



## OGŁOSZENIE

### Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 09/PN/2023

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO, zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”, wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, MATERIAŁÓW SZEWNÝCH, OPATRUNKÓW, ORAZ INNYCH ARTYKUŁÓW NA POTRZEBY MEDYCZNE ZAMAWIAJĄCEGO**

Z dnia: **00-00-2023r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
Adres Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl Adres strony internetowej: <a href="http://www.szpitaletczewskiesa.pl">www.szpitaletczewskiesa.pl</a> KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689, BDO000038394

### **Pytanie 1**

Pakiet nr 45

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów z zakrzywioną główką z linią cięcia 45mm.

**Odpowiedź: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił parametry staplera i takich wymaga**

### **Pytania 2.**

#### **2.1. Pakiet nr 16, poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, wchłaniający szew monofilamentowy o czasie wchłaniania 180-210 dni?

#### **2.2. Pakiet nr 16, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty w Pakiecie nr 16 z pominięciem pozycji 4?

#### **2.3. Pakiet nr 21**

Czy Zamawiający dopuści nici wchłaniające syntetyczne w 60-70 dni, plecione, wytwarzane z kwasu glikolowego i mlekowego, powlekane mieszaniną powyższych kwasów oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego 75% po 2 tygodniach i 50% po 3 tygodniach?

#### **2.4. Pakiet nr 21, 23, 25, 26**

Czy Zamawiający dopuści materiały szewne pakowane po 12 saszetek z odpowiednim przeliczeniem kolumny „ilość”?

#### **2.5. Pakiet nr 23, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą bez określenia „odczepialna”?

#### **2.6. Pakiet nr 24, poz. 1-8**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą, pozostałe parametry bez zmian?

#### **2.7. Pakiet nr 24, poz. 6**

Proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje zaoferowania igły podwójnej z jednym szwem, czy pojedynczej z dwoma szwami w jednej saszetce?

#### **2.8. Pakiet nr 25, poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści monofilament wchłaniający do 90-120 dni o podtrzymywaniu węzła 40% po 2 tygodniach i 15% po 3 tygodniach?

#### **2.9. Pakiet nr 25, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści plecionkę wchłaniającą w 42 dni, o czasie podtrzymywania tkankowego po 8-11 dniach 50%, po 7 dniach 65%?

W przypadku odmownej odpowiedzi zwracamy się prośbą o umożliwienie złożenia oferty na Pakiet nr 25 z pominięciem pozycji 5.

#### **2.10. Pakiet nr 25, poz. 6-12, 15**

Czy Zamawiający dopuści polipropylen bez dodatku glikolu polietylenowego?

#### **2.11. Pakiet nr 25, poz. 13, 14**

Czy Zamawiający dopuści syntetyczny monofilament wchłaniający, kopolimer kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15%, po 28 dniach 5% i czasie wchłaniania 90-120 dni?

#### **2.12. Pakiet nr 26**

Czy Zamawiający dopuści nici wchłaniające syntetyczne w 60-70 dni, plecione, wytwarzane z kwasu glikolowego i mlekowego, powlekane mieszaniną powyższych kwasów oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego 75% po 2 tygodniach i 50% po 3 tygodniach?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 2.1. Tak dopuszcza**

**Ad. 2.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do odrębnych pakietów, ani nie zezwala na wycenę części pozycji w pakietach z uwagi na brak możliwości porównania**

**ofert. Są to zmiany istotne skutkujące unieważnieniem postępowania. Postępować zgodnie ze SWZ.**

**Ad. 2.3. Zamawiający określił potrzebne wymagania w SWZ**

**Ad. 2.4. Tak**

**Ad. 2.5. Zamawiający nie dopuszcza-parametry potrzebne określił w SWZ**

**Ad. 2.6. Tak dopuszcza**

**Ad. 2.7. Pojedyncza z dwoma szwami**

**Ad. 2.8. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

**Ad. 2.9. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

**Ad. 2.10. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

**Ad. 2.11. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

**Ad. 2.12. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

### **Pytania 3.**

3.1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 44 poz. 157 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku? lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

3.2. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 4 dopisać na końcu ustęp 8 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub o dopisanie na końcu paragrafu 4 ustęp 8 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości netto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności. lub Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

### **Odpowiedź:**

**Ad. 3.1. Patrz odpowiedź na pytanie 2.2.**

**Ad. 3.2. Zamawiający nie wyraża zgody. W umowie są stosowne zabezpieczenia i odpowiednie zapisy, przewidziane przepisami prawa dla obu stron. Zamawiający przypomina, że to Wykonawca jest odpowiedzialny za rzetelną realizację zamówienia (za terminowe i zgodne z umową dostawy). Wykonawca będzie realizował dostawy dla**

**Zamawiającego, a nie na odwrót, za co otrzyma wynagrodzenie, na warunkach opisanych w projekcie umowy. Zamawiający podkreśla, że prowadzi Szpital, w którym zdrowie i życie pacjentów stanowi najwyższą wartość. Wobec powyższego jest zobligowany w najwyższym stopniu zabezpieczyć interesy Pacjentów. Wobec powyższego wysokość kar umownych zdaniem Zamawiającego jest symboliczna. Warto nadmienić w tym miejscu, że sytuacje, które skutkują nałożeniem kar umownych nie powinny mieć miejsca, w przypadku dostawy towarów do placówki medycznej. Za hipotetyczne opóźnienia w zapłacie faktury są przewidziane sankcje w postaci naliczenia odsetek ustawowych.**

#### **Pytania 4.**

4.1. Pakiet 42 poz. 1

Czy zamawiający dopuści rękawice nitrylowe w kolorze niebieskim o powierzchni gładkiej z tekstur, na czubkach palców, z poziomem AQL 1,5, przebadane na min. 12 cytostatyków, pozostałe parametry bez zmian?

4.2. Pakiet 42 poz. 2

Czy zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 12 cytostatyków, potwierdzonych badaniem wykonanym przez Jednostkę Notyfikowaną?

4.3. Pakiet 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 285mm. Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,10 mm, dłoni 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. 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 oraz antybiotyki zgodnie z EN 374-3 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Rozmiary S-XL, pakowane po 150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 4.1.Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 4.2.Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 4.3.Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

#### **Pytanie 5.**

**Pytanie do pakietu nr 36. SIATKI I SYSTEMY GINEKOLOGICZNE. CPV 33141621-9.**

**Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:**

Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do przeprowadzenia metodą in-out oraz out-in

Parametry:

1. System całkowicie jednorazowy, sterylny
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma:

1. Długość – 420 mm
2. Szerokość – 13 mm
3. Grubość – 0,51 mm
4. Gramatura – 90 g/m<sup>2</sup>
5. Rozmiar porów – 500-1000
6. Rozmiar włókna (średnica) – 0,14 mm
3. Taśma o brzegach ciętych laserowo oraz dodatkowo w powłoce ochronnej – minimalizujące tarcie i uszkodzenia tkanki w trakcie implantacji
4. System 2 jednorazowych igieł, wykonanych ze stali nierdzewnej, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i helikalnym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną.
5. Taśma zawiera płytkę do właściwego jej pozycjonowania, z możliwością jej usunięcia
6. Dołączona prowadnica ze wskaźnikiem położenia (tzw. „motylek”) w celu ochrony cewki moczowej
7. **Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte, metodą out-in oraz in-out.**

**Odpowiedź: Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

#### **Pytania 6.**

##### **6.1. Czy Zamawiający przyjmie do przetargu pakiecie nr 36:**

Taśmę wykonaną z polipropylenu, monofilamentowa o dużej porowatości / do 1950um /,zestaw jednorazowego użytku / bez konieczności ster.prowadnic /,taśma w plastikowej osłonce zwiększającej jej jałowość, długość taśmy 40-45cm, szerokość 1,2cm. Nici polipropylenowe łączące taśmę z prowadnicami, taśma z nićmi umieszczona w osłonkach plastikowych cięta laserowo. Taśma jest zakończona nićmi do implantacji (do których mocowane jest narzędzie) ok. 15 cm z każdej strony. Elastyczna dwukierunkowo umożliwia dostosowanie się do sił działających w ciele pacjentki. Materiał wywołuje minimalny odczyn tkankowy. Wytrzymałość siatki - 230 N - potwierdzona badaniami w Instytucie Włókiennictwa w Łodzi?

Lub

Taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, z polipropylenu monofilamentowego, o długości 50-55 cm, szerokości 0,8 cm, w środkowej części wypustka o szerokości 1,2 cm (wyznaczenie środka, ułatwia implantację), taśma o grubości 0,34 mm, grubości nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m<sup>2</sup>, taśma o atraumatycznych, laserowo ciętych brzegach, bez osłonki?

##### **6.2. Czy Zamawiający wydzieli i dopuści do przetargu z pakietu nr 50:**

Poz. 1. Siatkę wykonaną z monofilamentowej przędzy polipropylenowej, stosowana w chirurgicznym leczeniu przepuklin bezuszných, podczas zabiegów rekonstrukcyjnych w celu wzmocnienia tkanek miękkich. Standardowa średnica porów 1,2 mm<sup>2</sup>,grubość 0,34 mm/+/-0,05/,masie powierzchniowej 28g/m<sup>2</sup>

**Odpowiedź:**

**Ad. 6.1.Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

## **Ad. 6.2. Patrz na odpowiedź do zapytania nr 2.2.**

### **Pytanie 7.**

Czy w pakiecie 44 w poz.370 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu do stosowania na rany w postaci proszku o działaniu p.bakteryjnym, p.grzybiczym, p.wirusowym, z zawartością kompleksu na bazie dwutlenku tytanu z jonami srebra oraz z kwasem hialuronowym i kaolinem medycznym. Wyrób medyczny kl. II A. W aerozolu po 125 ml x 1 poj.?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza**

### **Pytania 8.**

8.1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 w pozycjach nr 14, 15, 16, 17, 18 dopuści zaoferowanie leków w postaci tabletek powlekanych ?

8.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 w pozycji nr 22 dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek dojelitowych ?

8.3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 w pozycjach nr 26, 27 miał na myśli substancję leczniczą Eplerenonum ?

8.4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 w pozycji nr 3 dopuści zaoferowanie leków VOLUVEN 6% (60 mg + 9 mg)/ml Kabipac10 x 500ml Roztwór do infuzji w ilości 4 opakowań handlowych ?

8.5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 w pozycji nr 4 dopuści zaoferowanie leków VOLUVEN 10% (100 mg + 9 mg)/ml Kabipac10 x 500ml Roztwór do infuzji w ilości 3 opakowań handlowych ?

8.6. Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci leku w formie doustnej - tabletki na tabletki powlekane, tabletki drażowane , kapsułki i odwrotnie ?

8.7. Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci leku - fiołki na ampułki i odwrotnie ?

8.8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowani w górę ?

**Odpowiedź:**

**Ad. 8.1. Tak dopuszcza**

**Ad. 8.2.Nie dopuszcza wymiany ampulek na tabletki**

**Ad. 8.3.Zamawiający określił substancje jako kaptopril-pytanie dotyczy poz.28,29 w których faktycznie chodzi o Eplerenonum**

**Ad. 8.4.Tak dopuszcza**

**Ad. 8.5.Tak dopuszcza**

**Ad. 8.6.Tak dopuszcza**

**Ad. 8.7.Nie dopuszcza-zamiana powoduje zmianę procedur podawania**

**Ad. 8.8.Tak dopuszcza-do pełnego opakowania**

### **Pytania 9.**

9.1. Pakiet 42 Pozycja 1. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: „Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitrylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, w rozmiarze S-XL, powierzchnia zewnętrzna z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy minimum 240 mm, grubość na palcu min. 0,07 mm, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0, siła zrywu min.6N potwierdzona wynikami badań producenta wg.EN455 nie starszym niż 2020 (do wglądu na życzenie Zamawiającego), rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III TypB. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (oznakowane na opakowaniu), przebadane wg EN ISO 374 -1 & EN 16523. Rękawice odporne na przenikanie min. 15 cytostatyków (lista substancji na opakowaniu). Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych, co najmniej tiuramów, MBT, tiomocznika. Oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z oznaczeniem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.

9.2. Pakiet 42 Pozycja 2. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitrylowe, bezpudrowe, niejałowe, kolor niebieski/, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, wewnętrznie chlorowane długość min. 295 mm, grubość na palcu 0,14- 0,16 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 6N, , rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III Typ B. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN ISO 374, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (oznakowane fabrycznie na opakowaniu), rękawice przebadane na przenikanie min 4 na min 3 poziomie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-1 mikroorganizmów wg EN374-2.Przebadane na min. 12 substancji cytostatycznych wg. ASTM D6978 (lista substancji fabrycznie oznakowana na opakowaniu). Kodowane kolorystycznie na opakowaniu, podawane a 100 szt. Rozmiar S-XL.

9.3. Pakiet 43 Pozycja 1. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pudrowana skrobią kukurydzianą, długość rękawicy min. 285 mm, grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,21 mm, poziom protein lateksu poniżej 30 ug/g, AQL 0.65, siła zrywu min. przed starzeniem 14N, . Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III Typ B. Zgodne z EN455(1-4), przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374 -1 & EN 16523-1 , wolne od tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MD/PPER zgodność z normami EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. opakowanie koperta zewn. foliafolia, koperta wew.

papierowa, rozmiar 5,5-9 Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzone wynikami badań producenta nie starszym niż z 2020.”

9.4. Pakiet 43 Pozycja 2. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 5,5-8, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0,22-0,24 mm, na dłoni 0,21-0,22 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 16 N o, poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g, posiadające AQL 0.65. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III TypB. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374 -1 & EN 16523-, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MD/PPR Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374- 2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia - koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzone wynikami badań producenta nie starszym niż z 2017. Przebadane na:

- przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671
- przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5
- przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670
- przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1
- przenikanie substancji cytostaticznych zgodnie z normą ASTM D 6978

9.5. Pakiet 43 Pozycja 3. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor antyrefleksyjny – jasno brązowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 5,5-9, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0.21-0,23 mm, na dłoni 0,18-0,19 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 14 N , bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III Typ B. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 , rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374 -1 & EN 16523 rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MD/PPR i Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374- 5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia , koperta wewnętrzna papierowa.



Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzone wynikami badań producenta nie starszym niż z 2020. sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie MDD/PPE zgodność z normami EN455, EN420, EN388, EN374, ASTM F1671, opakowanie koperta zewn. wzmocniona odporna na wilgoć - folia, koperta wew. Papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017. Przebadane na: -przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 -przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5 -przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670 -przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1 - przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978

**Odpowiedź:**

**Ad. 9.1. Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 9.2. Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 9.3. Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 9.4. Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 9.5. Nie dopuszcza -Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Pytania 10.**

10.1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 w poz. 1-8 dopuści igłę odwrotnie tnącą?

10.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 w poz. 5 dopuści dł. nici 90cm ? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Ad. 10.1. Tak dopuszcza**

**Ad. 10.2. Tak dopuszcza**

**Pytania 11.**

11.1. Pakiet 35 pozycja 1-3 Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki bez dodatkowej warstwy rozprowadzającej wilgoć po całej powierzchni chłonnej, dlatego że taką funkcję pełni już wewnętrzna warstwa włókniny?

11.2. Pakiet 51 pozycja 16 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 2-5 kg z wycięciem na kikut pępowiny, posiadające świadectwo PZH pakowane A'82 szt.?

11.3. Pakiet 51 pozycja 18 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 5-9 kg pakowane A'50 szt.?

11.4. Pakiet 51 pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 11-18 kg pakowane A'38 szt.?

11.5. Pakiet 51 pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 9-15 kg pakowane A'40 szt.?

11.6. Pakiet 51 pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 15+ kg pakowane A'34 szt.?

11.7. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 lit. a) wzoru umowy zostało wykreślone zdanie ostatnie? Opóźnienie w dostawie nie jest tożsame z zerwaniem umowy przez wykonawcę. Skuteczność ostatniego zdania w § 4 ust. 1 lit. a) umowy może być kwestionowana na podstawie art. 58 § 1 lub § 2 Kodeksu cywilnego.

11.8. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 lit. b) wzoru umowy wyrażenie „10 % łącznego wynagrodzenia umownego netto dla Wykonawcy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości”? Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w ustawie Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź:**

**Ad. 11.1. Tak dopuszcza**

**Ad. 11.2. Tak dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.3. Tak dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.4. Tak dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.5. Tak dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.6. Tak dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.7. Zamawiający nie wyraża zgody. W projekcie umowy jest mowa o zwłoce nie zaś o opóźnieniu, co stanowi istotną różnicę. Zamawiający sugeruje, aby przed przekopiowaniem pytania z roku zeszłego zapoznać się ze SWZ.**

**Ad. 11.8. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamówienia realizowane są do placówki medycznej, gdzie wykorzystuje się je w procesie leczenia i decydują niejednokrotnie o życiu oraz zdrowiu Pacjenta. Wykonawca musi zdawać sobie sprawę z odpowiedzialności jaką przyjmuje na siebie chcąc realizować zamówienie, którego się podejmuje. Mając to na uwadze Zamawiający uważa, że kary umowne wskazane w projekcie umowy mają charakter symboliczny. Wykonawca powinien skupić się na prawidłowym, zgodnym z umową i terminowym realizowaniu zamówień. Zamawiający ponadto zwraca uwagę, iż nie ma możliwości naliczania kar umownych od wartości brutto, zgodnie z obecnym prawodawstwem w tym zakresie.**

**Pytania 12.**

12.1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 36 – siatki i systemy ginekologiczne: taśmę do leczenia nietrzymania moczu jednorazową do metody zasłonowej, niewchłaniającą, z

polipropylenu monofilamentowego, w plastikowej osłonce, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości maksymalnej 2314  $\mu\text{m}$ , grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48 g/m<sup>2</sup>, wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, symetrycznych zwężeniach na końcach, zapobiegająca deformacji i zwijaniu się technologia quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), z nićmi na końcach taśmy, bez kaniul oraz 1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali nierdzewnej do implantacji ww. taśm przez otwory zasłonowe, bez dodatkowej prowadnicy skrzydełkowej?

12.2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 50 – siatki i systemy ginekologiczne: Siatkę lekką, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, o grubości 0,32 mm, gramaturze 30 g/m<sup>2</sup>, średniej wielkości porów 1,51 mm, grubości nici 0,08 mm, wytrzymałość >1,8 N/mm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych), która pozwala w przypadku siatek lekkich zwiększyć ich wytrzymałość na rozciąganie, siatka staje się mocniejsza oraz zachowuje swój kształt w warunkach napięcia co gwarantuje skuteczność leczenia, jałową ster. tlenkiem etylenu, każda siatka opakowana w podwójne opakowanie typu Tyvek® z naklejką identyfikacyjną i instrukcją użycia, w rozmiarach: Poz. 1 – zgodny z SWZ, Poz. 2 – 8x15 cm, Poz. 3 – 10x15 cm? Uzasadnienie Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

**Ad. 12.1. Zamawiający określił wymagania w SWZ -nie dopuszcza**

**Ad. 12.2. Zamawiający określił wymagania w SWZ -nie dopuszcza**

**Pytania 13.**

13.1. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

13.2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

13.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

13.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

13.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

13.6. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w

przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

13.7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

13.8. Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

**Odpowiedź:**

**Ad. 13.1. Zamawiający wyraża zgodę**

**Ad. 13.2. Tak do pełnego opakowania w górę**

**Ad. 13.3. Tak wyraża zgodę**

**Ad. 13.4. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Ad. 13.5. Tak wyraża zgodę**

**Ad. 13.6. Zawsze w górę do pełnego opakowania**

**Ad. 13.7. Tak dopuszcza**

**Ad. 13.8. Zamawiający sugeruje, aby przed zadaniem pytania zapoznać się ze SWZ. Zamawiający zapisał w cz. IX SWZ, sek. III informację:**

*„3.1. Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie Wykonawcę w wyznaczonym przez siebie terminie do ich złożenia lub uzupełnienia (dotyczy wszystkich wymaganych przez Zamawiającego przedmiotowych środków dowodowych, za wyjątkiem przedmiotowych środków dowodowych składanych wraz z ofertą na potwierdzenie równoważności oraz jeśli są to przedmiotowe środki dowodowe służące potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu lub zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.*

*Zamawiający ponadto może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych wszystkich przedmiotowych środków dowodowych. „*

**Co zatem Wykonawca ma na myśli mówiąc, że Zamawiający nie określił jednoznacznie, skoro bardziej dokładnie określić się już nie da. Postępować zgodnie ze SWZ!**

**Pytania 14.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 32 pozycja 83 produktu leczniczego CALCIUM CHLORATUM WZF, 67 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań x 10 amp. a

10ml?

**Odpowiedź:**

**Pytania 15.**

15.1. Czy Zamawiający wykreśli par 1.16 względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

15.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 poz. nr 1 miał na myśli lek Enoxaparin sodium 300mg/3ml x 1 fiol. + zestaw: 1 MiniSpike + 10 strzyk.tuberkulin czy Enoxaparin sodium 300mg/3ml w op. handlowym x 1 fiol. ?

15.3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 poz. nr 9 zgodzi się na zaoferowanie leku w postaci tabletki powlekanej?

15.4. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 52 pozycję nr 5 lek Gardenal? Jest to produkt sprowadzany w ramach importu docelowego i nie jest zarejestrowany w Polsce.

**Odpowiedź:**

**Ad. 15.1.**

**Ad. 15.2.**

**Ad. 15.3.**

**Ad. 15.4.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**



**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Pytania**

**Odpowiedź:**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

**Ad.**

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński