



INFORMACJA NR 4 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku II”

Pytanie nr 1 – dotyczy pakiet nr 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie nr 6 zestawu do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierający: 2 igły wprowadzające: z koszulka i bez 18G długości 7cm, Strzykawka, Skalpel, Prowadnik, Zakrzywiony rozszerzacz, Taśmę tracheostomijną, nasadkę uchwytu igły oraz Cewnik (rurkę) do wentylacji z mankietem. Cewnik o średnicy wewnętrznej 5mm długości 9 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakiet nr 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie nr 6 zestawu do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierający: 2 igły wprowadzające: z koszulka i bez, Strzykawka, Skalpel, Prowadnice, Zakrzywiony rozszerzacz, Cewnik (rurkę) do wentylacji bez mankieta- radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm. Cewnik o średnicy wewnętrznej 3,5mm długości 3,8cm lub 4mm, długości 4,2cm lub 6mm długości 7,5cm, Taśmę tracheostomijną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakiet nr 30

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie nr 30 zestawu do pilnego drenażu odmy opłucnowej. Wprowadzenie typu cewnik na igle. W skład zestawu wchodzi wzmocniony cewnik 8,5 Fr o długości 6cm, Igła introduktora cewnika 15 G, zawór do drenażu klatki piersiowej zapobiegający napływowi powietrza do przestrzeni opłucnowej (zastawka Heimlicha), kranik jednodrożny, rurka łącząca, okrągłe mocowanie cewnika, strzykawka, przezroczysta taśma.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakiet nr 6 oraz 30

W związku z zapisami zawartymi na oświadczeniu dotyczącego przedmiotu zamówienia zwracamy się z prośbą o dopuszczenie odnośnie asortymentu obejmującego pakiet nr 6, 30 instrukcji użycia w języku angielskim - w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych dla profesjonalnego użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakiet 1, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przeliczenia wyceny w formularzu na opakowanie zawierające 80 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakiet 1, poz. 5

Proszę o dopuszczenie koreczków pakowanych pojedynczo w blister.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.



Pytanie nr 7 – dotyczy Pakiet 2, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie strzykawek z logo producenta na strzykawce, bez nazwy własnej strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8 – dotyczy Pakiet 3, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakiet 3, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 – dotyczy Pakiet 3, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu jako znacznik dodatkowy oprócz wymaganego logo lub nazwy umieszczonego na blistrze. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakiet 3, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z drenem o długości 150 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 12 – dotyczy Pakiet 29, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie igieł w rozmiarze 1,2 x 40 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13 – dotyczy Pakiet 29, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie igieł o szlifie ołówkowym o rozmiarach 18 G – 1,2 x 30 mm , 18 G – 1,2 x 40 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie tylko igieł o rozmiarze 18 G – 1,2 x 40 mm . Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14 - Dotyczy regulacji Rozdziału IV pkt. 3 swz, oraz § 3 ust. 3 projektu umowy.

Mając na względzie wymagania określone w powołanych powyżej zapisach odnoszących się do wymaganego minimalnego okresu ważności (okresu przydatności) nie krótszego niż 12 miesięcy, pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że wytwórca przedmiotu zamówienia dla zadania (części) 27, przewiduje okres przydatności 12 miesięcy od dnia wytworzenia, tym samym ze względu na procesy logistyczne związane z realizacją umowy oraz określony przez Zamawiającego termin dostawy niemożliwym jest spełnieniem powołanego wymagania. Posiłkując się długoletnim doświadczeniem w realizacji przedmiotu zamówienia dla wielu podmiotów na terytorium RP, wnosimy o zmianę i ewentualną korektę wymaganego minimalnego terminu ważności na 8 miesięcy od dnia dostawy do Państwa siedziby dla zadania (części) 27.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 15 - Dotyczy regulacji § 4 ust. 2 projektu umowy

Mając na względzie wymagania określone w powołanym wymaganiu, wnosimy o wykreślenie tego zapisu, ze względu na fakt, że zgodnie z wymaganiami zawartymi w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r., o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974) oraz Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy



2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchyleneia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, zakreślone zostały wymagania w zakresie transportowania, przechowywania oraz w szczególności odpowiedzialności za wyrób podmiotu wprowadzającego wyrób medyczny do obrotu i używania, wnosimy o wykreślenie powołanego zapisu, gdyż w żaden sposób wykonawca, z którym zostanie zawarta Umowa w sprawie zamówienia publicznego dla zadania (części) 27, nie dysponuje uprawnieniami, jak również możliwościami organizacyjnymi dla kontroli oraz nadzoru nad dostarczonym wyrobem w kontekście jego prawidłowego przechowywania w Państwa siedzibie, będąc jednocześnie podmiotem odpowiedzialnym za wyrób. Pragniemy również dodać, że w przypadku zwrotu wyrobu oraz braku pewności co do prawidłowego jego przechowania i transportu zwrotnego, dla dochowania powołanych przepisów

Ustawy o wyrobach medycznych oraz Rozporządzenia Parlamentu i Rady wyrób ten nie mógłby być ponownie wprowadzony do obrotu i używania, czyniąc tym samym stratę finansową niezależną od Spółki zarówno w zakresie ceny wyrobu, jak i dodatkowych kosztów transportu i utylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i w zakresie Pakietu nr 27 wykreśla zapis § 4 ust. 2 projektu umowy.

Pytanie nr 16 - Dotyczy § 3 ust. 4 projektu umowy oraz § 5 ust. 10 projektu umowy.

Mając na względzie powołane zapisy projektu Umowy wnosimy o ujednoczenie wymagań dotyczących wystawianych faktur, gdyż wymaganie zawarte w § 3 ust. 4 powołanego projektu umowy stanowi nadmierne wymaganie, gdyż w obecnym stanie prawnym wystarczającym do prawidłowego rozliczenia między stronami Umowy jest dostarczenie faktury w wersji papierowej lub w formacie PDF. Dodatkowo pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że przez fakturę rozumie się nie tylko dokument w formie papierowej, ale także w formie elektronicznej, który może być wystawiony i otrzymany w dowolnym formacie elektronicznym, również w formacie PDF, zatem wysłanie faktury w formacie PDF lub formie papierowej uznać należy za wypełnienie warunku, o którym mowa w art. 111 ust. 3a pkt 1 ustawy o podatku od towarów i usług. Tym samym mając powyższe na względzie wnosimy o jednoznaczne potwierdzenie, że wystarczającym będzie dostarczenie faktury w wersji papierowej za dostarczony towar.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 17 -Dotyczy Pakietu nr 2

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny skalowane co 0,02ml, które były z powodzeniem testowane w Państwa placówce i uzyskały pozytywną opinię Państwa personelu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do TBC skalowane co 0,05ml, które były z powodzeniem testowane w Państwa placówce i uzyskały pozytywną opinię Państwa personelu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do TBC w opakowaniach a'120szt. z przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18 – Dotyczy Pakietu nr 3

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, który był z powodzeniem testowany w Państwa placówce i uzyskał pozytywną opinię Państwa personelu z drenem o długości 150cm i komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV. Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV?



Ponadto pragniemy Państwa zapewnić, iż posiadamy zabezpieczone stany magazynowe przedmiotowych przyrządów, wobec czego ich dostawy będą odbywały się na bieżąco.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści bursztynowe przyrządy do infuzji z miękkim i elastycznym drenem o długości 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 19 – Dotyczy Pakietu nr 5

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści szczotki czyste mikrobiologicznie, nasączone środkiem bakteriobójczym jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie szczotek o powyższej specyfikacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści szczotki zarejestrowane jako wyrób biobójczy z preferencyjną stawką VAT 8% jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie szczotek o powyższej specyfikacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20 – Dotyczy Pakietu nr 24

Pozycja 1 Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie chirurgicznych markerów skórnych o powyższej specyfikacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21 – Dotyczy Pakietu nr 30

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji opłucnej z igłą Veresa w rozmiarze 15G, zestaw z automatyczną zastawką jednokierunkową i kranikiem trójdrożnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe tylko w zakresie proponowanego rozmiaru, nie w zakresie proponowanego składu zestawu.

Pytanie nr 22 – Dotyczy Pakietu nr 1 Poz. 1-4

Prosimy o potwierdzenie, iż wymagana zapisami SWZ cyt. „przedłużana skala”, to skala o min. 20% większa w stosunku do pojemności nominalnej poszczególnych pojemności, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedłużenie skali o min. 20% w stosunku do pojemności nominalnej.

Prosimy o doprecyzowanie, czy strzykawki o większej pojemności, szczególnie 10ml i 20ml, powinny posiadać tłok o wyraźnie sferycznym, anatomicznie ukształtowanym w stosunku do cylindra zakończeniu, umożliwiającym pełne opróżnienie strzykawki z maksymalnym ograniczeniem jej przestrzeni martwej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek z tłokiem o powyższej specyfikacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23 – Dotyczy Pakietu nr 1 Poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, że wskazana w SWZ ilość, to ilość koreczków do strzykawek, a nie tacek z



koreczkami pakowanymi np. po 10szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 5 tacek z koreczkami a'10 z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24 – Dotyczy Pakietu 24 - Poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający pisząc Magnetyczne liczniki igieł posiadające blokady zamknięcia pozwalające na bezpieczne zamknięcie i utylizację przy możliwości ponownego otwarcia celem przeliczenia oczekują "funkcja Boxlocks" - żółte bezpieczne zamknięcie z boku pojemnika, które umożliwi zablokowanie po każdym liczeniu igieł i ostrzy oraz możliwość ponownego otwarcia w przypadku konieczności ponownego przeliczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Prosimy o dopuszczenie produktu, który nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i posiada stawkę VAT 23%.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 25 – Dotyczy Pakietu 1 poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk bez oznaczenia nazwy własnej na cylindrze strzykawki ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 26 – Dotyczy Pakietu 2 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk bez logo producenta oraz bez oznaczenia nazwy własnej strzykawki ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 27 – Dotyczy Pakietu 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk bez oznaczenia nazwy własnej na cylindrze strzykawki ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 28 – Dotyczy Pakietu 3 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi przeznaczony jest do prowadzenia przetoczeń metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzyw i miękkich worków – uniwersalny.

Skład aparatu:

- osłonka igły biorezej
- igła bioreza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa
- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
- zaciskacz rolkowy
- rolka zaciskacza
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock



- osłonka łącznika luer lock
- Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi:
- nie zawiera lateksu
 - nie zawiera ftalanów
 - sterylizowany EO
 - opakowanie jednostkowe typu blister

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 29 – Dotyczy Pakietu 3 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych przeznaczony jest do prowadzenia wlewów metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzywowych i miękkich worków - uniwersalny.

Skład aparatu:

- osłonka igły biorezej
- igła bioreza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy
- rolka zaciskacza
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych:

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO
- opakowanie jednostkowe typu blister-pack

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 30

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-370°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przy każdej dostawie wyrobów medycznych, które posiadają określone warunki magazynowania i transportu, przedstawienia dokumentacji potwierdzającej zachowanie warunków magazynowania i transportu.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?



Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie nr 32

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 33

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Vide odp. nr 30.

Pytanie nr 34

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

1) za zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką**

2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości **0,5% wartości brutto partii reklamowanego towaru** za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii reklamowanego towaru**;

4) z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od towaru określonego w pakiecie w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę towaru niezgodnego z ofertą - w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Adres mailowy zostanie podany na etapie podpisywania umowy z wybranym Wykonawcą.

Pytanie nr 36 – dotyczy Pakiet 1, poz. 1-4

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.



Pytanie nr 37 – Dotyczy Pakiet 1, poz.5

Czy zamawiający dopuści koreczki pakowane indywidualnie, niezłączone razem na tacce, w kartoniku, zbiorczo po 100 szt?

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 38 – dotyczy Pakiet 2, poz. 3

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawkę bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawkę. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawkę jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawkę na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Czy zamawiający wydzieli poz.3 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 podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielenie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pytanie nr 39 – dotyczy Pakiet 3, poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 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 podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia ze względu na niemożność modyfikacji ogłoszeń o zamówieniu publikowanych w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Ww. oficjalny publikator ogłoszeń uniemożliwia na dzień dzisiejszy wydzielenie pozycji z pakietów i tworzenie odrębnych, nowych pakietów.

Pakiet nr 40 – dotyczy Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.



Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły bioreczej, natomiast kolec igły bioreczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.*

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuści komorę kroplową wykonaną z medycznego PVC. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ*

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorecza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 41 – dotyczy Pakiet 3, poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorecza dwukanałowa, trójplaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze pu na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier – folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.*

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zacze pem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły bioreczej, natomiast kolec igły bioreczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.*

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorecza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

Pytanie nr 42 – dotyczy Pakiet 10

Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*



Pytanie nr 43 - Dotyczy Pakietu 1, poz. 1, 2, 3, 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1, 2, 3, 4 strzykawki o czytelnej, trwałej, niezmywalnej skali w kolorze czarnym bez przedłużenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta na cylindrze, nazwy własna strzykawki na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44 - Dotyczy §5 ust. 10 oraz §6 ust. 1 Projektu umowy

Prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania faktury mailem w dniu dostawy towaru w formacie pdf, ponieważ towar wysyłany jest bezpośrednio z magazynu, natomiast dokumenty, w tym faktura – z siedziby spółki. W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o podanie adresu mailowego do przesyłania faktur.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Adres mailowy zostanie podany na etapie podpisywania umowy z wybranym Wykonawcą.

Jednocześnie Zamawiający dodaje ust. 14 w §5 Projektu umowy nadając mu brzmienie:

„14. Faktury mogą być przekazywane w formie elektronicznej na adres mailowy: „

Pytanie nr 45 - Dotyczy §12 Projektu umowy

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej.

Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego.

W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1-5 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 1-4 dopuszcza zaoferowanie strzykawek w opakowaniach a'100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości. W poz. 5 Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 5 dopuści wycenę standardowych koreczków typu kombi, umożliwiających zamknięcie/zabezpieczenie strzykawek z końcówką Luer lub Luer-Lock?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 1-3 dopuszcza zaoferowanie strzykawek w opakowaniach a'100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający w Pakiecie 29 poz. 2 dopuści wycenę igieł w rozmiarze G18 długość 40 i 50mm, do wyboru przez Zamawiającego?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 1 dopuści wycenę przyrządu o długości drenu 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 5 dopuści wycenę przyrządu IS dla leków światłoczułych, ze standardową komorą kropłową o długości 70mm, dren min. 150cm, z odpowietrznikiem z filtrem p/bakteryjnym i klapką z miejscem na kołec komory kropłowej po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 52 – dotyczy Pakiet nr 25 poz. 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje 10 000 par rękawic: tj. 200 op. a'100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 1 i 2 rękawic pakowanych a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53 – dotyczy Pakiet 24 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje markera do skóry z 5 cm skalą na korpusie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 54 – dotyczy Pakiet 24 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający oczekuje jednostronnego markera do skóry (część pisząca z jednej strony markera)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie jednostronnego markera do skóry (część pisząca z jednej strony markera). Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 55 – dotyczy Pakiet 24 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania markera do skóry z linijką z syntetycznego papieru (z dwustronną skalą pomiarową), co zagwarantuje utrzymanie stabilności linijki w wilgotnym środowisku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie markera do skóry o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 56 – dotyczy Pakiet 24 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania markera do skóry, który posiada na korpusie 5 cm skalę pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym pytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 57 – dotyczy Pakiet 25 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg



EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 1 rękawic o powyższej specyfikacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 58 – dotyczy Pakiet 25 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitylowych, bezpudrowych o przedłużonym mankietcie do procedur najwyższego ryzyka. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Mikroteksturowane z dodatkową wyraźną teksturą na palcach dla podniesienia chwytności. Dobrze przylegające do skóry użytkownika, dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Odporne na działanie substancji chemicznych oraz leków cytostatycznych. Kolor niebieski, AQL $\leq 1,5$. Długość wg EN 455-2 min. 300 mm, grubość poj. ścianki: palec 0,15 mm, dłoń 0,10 mm, mankiet 0,07 mm. Siła zrywania przed/po starzeniu min. 8,7 N/ 9,6 N. Pakowane max. 100 szt, dostępne w rozmiarach XS-XL. Zgodność z normami: EN 455-1:2000, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, ISO 13485:2016, EN ISO 14971:2013, ISO 15223-1:2016, ISO 10993-1:2018, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, IEC 62366-1:2015/COR 1:2016; EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2013+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011; ASTM F1671, ASTM D 6978, ASTM D 6319, ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 1 rękawic o powyższej specyfikacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59 – dotyczy Pakiet 25 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu- 0,23 mm, na dłoni- 0,18 mm, na mankietcie- 0,11 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. Odporność na cytostatyki zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, oznaczenie kolorystyczne w zależności od rozmiaru, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 1 rękawic o powyższej specyfikacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 60 – dotyczy Pakiet 25 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankietcie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739



i 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 2 rękawic o powyższej specyfikacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 61 – dotyczy Pakiet 25 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokrytych od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,16 mm, na dłoni- 0,14 mm, na mankiecie- 0,10 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Odporne na działanie min. 25 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 2 rękawic o powyższej specyfikacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 62- dotyczy Pakiet 25 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych, bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 3 rękawic o powyższej specyfikacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 63 – dotyczy Pakiet 25 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowych (neoprenowe), bezpudrowych, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni \geq 0,14 mm, na mankiecie \geq 0,14 mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 3 rękawic o powyższej



specyfikacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 64 – dotyczy Pakiet 25 poz. 1-2

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 1-2 rękawic posiadających oznakowanie jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 65- dotyczy Pakiet 25 poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie oznakowanie rękawic daje gwarancje najwyższej ochrony dla personelu medycznego, dopuszczając je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 3 rękawic posiadających oznakowanie jako środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 66 – dotyczy Pakiet 25 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 25 poz. 3 rękawic posiadających stronę (L i P) i rozmiar nadrukowane bezpośrednio na rękawicy. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 67 – dotyczy Pakiet 21 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 21 dopuści:

Poz. 1 mostek chirurgiczny stomijny, jednorazowy, sterylny, długość dolnej części (dłuższej) 72 mm, długość niezłożonego mostka 98 mm, złożonego mostka 88 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 21 poz. 1 mostka chirurgicznego stomijnego o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 68 – dotyczy Pakiet 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (mostki stomijne pakowane po 10 szt w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 21 poz. 1 składanie zamówień w opakowaniach handlowych a'10 szt. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 69 – dotyczy Pakiet 21 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z magazynu w Czechach natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Za zgodą Zamawiającego możemy przesłać fakturę w formacie pdf na wybrany adres email.



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Adres mailowy zostanie podany na etapie podpisywania umowy z wybranym Wykonawcą.

*Jednocześnie Zamawiający dodaje ust. 14 w §5 Projektu umowy nadając mu brzmienie:
„14. Faktury mogą być przekazywane w formie elektronicznej na adres mailowy: „*

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

DYREKTOR SZPITALA

Prof. dr hab. Wojciech Witkiewicz
(5)

STARSZY SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych

inż. Monika Wojciechowska

KIEROWNIK DZIAŁU
Zaproszenia i Zamówień Publicznych

Romana Komara

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
ul. H. M. Kamińskiego 73a, 51-124 Wrocław
Infolinia 45 95 95 454
Sekretariat tel. +48 71 32 70 101; e-mail: sekretariat@wssk.wroc.pl
NIP 8951645574, REGON 000977893
www.wssk.wroc.pl

