

Wałbrzych, dnia 07.07.2023r.

DZPZ-530-Zp/36/PN/23

**Wykonawcy – wszyscy**

***Dotyczy: „Dostawa leków, opatrunków, płynów infuzyjnych, rękawic, diet dojelitowych, żywienia pozajelitowego, koncentratu do dializ, alkoholu, formaliny, pieluchomajtek, środków kontrastowych, składników do receptury, mleka i preparatów mleko zastępczych na okres 12 miesięcy” - Zp/36/PN/22***

Specjalistyczny Szpital im. dr. Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie nr 1 dot. zapisów umowy- Załącznik nr 3a do SWZ**

Zamawiający w paragrafie 3 ust. 1 i 2 projektu umowy zastrzegł, iż w przypadku dostaw „na ratunek” Wykonawca zobowiązany jest realizować zamówienia w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia, w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki dostarczenie Przedmiotu Zamówienia nastąpi w Izbie Przyjęć Zamawiającego.

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy „na ratunek” w dni robocze dla produktu leczniczego znajdującego się w pakiecie nr 36, 52, 84, 105, 117, 188, 221, 246, 285, 287, 347, 349, 364?

Przez dni robocze Wykonawca ma na myśli dni od poniedziałku do piątku (włącznie), nie obejmujące weekendów i dni ustawowo wolnych od pracy.

**Odp. Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy.**

**Pytanie nr 2 dotyczące terminu ważności leku dla pakietu 84 poz 1**

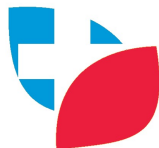
Zamawiający w paragrafie 2 ust 5 pkt 2) wzoru umowy - Załącznik nr 3a do SWZ, zastrzegł, iż termin ważności dostarczonego towaru ma być nie krótszy niż 12 miesięcy od daty realizacji dostawy.

Zaproponowany przez Zamawiającego termin ważności tj. nie krótszy niż 12 miesięcy, dla produktu leczniczego Polivy 140 mg (Polatuzumabum vedotinum) jest trudny do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż Roche Polska otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności do 4 miesięcy od momentu złożenia zamówienia dla produktu leczniczego z pozycji nr 1 pakietu nr 84?

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ oraz projektu umowy; w przypadku krótkiego terminu ważności istnieje możliwość dostawy po każdorazowym wcześniejszym poinformowaniu Zamawiającego i uzyskanie zgody na dostawę z daną datą ważności.**





### **Pytanie nr 3 dotyczące terminu ważności leku dla pakietu 364**

Zamawiający w paragrafie 2 ust 5 pkt 2) wzoru umowy - Załącznik nr 3a do SWZ, zastrzegł, iż termin ważności dostarczonego towaru ma być nie krótszy niż 12 miesięcy od daty realizacji dostawy. Zaproponowany przez Zamawiającego termin ważności tj. nie krótszy niż 12 miesięcy, dla produktu leczniczego Vabysmo (Faricimab) jest trudny do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż Roche Polska otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności do 6 miesięcy od momentu złożenia zamówienia dla produktu leczniczego z pakietu nr 364?

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ oraz projektu umowy; w przypadku krótkiego terminu ważności istnieje możliwość dostawy po każdorazowym wcześniejszym poinformowaniu Zamawiającego i uzyskanie zgody na dostawę z daną datą ważności.**

### **Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 221**

Czy Zamawiający dopuści możliwość dostawy innej dawki leków w ramach zawartej umowy, w związku z objęciem refundacją nowej dawki i pod warunkiem, że cena 1 mg nowej dawki jest tożsama z ceną 1 mg leku objętego umową? Dostępność wielu dawek pozwoli bowiem na optymalizację kosztów podczas leczenia oraz lepszą opiekę nad pacjentami.

Uzasadnienie

Zamawiający w pakiecie 221 określił produkt leczniczy Atezolizumabum 1200 mg/20 ml (Tecentriq 1200 mg).

Informujemy, iż produkt leczniczy Tecentriq 840 mg również znajduje się w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych od dnia 1 stycznia 2023 r.

Produkt leczniczy Tecentriq 840 mg stosowany jest w programie lekowym B.6.

Dodatkowo informuję, iż obecnie możemy zaoferować 6 miesięczny termin ważności leku Tecentriq 840 mg.

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.**

### **Pytanie nr 5 dotyczy wzoru umowy- Załącznik nr 3a do SWZ**

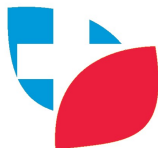
Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 5 ust. 1 pkt 4) w ten sposób, że:

*1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:  
4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy netto.*

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.





---

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

**Pytanie 6 dot. pakietu 233**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie calcium gluconate, sprowadzanego w ramach importu na wnioski MZ, w ampułkach plastikowych w opakowaniach innych niż po 10 amp., z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości.

**Odp. Zamawiający dopuszcza tylko produkty lecznicze z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022r. poz. 2301 ze zm.) tj. bez konieczności wystawienia zapotrzebowania przez lekarza.**

**Pytanie 7 dot. pakietu 101 poz. 7**

Czy w Pakiecie nr 101 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8 dot. pakietu 101 poz. 7**

Czy w Pakiecie nr 101 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 9 dot. pakietu 104 poz. 217**

Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 104 poz. 217 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu Lacto30Dr. o identycznej zawartości bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w kapsułce (3 mld CFU/kaps.) i statusie?

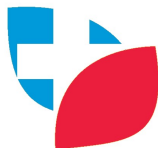
**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 10 dot. pakietu 104 poz. 218**

Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 104 poz. 218 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu LactoDr. krople o identycznej zawartości bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* (1 mld CFU/kroplę) i statusie?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**





### **Pytanie 11 dot. pakietu 104 poz. 253**

Czy w Pakiecie nr 104 poz. 253 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 12 dot. pakietu 104 poz. 677**

Czy w Pakiecie nr 104 poz. 677 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicooyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 13 dot. pakietu 195**

Czy w Pakiecie nr 195 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 14 dot. pakietu 195**

Czy w Pakiecie nr 195 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

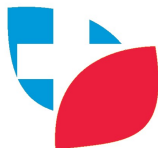
**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 15 dot. pakietu nr 238**

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo medyczne, epidemiologiczne organizacyjne i finansowe podmiotu leczniczego Zamawiający wymaga gotowego do użycia leku – Paracetamol w pojemności 100 ml oraz Paracetamol w pojemności 50 ml - w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym, biorąc pod uwagę m.in.:

1. Sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie, co powoduje, że względy mikrobiologiczne w tym zanieczyszczenia bakteryjne i wirusowe muszą być brane pod uwagę w doborze wszystkich elementów linii infuzyjnej – w tym opakowania z lekiem,





2. Obowiązek zarządzania ryzykiem i zapobiegania zdarzeniom niepożądanym (w tym m.in. zakażeniom związanym z obecnością cewników naczyniowych) przez podmioty lecznicze,
3. Koszty wygenerowanych odpadów: opakowania szklane po preparacie Paracetamol o pojemności 100 ml i 50 ml są znacząco cięższe od butelki z polietylenu z czym wiążą się wyższe koszty utylizacji.  
W tzw. „cyklu życia produktu” należałoby doliczyć tę różnicę do szklanego opakowaniu leku.
4. Konieczność stosowania zamkniętych systemów infuzyjnych wskazywała m. in. WHO w roku 2007.
5. Zapisy Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/RES(2016)2, zgodnie, z którymi opakowanie z lekiem gotowym musi spełniać wymogi pracy w systemie zamkniętym (ściany samozapadające się, 2 niezależne porty, brak konieczności napowietrzania, objętość rezydualna mniejsza niż 5%)
6. Oznacza to, że opakowanie szklane (o ścianach sztywnych) ani też pojemnik o ścianach półsztywnych nie spełniają kryteriów pracy w systemie zamkniętym, co oznacza, że nie mają statusu leku RTU
7. Opakowania szklane wymagają napowietrzania, co oznacza otwarcie klapki na przebiegu przyrządu do infuzji. Filtr tam umieszczony musi wówczas mieć wskaźnik BFE (działanie przeciwbakteryjne) i VFE (działanie przeciwwirusowe) na poziomie bliskim 100% i być zgodny z NIOSH – cechę tę potwierdzić musi wynik badania laboratoryjnego dostarczony przez wytwórcę / dostawcę.
8. Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) na przebiegu przyrządu do infuzji w przypadku korzystania z opakowań szklanych, który nie zawierałby filtra, powoduje otwarcie systemu infuzyjnego i zwiększa ryzyko kontaminacji bakteriami i wirusami, a co za tym idzie infekcji odcewnikowej.  
**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

**Pytanie 16 dot. pakietu nr:**

**Pakiet Nr 33, pozycje 3 i 6**

**Pakiet Nr 98, pozycje 17 i 18**

**Pakiet Nr 226, pozycja 2**

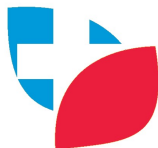
Bardzo proszę Zamawiającego o określenie sposobu postępowania w przypadku zaprzestania produkcji.

**Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

**Pytanie 17 dot. pakietu nr 165**

„Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga produktu w dawce 500 j.m., w konsekwencji czego stwarza sytuację braku możliwości zaoferowania równoważnego produktu w opakowaniu 600 j.m. Z uwagi na fakt, że cena opakowania z 500 j.m. jest inna niż cena opakowania z 600 j.m. brak jest bezpośredniej możliwości porównania ofert na produkty w różnych opakowaniach. Z reguły w przypadku występowania na rynku zamiennych preparatów w opakowaniach różnej wielkości Zamawiający kierując się racjonalnością wydatkowania środków publicznych porównują oferty zestawiając cenę jednostek (j.m.). W związku z powyższym, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na preparat w opakowaniu zawierającym 600 j.m. jednocześnie dokonując modyfikacji SIWZ w zakresie porównania ceny j.m. a nie ceny pojedynczego opakowania?”





---

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza wymaga opakowania po 500 j.m**

**Pytanie 18 dot. pakietu nr 325**

Czy Zamawiający miał na myśli postać kapsułki twarde x 3 - zgodną z obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 01-07-2023?

**Odp. Zamawiający miał na myśli kapsułki, ale dopuszcza również kapsułki twarde**

**Pytanie 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 152 Rocuronium bromide 5ml w szklanych ampulkach, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga leku w postaci ampulek.**

**Pytanie 20 dot. pakiet 5, pozycja 4-5**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium (załączonym do oferty), przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

**Pytanie 21 dot. Pakiet 5, pozycja 4-5**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic o długości min. 245mm?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

**Pytanie 22 dot. Pakiet 10, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę**

**Pytanie 23 dot. Pakiet 10, pozycja 3**

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

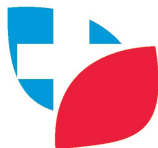
**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę**

**Pytanie 24 dot. Pakiet 10, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 1,6 x 5,7cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**





---

**Pytanie 25 dot. Pakiet 10, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a' 100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 26 dot. Pakiet 11, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpydrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu  $0,33\pm 0,01\text{mm}$ , na dłoni  $0,27\pm 0,02\text{mm}$ , na mankiecie  $0,22\pm 0,01\text{mm}$ , długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej  $25\mu\text{g/g}$ , średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0?

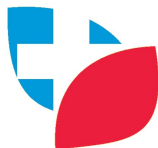
**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga grubszych rękawic w rejonie dłoni 0,3mm i mankieta 0,26mm.**

**Pytanie 27 dot. Pakiet 12, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu  $0,17\pm 0,02\text{mm}$ , na dłoni  $0,15\pm 0,02\text{mm}$ , na mankiecie  $0,13\pm 0,02\text{mm}$ , długość min 278mm, poziom protein lateksowych poniżej  $35\mu\text{g/g}$ , siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 15N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455, nie starszymi niż 2016 r. AQL 0,65 - potwierdzone badaniami wg EN 455-1 z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT - potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,5-8,5?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza wymaga grubszych rękawic w rejonie dłoni 0,16mm  $\pm 0,02\text{mm}$ .**





### **Pytanie 28 dot. Pakiet nr 13, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice do procedur wysokiego ryzyka o dł. min. 292mm, których rozciągliwość przed starzeniem wynosi 820%?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza wymaga rękawic długości min. 295mm.**

### **Pytanie 29 dot. Pakiet nr 13, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

### **Pytanie 30 dot. Pakiet 14, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiety rolowane, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu  $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni  $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie  $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max  $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga grubszych rękawic w rejonie palca 0,27mm.**

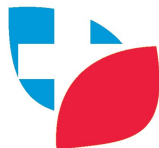
### **Pytanie 31 dot. Pakiet 15, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, wykonane z poliizoprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor zielony, kształt anatomiczny, rolowany brzeg mankiety, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu:  $0,21\pm 0,02$ mm, dłoni  $0,20\pm 0,02$ mm, mankiecie  $0,14\pm 0,02$ mm, siła zrywu przed starzeniem: min 10N. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza wymaga rękawic o długości min. 305mm.**







**Pytanie 32 dot. Pakiet 26, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści kompres oczny w rozmiarze 55mm x 75mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 33 dot. Pakiet 26, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści tupfer typu fasola 9,5x9,5cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 34 dot. Pakiet 26, pozycja 4, 5**

Czy Zamawiający dopuści tupfer typu kula 20x20cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 35 dot. Pakiet 26, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści tupfery pakowana a' 10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 36 dot. Pakiet 26, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści tupfery typu kula 30x30cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 37 dot. Pakiet nr 198 , pozycja 17-21**

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania 5-6 min?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 38 dot. Pakiet nr 198 , pozycja 17-21**

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania 3 min?

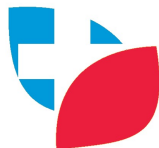
**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 39 dot. Pakiet nr 198, pozycja 25, 28, 30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyklepców pakowanych a'6szt z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**





**Pytanie 40 dot. Pakiet nr 198 , pozycja 26, 27, 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepców pakowanych a'12szt z odpowiednim przeliczeniem podanych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 41 dot. Pakiet nr 198 , pozycja 33**

Czy Zamawiający dopuści serwety operacyjne pakowane a'20szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 42 dot. Pakiet nr 198 , pozycja 36**

Czy Zamawiający dopuści watę celulozową pakowaną a'5 kg z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 43 dot. Pakiet nr 198 , pozycja 38**

Czy Zamawiający dopuści watę opatrunkową bawełniano-wiskozową?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 44 dot. Pakiet nr 360 , pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a'2szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 45 dot. Pakiet 8**

Czy zamawiający wydzieli poz.5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. 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.

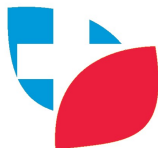
**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ i nie wydzieli poz. do osobnego pakietu.**

**Pytanie 46 dot. Pakiet 163**

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 umożliwia. 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.

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ i nie wydzieli poz. do osobnego pakietu.**





#### **Pytanie 47 dot. Pakiet 136**

Czy zamawiający dopuści w poz. 1, poz. 2 wyroby niesterylne?

**Odp. Zamawiający nie dopuści, wymaga wyrobów sterylnych.**

#### **Pytanie 48 dot. Pakiet 198**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru. Pakiet 198 poz. 13-16 Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną, która wykonana jest z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych , opaska posiadająca rozciągliwość powyżej 130 %, zawierająca zapinkę wewnątrz opakowania indywidualnego?

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ i nie wydzieli poz. do osobnego pakietu.**

#### **Pytanie 49 dot. Pakiet 198 poz. 13-16**

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną, która wykonana jest z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych , opaska posiadająca rozciągliwość powyżej 130 %, zawierająca zapinkę wewnątrz opakowania indywidualnego?

**Odp. Zamawiający dopuści.**

#### **Pytanie 50 dot. Pakiet 198 poz. 13-16**

Czy zamawiający dopuści opaski o dł. 4 m?

**Odp. Zamawiający dopuści z odpowiednim przeliczeniem ilości metrów bieżących materiału z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania.**

#### **Pytanie 51 dot. Pakiet 198 poz. 17-21**

Czy zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania do 6 min?

**Odp. Zamawiający dopuści.**

#### **Pytanie 52 dot. Pakiet 198 poz. 33**

Czy zamawiający dopuści serwetę sterylną?

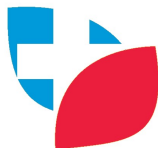
**Odp. Zamawiający dopuści.**

#### **Pytanie 53 dot. Pakiet 198 poz. 36**

czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 5 kg z przeliczeniem?

**Odp. Zamawiający dopuści.**





**Pytanie 54 dot. Pakiet 360**

Czy zamawiający w poz 10 dopuści serwetę operacyjną gazową pakowaną pojedynczo?  
**Odp. Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 55 dot. Zadanie nr 198 poz. 25**

dopuści przylepiec pakowany po 8szt w kartoniku, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 90 op?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie 56 dot. zadanie nr 198 poz. 26**

dopuści przylepiec pakowany po 16szt w kartoniku, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 228 op?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie 57 dot. zadanie nr 198 poz. 27**

dopuści przylepiec pakowany po 16szt w kartoniku, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 120 op?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie 58 dot. zadanie nr 198 poz. 28**

dopuści przylepiec pakowany po 8szt w kartoniku, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 29 op?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

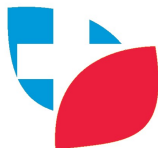
**Pytanie 59 dot. zadanie nr 198 poz. 29**

dopuści przylepiec pakowany po 12szt w kartoniku, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 570 op?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie 60 dot. zadanie nr 198 poz. 30**

dopuści przylepiec pakowany po 6szt w kartoniku, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 4 op?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**





Dopuszczenie powyższych opakowań pozwoli na złożenie większej ilości ofert, podtrzymując zasady PZP o poprawnej konkurencyjności. Pozdrawiam

#### **Pytanie 61**

Czy zamawiający dopuści w zadaniu nr 198 poz. 33 serwetę pakowaną po 20szt, spełniającą inne wytyczne wg. swz ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tak aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

#### **Pytanie 62 dot. Pakiet nr 9 Poz. nr 6**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych z włókien alginianów wapnia w rozmiarze 10 x 10 cm? Naszą prośbę argumentujemy faktem, iż została zakończona produkcja opisanego opatrunku w rozmiarze 5 x 5 cm.

**Odp. Zamawiający dopuści.**

#### **Pytanie 63 dot. Pakiet nr 9 Poz. nr 6**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych z włókien alginianów wapnia pakowanych po 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuści z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

#### **Pytanie 64 dot. Pakiet nr 9 Poz. nr 7**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych z włókien alginianów wapnia pakowanych po 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuści z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

#### **Pytanie 65 dot. Pakiet nr 9 Poz. nr 30**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie poz. 30 z Pakietu nr 9 oraz utworzenie z niej odrębnej części zamówienia. Proponowane przez nas rozwiązanie pozwoli na złożenie najbardziej konkurencyjnej oferty w zakresie materiałów opatrunkowych?

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ i nie wydzieli poz. do osobnego pakietu.**

#### **Pytanie 66 dot. Pakiet 198, poz. 1**

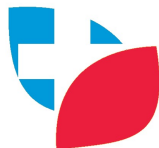
Czy Zamawiający dopuści gazę 200 m?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.**

#### **Pytanie 67 dot. Pakiet 198 poz. 2,3, 5-7,9, 34,35**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane produkty były sterylizowane w parze wodnej w nadciśnieniu, jako najlepszej zalecanej metodzie sterylizacji zarówno dla pacjenta jak i personelu?





---

**Odp.: Zamawiający nie wymaga. Zamawiający określił produkt zamówienia jako sterylny, metoda sterylizacji nie jest istotna.**

**Pytanie 68 dot. Pakiet 198 poz. 1-10, 33-35**

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza**

**Pytanie 69 dot. Pakiet 198 poz. 11,12**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek dzianych wykonanych w całości z wiskozy?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

**Pytanie 70 dot. Pakiet 198 poz. 17-21**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych pokrytych obustronnie masą gipsową o zawartości gipsu naturalnego min. 95%. Czy na potwierdzenie tych parametrów należy dołączyć do oferty kartę danych technicznych?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

**Pytanie 71 dot. Pakiet 198 poz. 17-21**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych nawiniętych na szpulę z tworzywa sztucznego, z perforacją ułatwiającą namakanie opasek – materiał, z którego wykonana jest szpula nie ulega zniszczeniu lub deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

**Pytanie 72 dot. Pakiet 198 poz. 17-21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań a'2 szt.? Cena zostanie zaoferowana za jedną sztukę?

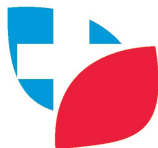
**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 73 dot. Pakiet 198 poz. 22**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'12 szt.? Cena zostanie zaoferowana za jedną sztukę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**





---

**Pytanie 74 dot. Pakiet 198 poz.25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'8 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 75 dot. Pakiet 198 poz.26**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'16 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 76 dot. Pakiet 198 poz.27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'12 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 77 dot. Pakiet 198 poz.28**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'6 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 78 dot. Pakiet 198 poz.29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'22 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 79 dot. Pakiet 198 poz.30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania a'11 szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 80 dot. Pakiet 198 poz.33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet pakowanych a'10szt.? Cena zostanie zaoferowana za 1szt.

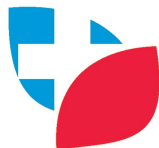
**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 81 dot. Pakiet 198 poz. 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty celulozowej w opakowaniu a'5 kg, z przeliczeniem oferowanych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**





---

**Pytanie 82 dot. Pakiet 198 poz.37**

Czy Zamawiający dopuści do oceny watę opatrunkową 100% bawełnianą?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 83 dot. Pakiet 198 poz.38**

Czy Zamawiający dopuści watę opatrunkową 500 g z przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie 84 dot. Pakiet 198 poz.38**

Czy Zamawiający dopuści watę higieniczną?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 85 dot. Pakiet 198, poz. 5-7,9**

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe bez wskaźnika sterylizacji na opakowaniu co może poddawać w wątpliwość, że wyrób przeszedł proces sterylizacji?

Czy Zamawiający wymaga, by opakowania kompresów zawierały wskaźnik procesu sterylizacji poza polem załadunku, który informuje o tym, czy produkt przeszedł proces sterylizacji?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie 86 dot. Pakiet 234 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 8-14kg?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 87 dot. Pakiet 234, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 11-18 kg?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 88 dot. Pakiet 234 poz. 5-8**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

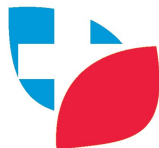
**Pytanie 89 dot. Pakiet 234, poz. 5-8**

Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały cztery sprężyste przylepcorzepty – posiadające zdolność do rozciągania się min. o 1 cm wzdłuż. Przylepcorzepty pod wpływem siły działającej w obrębie pasa posiadają zdolność powrotu do pierwotnej długości, gdy siła przestaje działać -pozwala to na płynną zmianę obwodu i idealne dopasowanie oraz możliwość wielokrotnego użytkowania

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**







**Pytanie 90 dot. Pakiet 234 poz. 5-8**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

**Odp. Zamawiający wymaga przynajmniej pojedynczego ściągacza taliowego (elementu elastycznego) ale dopuszcza wyżej opisane podwójne elastyczne ściągacze taliowe.**

**Pytanie 91 dot. Pakiet 234 poz. 5-8**

Czy Zamawiający oczekuje pieluchomajtek o następujących chłonnościach:

S 1600 g  
M 2300 g  
L 2600 g  
XL 2600 g

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 92 dot. Pakiet 234 poz. 5-8**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie odpowiednio dla rozmiarów:

S 55-80 cm  
M 75-110 cm  
L 100-150 cm  
XL 130-170 cm

**Odp. Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie o minimalnych zakresach odpowiednio dla rozmiarów:**

**S 56-80 cm  
M 75-110 cm  
L 100-144 cm  
XL 130-160 cm.**

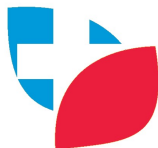
**Zamawiający dopuszcza obwody w pasie o szerszych zakresach niż wymagane powyżej jako minimalne zakresy.**

**Pytanie 93 dot. Pakiet 234 poz. 5-8**

Czy Zamawiający dopuści: pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, które posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozprowadzają mocz, absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach ( superabsorbent); wewnętrzne hydrofobowe falbanki boczne oraz osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz zapobiegają wyciekom – większe bezpieczeństwo, zapobiegają wypływowi moczu i kału; wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy, brak elementów lateksowych.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**





**Pytanie 94 dot. Pakiet 234 poz. 5-8:**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o następujących chłonnościach:

- S 1500 g
- M 2200 g
- L 2500 g
- XL 2500 g

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 95 dot. Pakiet 234, poz. 7,8**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie.

**Odp. Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 96 dot. Pakiet 360, poz. 1-8**

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe bez wskaźnika sterylizacji na opakowaniu co może poddawać w wątpliwość, że wyrób przeszedł proces sterylizacji?

Czy Zamawiający wymaga, by opakowania kompresów zawierały wskaźnik procesu sterylizacji poza polem załadunku, który informuje o tym, czy produkt przeszedł proces sterylizacji?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

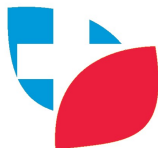
**Pytanie 97 dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 w następujący sposób:

*Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:*

- 1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia  
- w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej, a niedostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki,*
- 2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiot Zamówienia na wolny od wad  
- w wysokości 0,3% wartości netto wadliwego Przedmiot Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki,*
- 3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1 i 5), w wysokości 50 zł (słownie: pięćset złotych) za każdy przypadek,*
- 4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% wartości*





SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
**im. dra Alfreda Sokołowskiego**  
w Wałbrzychu



---

*maksymalnego wynagrodzenia netto pozostalej do realizacji wartości umowy*  
**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

**Zastępca Dyrektora**  
**ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych**  
**Dominik Łoziński**

*Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia*  
*Sporządziła: Małgorzata Słomiana*  
*nr tel.: 74/6489700*



**DOLNY  
ŚLĄSK**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego  
ul. Alfreda Sokołowskiego 4  
58-309 Wałbrzych  
[www.zdrowe.walbrzych.pl](http://www.zdrowe.walbrzych.pl)  
[szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl)

sekretariat	74 64 89 600
faks	74 64 89 746
centrala	74 64 89 742