Dotyczy Pakietu nr 12, pozycja 1-6 - Czy Zamawiający dopuści listki opakowania zewnętrznego o równych długościach, ze zgrzewem w „V”?

Zgodnie z zapisami SWZ.

52. Dotyczy Pakietu nr 16 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

Podpisał:

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Sp. z o.o.
Prezes Zarządu
Artur Gur

Do wiadomości

Wyjaśnienia zostają umieszczone
na stronie internetowej prowadzonego postępowania