



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach
im. św. Jana Pawła II**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

(41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



 zoz@zozmswiakielce.pl

 www.zozmswiakielce.pl

Kielce, dnia 24 lipca 2024 r.

Znak postępowania: **05/PN/2024**

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Zakup i sukcesywna dostawa materiałów medycznych sterylnych oraz jednorazowego niejadalnego asortymentu dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II”.

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2023, poz. 1605 ze zm.), udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców w ramach wyżej wymienionego postępowania:

Pytanie 1

CZĘŚĆ NR 2 Poz. nr 1-5- czy Zamawiający dopuści możliwość serwet wykonanych z laminatu 2- warstwowego (polipropylen- polietylen) o min. gramaturze 49 g/m², chłonności min. 195% oraz o odporności na przenikanie cieczy min. 150 cm H₂O, pakowanych w opakowanie wyposażone w 2 etykiety samoprzylepne? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

CZĘŚĆ NR 2 Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety w rozmiarze 50 x 50 cm lub 45 x 75 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

CZĘŚĆ NR 2 Poz. nr 6- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety gazowej z elementem kontrastującym w postaci chipa, pakowanej w podwójne opakowanie, każde z nadrukowaną etykietą główną oraz 1 etykietą przylepną? Pozostałe parametry bez zmian.

LUB

Serwety gazowej z nitką radiacyjną pakowanej w opakowanie z 1 etykietą przylepną? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza serwetę gazową z nitką radiacyjną pakowaną w opakowanie z 1 etykietą przylepną. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 4

CZĘŚĆ NR 2 Poz. nr 7- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety na stolik instrumentariuszki w rozmiarze 150x190cm wykonanej z warstwy nieprzemakalnej (polietylen) o gramaturze min. 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej (polipropylen) o gramaturze min. 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej – min. 70 g/m². Odporność na przenikanie cieczy min. 190 H₂O w strefie wzmocnionej. Serweta sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana w opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 2 etykiety samoprzylepne służące do archiwizacji danych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza serwety o parametrach jak we wniosku.

Pytanie 5

CZĘŚĆ NR 2 Poz. nr 8- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety na stolik Mayo w rozmiarze 80x145cm wykonanej z folii PE o gramaturze min. 40 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 145 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej min. 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze aqua, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 2 etykiety samoprzylepne służące do archiwizacji danych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6

CZĘŚĆ NR 2 Poz. nr 9- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnej serwetki o wymiarach 30cm x 33cm, wykonanej z wysokochłonnej włókniny celulozowej o gramaturze ok 60 g/m² i absorpcji cieczy 4g/100 cm² Sterylizowanej tlenkiem etylenu. Pakowanej a' 2 szt. w opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 2 etykiety samoprzylepne służące do archiwizacji danych

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 7

CZĘŚĆ NR 3 Poz. nr 1- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do artroskopii wykonanego z laminatu 2-warstwowego (polipropylen-polietylen) o min. gramaturze 49 g/m², odporności na przenikanie płynów min. 150 cm H₂O, odporności na rozerwanie na sucho/mokro min. 126 kPa i następującym składzie:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 serweta na stolik Mayo wzmocniona	80 x 145 cm
1 serweta nieprzylepna	150 x 190 cm
1 serweta do artroskopii z workiem do zbiórki płynów, otwory 5 x 7 cm	320 x 245 cm
1 osłona na kończynę	35 x 80 cm
2 taśmy samoprzylepne	10 x 50 cm
4 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8

CZĘŚĆ NR 3Poz. nr 2- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu serwet uniwersalnych wykonanego z laminatu 2- warstwowego (polipropylen-polietylen) o min. gramaturze 49 g/m² z dodatkowym padem chłonnym w części krytycznej o łącznej gramaturze min. 104 g/m², o odporności na przenikanie cieczy min. 150 cm H₂O i odporności na rozerwanie na sucho i mokro min. 126 kPa (obszar niewzmocniony); min. 353 kPa (obszar wzmocniony) i następującym składzie:

1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona	150 x 190 cm
1 serweta na stolik Mayo wzmocniona	80 x 145 cm
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym bez organizatorów przewodów	150 x 240 cm (pad chłonny min. 50 x 75 cm)
1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym bez organizatorów przewodów	200 x 200 cm (pad chłonny min. 50 x 75 cm)
2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym bez organizatorów przewodów	75 x 90 cm (pad chłonny min. 37,5 x 90 cm)
1 taśma samoprzylepna	10 x 50 cm
4 ręczniki celulozowe	30 x 33 cm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 9

ZAPISY SWZ PROJEKT UMOWY §2, ust. 10- wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:

„W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę braku 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 modyfikacje i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 10

ZAPISY SWZ PROJEKT UMOWY § 6, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- § 6, ust. 1, pkt. 1-2 do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy
- § 6, ust. 1, pkt. 3 do kwoty 0,5% wartości niedostarczonej/ reklamowanej części dostawy

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 zaproponowaną we wniosku zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ...

Pytanie 11

Część 7, poz.2-4,6-7,15

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-4,6-7,15 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 wydzieli osobnego pakietu na poz. 2-4,6-7,15 z części 7 i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 12

Część 7, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m²) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania?

Czy zamawiający dopuszcza czepek w całości niebieski?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 13

Część 7, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 16 g/m², w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo

pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania. Czy zamawiający dopuści czepek w całości w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 14

Część 7, poz. 4

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 15

Część 7, poz.6-7

Czy zamawiający dopuści gramaturę każdej warstwy – 25 g/m²? Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 16

Część 7, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 17

Pakiet (część) nr 1 Poz 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMS o gramaturze min. 40 g/m². Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową PE, w części przedniej i w rękawach. Wzmocnienia przyklejone do fartucha na całej ich powierzchni. Wzmocnienie części przedniej na całej długości fartucha, od kołnierza aż po dolną krawędź fartucha. Rękawy zgrzewane ultradźwiękowo, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Zapinany na szyi na rzep. Metka z rozmiarem wszywana wewnątrz fartucha, widoczna przed jego rozłożeniem. Troki łączone na etykiecie z podziałem na strefę sterylną i niesterylną. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach M – XXL. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji. Pakowane po 50 sztuk w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza fartuchy sterylne chirurgiczne o parametrach jak we wniosku.

Pytanie 18

Pakiet (część) nr 1 Poz 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej

SMS o gramaturze min. 40 g/m². Rękawy zgrzewane ultradźwiękowo, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Zapinany na szyi na rzep. Metka z rozmiarem wszywana wewnątrz fartucha, widoczna przed jego rozłożeniem. Troki łączone na etykiecie z podziałem na strefę sterylną i niesterylną. Oznaczenie SP (Standard Performance) według normy EN 13795-1. Dostępny w rozmiarach M – XXL (tj. o długości od 115 cm do 148 cm ± 3 cm). W kolorze niebieskim. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji. Pakowane po 50 sztuk w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza fartuchy sterylne chirurgiczne o parametrach jak we wniosku.

Pytanie 19

Pakiet (część) nr 1 Poz 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 41 g/m², stopień 7 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 70 g/m². Wzmocnienia przyklejone do fartucha dookoła po obwodzie. Wzmocnienie przednie w kształcie trapezu. Oznaczenie rozmiaru S/M 120 cm. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 120 cm H₂O, w obszarze mniej krytycznym min. 57 cm H₂O. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Oznaczenie graficzne na przedniej części fartucha określające barierowość w Amerykańskiej skali AAMI, służące do wzajemnej kontroli użytkowników. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min. 6,0 I_B, w obszarze mniej krytycznym min. 5,0 I_B. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 20

Pakiet (część) nr 1 Poz 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 41 g/m², stopień 7 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 70 g/m². Wzmocnienia przyklejone do fartucha dookoła po obwodzie. Wzmocnienie przednie w kształcie trapezu. Oznaczenie rozmiaru L 130 cm. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 120 cm H₂O, w obszarze mniej krytycznym min. 57 cm H₂O. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Oznaczenie graficzne na przedniej części fartucha określające barierowość w Amerykańskiej skali AAMI, służące do wzajemnej kontroli użytkowników. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min.

6,0 lb, w obszarze mniej krytycznym min. 5,0 lb. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 21

Pakiet (część) nr 1 Poz 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne go fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 41 g/m², stopień 7 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 70 g/m². Wzmocnienia przyklejone do fartucha dookoła po obwodzie. Wzmocnienie przednie w kształcie trapezu. Oznaczenie rozmiaru XL 140 cm. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 120 cm H₂O, w obszarze mniej krytycznym min. 57 cm H₂O. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Oznaczenie graficzne na przedniej części fartucha określające barierowość w Amerykańskiej skali AAMI, służące do wzajemnej kontroli użytkowników. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min. 6,0 lb, w obszarze mniej krytycznym min. 5,0 lb. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 22

Pakiet (część) nr 1 Poz 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne go fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 41 g/m², stopień 7 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Dodatkowo wzmocniony folią polietylenową, w części przedniej i w rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 70 g/m². Wzmocnienia przyklejone do fartucha dookoła po obwodzie. Wzmocnienie przednie w kształcie trapezu. Oznaczenie rozmiaru XLL 150 cm. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 120 cm H₂O, w obszarze mniej krytycznym min. 57 cm H₂O. Oznaczenie HP (High Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Oznaczenie graficzne na przedniej części fartucha określające barierowość w Amerykańskiej skali AAMI, służące do wzajemnej kontroli użytkowników. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro w obszarze krytycznym min. 6,0 lb, w obszarze mniej krytycznym min. 5,0 lb. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 30 x 39 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do

dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 23

Pakiet (część) nr 1 Poz 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 41 g/m², stopień 7 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru L 130 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów min. 57 cm H₂O w obszarze krytycznym i mniej krytycznym. Oznaczenie SP (Standard Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Oznaczenie graficzne na przedniej części fartucha określające barierowość w Amerykańskiej skali AAMI, służące do wzajemnej kontroli użytkowników. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro min. 5,0 I_B. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 39 x 30 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 24

Pakiet (część) nr 1 Poz 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 41 g/m², stopień 7 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Zapinany na szyi na rzep o długości minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru XL 140 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów min. 57 cm H₂O w obszarze krytycznym i mniej krytycznym. Oznaczenie SP (Standard Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Oznaczenie graficzne na przedniej części fartucha określające barierowość w Amerykańskiej skali AAMI, służące do wzajemnej kontroli użytkowników. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro min. 5,0 I_B. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 ręcznikami chłonnymi o wymiarach min. 39 x 30 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 25

Pakiet (część) nr 1 Poz 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze min. 41 g/m², stopień 7 repelencji dla wody i alkoholi. Rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym dzianinowym mankietem. Zapinany na szyi na rzep o długości

minimum 17 cm. Oznaczenie rozmiaru XLL 150 cm. Oznaczenie rozmiaru i długości fartucha w co najmniej dwóch miejscach na stronie wewnętrznej, widocznej przed jego rozłożeniem. Odporność na przenikanie płynów min. 57 cm H₂O w obszarze krytycznym i mniej krytycznym. Oznaczenie SP (Standard Performance) według normy EN 13795-1. Widoczny kod kolorystyczny na fartuchu i etykiecie, wskazujący na barierowość fartucha. Oznaczenie graficzne na przedniej części fartucha określające barierowość w Amerykańskiej skali AAMI, służące do wzajemnej kontroli użytkowników. Odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro min. 5,0 I_B. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne z włókniny SMS z 2 rącznikami chłonnymi o wymiarach min. 39 x 30 cm, na opakowaniu zewnętrznym min. 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji zawierające co najmniej: numer referencyjny, numer LOT, datę ważności produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 26

Pakiet (część) nr 3

Pakiet (część) nr 3 Poz 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Sterylny zestaw do artroskopii o składzie:

2 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm

1 x osłona na stolik Mayo 80x142 cm

1 x osłona na kończynę 36,5x72 cm

2 x taśma przylepna 9x50 cm,

2 x ręcznik chłonny 30x20 cm, z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem

1 x osłona na kamerę video 13x240 cm składana teleskopowo, z naciętą końcówką, z kartonikiem i z taśmą samoprzylepną ułatwiającą aplikację,

1 x serweta do artroskopii 221/290x322 cm w kształcie litery T, z obłożeniem ramion stołu, z podwójnym, samouszczelniającym się otworem \varnothing 5 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny z portem do ssaka z zatyczką, z pionowymi i poziomymi kształtkami usztywniającymi umożliwiającymi uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z zabezpieczeniem na końcach usztywnień torby, 2 zintegrowane organizatory przewodów typu rzep. Serweta wykonana z chłonnego bilaminatu o niskiej gramaturze max.58g/m², o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$ i wysokiej odporności przenikanie płynów $> 175 \text{ cmH}_2\text{O}$ i pojemność absorpcji $> 145 \text{ ml/m}^2$. I klasa palności. Zestaw pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Zestawy zbiorczo pakowane w worek foliowy, następnie karton. Sterylizacja EO. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 27

Pakiet (część) nr 3 Poz 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Sterylny zestaw uniwersalny do zabiegów chirurgicznych o składzie:

- 1 x serweta na stolik instrumentariuszki 140 x 190 cm z mocnej folii PE min. 50 μ ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

- 1x serweta na stolik Mayo 80 x 142 składana rewersowo
- 2 x serweta boczna 75 x 100 cm, przylepna na całej długości dłuższego boku
- 1 x serweta górna 160x260 cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 195x 200 cm, przylepna
- 1 x taśma typu rzep o jednoczęściowej konstrukcji, z zaokrągloną końcówką ułatwiająca rozdzielanie, dzięki której podczas rozpięcia nie spowodowuje dekompozycji na dwie części (zgrzew z jednej strony i nieprzylepna 2 cm końcówka z drugiej) część dolna i górna taśmy 2,5x 13 -14cm
- 4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 20x30
- Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego (na całej powierzchni) niepyłącego (współczynnik pylenia $\leq 1,9 \log_{10}$) laminatu trójwarstwowego o gramaturze max. 66 g/m^2 bez włókien celulozy i wiskozy. Laminat odporny na przenikanie płynów ($> 200 \text{ cm H}_2\text{O}$), wytrzymały na rozrywanie na mokro/sucho (min. 190kPa). W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości 5cm zabezpieczającymi część lepną serwet pozwalające w rękawicach jednym ruchem odkryć część lepną do aplikacji serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające min.: nr katalogowy, nr lot, datę ważności, nazwę producenta (w tym min.2 etykiety dodatkowo z kodem EAN). Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 28

Dotyczy zadania (część) 1 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów;

Jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMMMS o gramaturze co najmniej 35 g/m^2 wzmocniony na 3/4 rękawach, w okolicy brzucha i klatki piersiowej, chłonnym i nieprzemakalnym dwuwarstwowym laminatem o gramaturze co najmniej 40 g/m^2 . Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min.45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości min. 10 cm na jednej części fartucha i min. 10 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorowe owinięcie - w zależności od rozmiaru fartucha inny kolor owinięcia ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru oraz wszywka z rozmiarówką. Odporność na przenikanie cieczy min $115 \text{ cm H}_2\text{O}$, wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 135 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro min 104 N - parametry w strefie krytycznej. Opakowanie typu papier-folia, posiadające 2 naklejki typu TAG, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795-1:2019. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Opakowanie folia-papier z zaznaczonym kierunkiem otwierania, oraz 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Rozmiar: M, L, XL, XXL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny o parametrach jak we wniosku.

Pytanie 29

Dotyczy zadania (część) 1 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów;

Jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMMMS o gramaturze co najmniej 35 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 2 wszywane troki o długości min. 45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości min. 10 cm na jednej części fartucha i min. 10 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorowe owinięcie - w zależności od rozmiaru fartucha inny kolor owinięcia ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru oraz wszywka z rozmiarówką. Odporność na przenikanie cieczy min 75 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 85 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro min. 90 N - parametry w strefie krytycznej. Opakowanie typu papier-folia z zaznaczonym kierunkiem otwierania, posiadające 2 naklejki typu TAG, służące do wklejenia w dokumentacji medycznej. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795-1:2019. Sterylizowane tlenkiem etylenu. Opakowanie folia-papier oraz 2 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Na każdej etykiecie samoprzylepnej, znajdują się następujące informacje : numer ref., data ważności, nr serii, dane wytwórcy oraz kod kreskowy. Rozmiar: M, L, XL, XXL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny o parametrach jak we wniosku.

Pytanie 30

Dotyczy zadania (część) 1 poz. 3-6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów;

Sterylny fartuch chirurgiczny pełnobarierowy, wykonany z miękkiej, bezwonnej i przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m² z dodatkowym wzmocnieniem włókninowo-foliowym o gramaturze 40g/m² w części przedniej i na ¾ rękawach. Rękawy typu reglan zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Fartuch złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora, w okolicy szyi zapięcie na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorowe owinięcie - w zależności od rozmiaru fartucha inny kolor owinięcia ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru oraz wszywka z rozmiarówką. Fartuch spełniający wymagania EN 13795-1:2019. Parametry w strefie krytycznej: Odporność na przenikanie cieczy ≥115cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro: ≥138 kPa, odporność na rozciąganie na sucho/mokro ≥ 100N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6 IB, pylenie 2,6 log₁₀, czystość mikrobiologiczna 6 CFU/100cm². Fartuch oznaczony literowo. Rozmiary zgodnie z odpowiednimi pozycjami w pakiecie. M - 120cm, L - 130cm, XL - 140cm, XXL - 150cm: (tolerancja +/- 1cm). Opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe zawierające 2 etykiety samoprzylepne z nr REF, LOT, datą ważności, nazwą marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny o parametrach jak we wniosku.

Pytanie 31

Dotyczy zadania (część) 1 poz. 7-9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów;

Sterylny fartuch chirurgiczny pełnobarierowy, wykonany z miękkiej, bezwonnej i przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m². Rękawy typu reglan zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2

wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Fartuch złożony w sposób zapewniający zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora, w okolicy szyi zapięcie na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez kolorowe owinięcie - w zależności od rozmiaru fartucha inny kolor owinięcia ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru oraz wszywka z rozmiarówką. Fartuch spełniający wymagania EN 13795-1:2019. Parametry w strefie krytycznej: Odporność na przenikanie cieczy ≥ 75 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro: ≥ 87 Pa, odporność na rozciąganie na sucho/mokro ≥ 90 N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 4.4 IB, pylenie 3.0 log₁₀, czystość mikrobiologiczna 21 CFU/100cm². Fartuch oznaczony literowo. Rozmiary zgodnie z odpowiednimi pozycjami w pakiecie. L - 130cm, XL - 140cm, XXL - 150cm: (tolerancja +/- 1cm). Opakowanie jednostkowe papierowo-foliowe zawierające 2 etykiety samoprzylepne z nr REF, LOT, datą ważności, nazwą marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE.

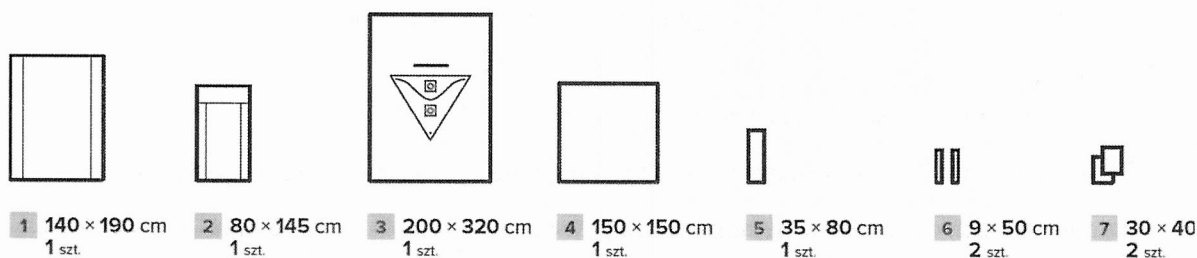
Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 32

Dotyczy zadania (część) 3 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



- 1 x **osłona na stół Mayo** 80x145cm ze wzmocnieniem 60x145cm, składana teleskopowo
- 1 x **serweta na stół instrumentariuszki** 140x190cm, wzmocnienie 80x190cm
- 1 x **serweta główna** o wymiarach 200x320cm posiadająca elastometryczny, samouszczelniający otwór na nogę $\varnothing 7$, worek do przechwytywania płynów z zaworem spustowym i uchwyt („rzep”) do mocowania przewodów i drenów
- 1 x **nieprzylepna serweta** pod kończynę 150x150cm,
- 1 x **osłona na kończynę** 35x80cm,
- 2 x włókninowe **taśmy samoprzylepne** 9x50cm,
- 2 x **ręczniki celulozowe** 30x40cm

Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 62g/m². Odporność na przenikanie płynów ≥ 118 cmH₂O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro $\geq 114/\geq 126$ kPa

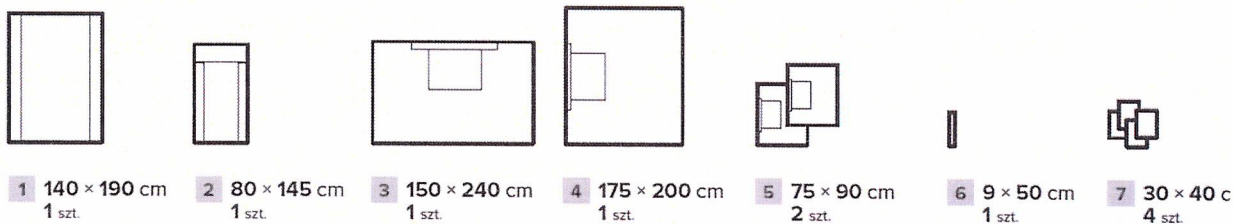
Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 33

Dotyczy zadania (część) 3 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu serwet o składzie i parametrach jak poniżej:



- 1 x **serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm**, wzmocnienie 80x190cm,
- 1 x **osłona na stolik Mayo 80x145cm** ze wzmocnieniem 60x145cm, składana teleskopowo
- 1 x **serweta przylepna 150x240cm** z przylepną taśmą przy dłuższym boku o wym. 5x90cm, wzmocniona na powierzchni 50x75cm
- 1 x **serweta przylepna 175x200cm**, z przylepną taśmą na krótszym boku o wym. 5x90 cm, wzmocniona na powierzchni 50x75cm
- 2 x **serwety przylepne 75x90cm** z przylepną taśmą na dłuższym boku o wym. 5x90cm, wzmocniona na powierzchni 45x60cm
- 1 x włókninowa **taśma samoprzylepna 9x50cm**,
- 4 x **ręczniki celulozowe 30x40cm**

Serwety główne wykonane na całej powierzchni z laminatu PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 62g/m² + wzmocnienie: chłonna włóknina polipropylenowa Spunlace 70 g/m². Odporność na przenikanie płynów ≥240 cmH₂O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro ≥155kPa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zestaw serwet o składzie i parametrach jak we wniosku.

ZŁCA DYREKTORA
ds. administracyjno - gospodarczych
SP ZOZ MSWiA w Kielcach
im. św. Jana Pawła II

Szymon Mazurkiewicz

(podpis osoby upoważnionej)

Sporządziła:

Katarzyna Bujak Technik farmaceutyczny
(Dział Administracyjno-Gospodarczy i Inwestycji)

lek. Katarzyna Jarzqb-Polut
specjalista chirurgii ogólnej
9398130

7

028230
spécialista chirurgii ogonei
IPL. Kotarzyno Jazdp-Point

40/2