

SZPITAL CHORÓB PŁUC W SIEWIERZU Sp. z o. o.
42-470 Siewierz ul. Zbigniewa Oleśnickiego 21
TEL: (32) 674 11 11, 665 202 821 E-mail: sekretariat@szpital-siewierz.pl
KRS 0000492008 NIP 6252450036 REGON 276271179
Sąd Rejonowy Katowice-Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy
Kapitał zakładowy 9.141.000,00 zł

Znak sprawy: ZP/TP2/01/2025

Siewierz, dnia 17.03.2025 r.

WYKONAWCY

biorący udział w postępowaniu

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA – 1

Zamawiający – Szpital Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o.o., uprzejmie informuje, że w ramach postępowania prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na podstawie art. 275 pkt. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2023 poz. 1605 z późn. zm.) – zwaną dalej Pzp, pn.: „Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych, dezynfekcji dla potrzeb Szpitala Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o.o.”, złożone zostały wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, zawierające pytanie następującej treści na które **ZAMAWIAJĄCY** udziela odpowiedzi:

1) **PYTANIE Nr 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?

ODPOWIEDŹ NR 1

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

2) **PYTANIE Nr 2**

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

ODPOWIEDŹ NR 2

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania, przeliczając do pełnego opakowania w górę.

3) **PYTANIE Nr 3**

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

ODPOWIEDŹ NR 3

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

4) **PYTANIE Nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – kapsułki na kapsułki twarde lub miękkie i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ NR 4

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

5) **PYTANIE Nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ NR 5

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

6) **PYTANIE Nr 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ?

ODPOWIEDŹ NR 6

Tak, Zamawiający dopuszcza.

7) **PYTANIE Nr 7**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przygotowywania i pobierania leków z butelek typu spike, zawierający filtr powietrza 0,1 µm oraz cząsteczkowy 5 µm, pozbawiony lateksu oraz ftalanów. opakowanie zbiorcze a'100 szt?

ODPOWIEDŹ NR 7

Tak, Zamawiający dopuszcza.

8) **PYTANIE Nr 8**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę aplikatorów za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ NR 8

Tak, Zamawiający dopuszcza.

9) **PYTANIE Nr 9**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę przyrządów typu spike za sztukę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ NR 9

Tak, Zamawiający dopuszcza.

10) **PYTANIE Nr 10**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników trójdrożnych za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ NR 10

Tak, Zamawiający dopuszcza.

11) **PYTANIE Nr 11**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 50ml z rozszerzeniem do 60ml?

ODPOWIEDŹ NR 11

Tak, Zamawiający dopuszcza.

12) **PYTANIE Nr 12**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 17 – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z białym kontrastującym tłokiem, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ NR 12

Tak, Zamawiający dopuszcza.

13) **PYTANIE Nr 13**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 24 – Czy Zamawiający dopuści igły z otworem centralnym ściętym pod kątem 40 stopni 1,2x40mm, opakowanie 100 szt.?

ODPOWIEDŹ NR 13

Tak, Zamawiający dopuszcza.

14) **PYTANIE Nr 14**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 25-26 – Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje wyceny przyrządów do przetaczania za opakowanie a'1 szt.?

ODPOWIEDŹ NR 14

Zamawiający oczekuje wyceny przyrządów do przetaczania za opakowanie a' 1 sztuka.

15) **PYTANIE Nr 15**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 25 – Czy Zamawiający podając „przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wykonany z PCV” miał na myśli komorę kroplową z PVC?

ODPOWIEDŹ NR 15

Tak, Zamawiający miał na uwadze komorę kroplową z PVC.

16) **PYTANIE Nr 16**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 25 – Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką identyfikującą rodzaj przyrządu?

ODPOWIEDŹ NR 16

Tak, Zamawiający oczekuje przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką.

17) **PYTANIE Nr 17**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 25-26 – Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo?

ODPOWIEDŹ NR 17

Tak, Zamawiający oczekuje przyrządu ze standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo.

18) **PYTANIE Nr 18**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 25-26 – Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

ODPOWIEDŹ NR 18

Tak, Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta.

19) **PYTANIE Nr 19**

Zadanie 2, Część nr 6, Pozycja 26 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwio pochodnych bez skrzydełek dociskowych?

ODPOWIEDŹ NR 19

Tak, Zamawiający dopuszcza.

20) **PYTANIE Nr 20**

Zadanie 2, Część nr 7, Pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni foliowy, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

ODPOWIEDŹ NR 20

Tak, Zamawiający dopuszcza.

21) **PYTANIE Nr 21**

Zadanie 2, Część nr 7, Pozycja 12 – Czy Zamawiający dopuści opaskę kohezyjną samoprzylepną zawierającą w składzie nylon, wiskozę i bawełnę?

ODPOWIEDŹ NR 21

Tak, Zamawiający dopuszcza.

22) **PYTANIE Nr 22**

Zadanie 2, Część 7, Pozycja 16, 28, 29, 30- Czy Zamawiający dopuści hipoalergiczny klej akrylowy?

ODPOWIEDŹ NR 22

Tak, Zamawiający dopuszcza.

23) **PYTANIE Nr 23**

Zadanie 2, Część 7, Pozycja 32 - Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z laminatu 3-warstwowego: włóknina- folia- włóknina, spełniającą pozostałe parametry?

ODPOWIEDŹ NR 23

Tak, Zamawiający dopuszcza.

24) **PYTANIE Nr 24**

Zadanie 2, Część 7, Pozycja 37 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek jedynie w rozmiarze 10 x 10cm?

ODPOWIEDŹ NR 24

Tak, Zamawiający dopuszcza.

25) **PYTANIE Nr 24**

Zadanie 2 Część 8 Pozycja 3-4- Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos z wypustkami donosowymi delikatnie rozszerzonymi?



ODPOWIEDŹ NR 25

Tak, Zamawiający dopuszcza.

26) **PYTANIE Nr 26**

Zadanie 2 Część 8 Pozycja 16-18 – Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje wyceny za opakowanie a'1 szt.?

ODPOWIEDŹ NR 26

Tak, Zamawiający oczekuje wyceny za opakowanie a'1 szt.

27) **PYTANIE Nr 27**

Zadanie 2 Część 8 Pozycja 19 – Czy Zamawiający dopuści worek 3l bezlateksowy jednorazowy w zestawie z obwodem oddechowym?

ODPOWIEDŹ NR 27

Tak, Zamawiający dopuszcza.

28) **PYTANIE Nr 28**

Zadanie 2 Część 8 Pozycja 19 – Czy Zamawiający dopuści łącznik do ssaków i drenów z tworzywa sztucznego typu prosty schodkowy 7-11-15mm?



ODPOWIEDŹ NR 28

Tak, Zamawiający dopuszcza.

29) **PYTANIE Nr 29**

Zadanie 2 Część 8 Pozycja 19 – Czy Zamawiający dopuści łącznik do ssaków i drenów z tworzywa sztucznego typu prosty schodkowy 7-12-7mm ?



ODPOWIEDŹ NR 29

Tak, Zamawiający dopuszcza.

30) **PYTANIE Nr 30**

Zadanie 2, Część nr 9 Pozycja 6 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przebadania rękawic metodą HPLC na dodatki chemiczne?

ODPOWIEDŹ NR 30

Tak, Zamawiający odstąpi od wymogu przebadania rękawic metodą HPLC na dodatki chemiczne?

31) **PYTANIE Nr 31**

Zadanie 2, Część nr 9 Pozycja 7 - Czy Zamawiający oczekuje zaofierowania 500 par (w kolumnie jednostka miary wskazano szt., a rękawice chirurgiczne pakowane są parami)?

ODPOWIEDŹ NR 31

Tak, Zamawiający oczekuje zaofierowania 250 par.

32) **PYTANIE Nr 32**

Zadanie 2, Część nr 9 Pozycja 8-9 - Czy Zamawiający dopuści rękawic o grubości na palcu 0,18mm+/-0,02, na dłoni 0,16mm+/-0,02, na mankiecie 0,14mm+/-0,02, o sile zrywu min. 18N – potwierdzone badaniami jednostki niezależnej?

ODPOWIEDŹ NR 32

Tak, Zamawiający dopuszcza.

33) **PYTANIE Nr 33**

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający przeznaczony wyłącznie do cewnikowania i zabiegów rektoskopii, kolonoskopii. Wygodne do aplikacji, bezlateksowe ampułkostrzykawki. W instrukcji pełny skład oraz na opakowaniu jednostkowym podane główne substancje wchodzące w skład żelu oraz data ważności produktu. W składzie m.in. lidokaina (chlorowodorek lidokainy 2%) i chlorheksydyna (diglukonian chlorheksydyny 0,05%). Zawiera wodę oczyszczoną. Sterylizowane promieniami gamma. Opakowanie zbiorcze a'25 lub a'50 szt.

Pojemność 6ml?

ODPOWIEDŹ NR 33

Tak, Zamawiający dopuszcza.

34) PYTANIE Nr 34

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę żeli za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do 2 opakowań?

ODPOWIEDŹ NR 34

Tak, Zamawiający dopuszcza, zgodnie z SWZ.

35) PYTANIE Nr 35

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o wysokiej dokładności pomiaru z podziałką skośną od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml od 200ml do 2000ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ NR 35

Tak, Zamawiający dopuszcza.

36) PYTANIE Nr 36

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 6 – Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem o długości 90cm?

ODPOWIEDŹ NR 36

Tak, Zamawiający dopuszcza, zgodnie z SWZ.

37) PYTANIE Nr 37

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z dokładną skalą pomiarową co 10ml od 10-100ml oraz co 100ml od 100-2000ml?

ODPOWIEDŹ NR 37

Tak, Zamawiający dopuszcza.

38) PYTANIE Nr 38

Zadanie 2 Część 10, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 15x22cm, o gramaturze 60g/m², op. A'12 szt. z graficzną instrukcją stosowania oraz składem?

ODPOWIEDŹ NR 38

Tak, Zamawiający dopuszcza.

39) PYTANIE Nr 39

Zadanie 2 Część 10, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści piankę o pojemności 300ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ NR 39

Tak, Zamawiający dopuszcza.

40) PYTANIE Nr 40

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 19 – Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG innego producenta o podobnych parametrach tj.: średnicy 43mm, okrągła z wypustką, na piance PE z żelom stałym?

ODPOWIEDŹ NR 40

Tak, Zamawiający dopuszcza.

41) **PYTANIE Nr 41**

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 26 - Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje wyceny za opakowanie a'1 szt.?

ODPOWIEDŹ NR 41

Tak, Zamawiający oczekuje wyceny za opakowanie a'1 szt.

42) **PYTANIE Nr 42**

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 28 – Czy Zamawiający dopuści stazę bezlateksową wykonaną z szerokiego rozciągliwego paska TPE (termoplastyczny elastomer)?

ODPOWIEDŹ NR 42

Tak, Zamawiający dopuszcza.

43) **PYTANIE Nr 43**

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 30 - Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje skalpeli (ostrzy z trzonkiem) czy samych ostrzy chirurgicznych?

ODPOWIEDŹ NR 43

Zamawiający oczekuje samych ostrzy chirurgicznych zgodnie z SWZ.

44) **PYTANIE Nr 44**

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 30 – Czy Zamawiający dopuści wycenę skalpeli za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ NR 44

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę samych ostrzy za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

45) **PYTANIE Nr 45**

Zadanie 2 Część 10 Pozycja 31– Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje wyceny za opakowanie a'1 szt.?

ODPOWIEDŹ NR 45

Tak, Zamawiający oczekuje wyceny za opakowanie a'1 szt.

46) **PYTANIE Nr 46**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk, niż zamieszczona w SWZ?

ODPOWIEDŹ NR 46

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania, przeliczając do pełnego opakowania w górę.

47) **YTANIE Nr 47**

Czy w pakiecie 5 pozycje 24, 25 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu fiolka szklana x 10 ?

ODPOWIEDŹ NR 47

Tak, Zamawiający dopuszcza.

48) **PYTANIE Nr 48**

Część nr 8, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający dopuści cewniki jednostronnie silikonowane?

ODPOWIEDŹ NR 48

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

49) **PYTANIE Nr 49**

Część nr 8, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści balon o pojemności 5-15ml?

ODPOWIEDŹ NR 49

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 50

Część nr 8, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści balon o pojemności 5-15ml?

ODPOWIEDŹ NR 50

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

50) **PYTANIE Nr 51**

Część nr 8, pozycja nr 3-4 – Czy zamawiający dopuści cewniki mikrobiologicznie czyste?

ODPOWIEDŹ NR 51

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

51) **PYTANIE Nr 52**

Część nr 8, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści wycenę za 1 sztukę?

ODPOWIEDŹ NR 52

Tak, Zamawiający dopuszcza.

52) **PYTANIE Nr 53**

Część nr 8, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści rurki pakowane pojedynczo?

ODPOWIEDŹ NR 53

Tak, Zamawiający dopuszcza.

53) **PYTANIE Nr 54**

Część nr 8, pozycja nr 18 – Czy zamawiający dopuści worek 2l?

ODPOWIEDŹ NR 54

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

54) **PYTANIE Nr 55**

Część nr 10, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści wyłącznie przezroczyste kieliszki?

ODPOWIEDŹ NR 55

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

55) **PYTANIE Nr 56**

Część nr 10, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 80 sztuk z przeliczeniem ilości do 113 opakowań?

ODPOWIEDŹ NR 56

Tak, Zamawiający dopuszcza.

56) **PYTANIE Nr 57**

Część nr 10, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści pojemniki pakowane po 100 sztuk z przeliczeniem ilości do 6 opakowań?

ODPOWIEDŹ NR 57

Tak, Zamawiający dopuszcza.

57) **PYTANIE Nr 58**

Część nr 10, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści żel znieczulający przeznaczony tylko do cewnikowania bądź wymiany cewników?

ODPOWIEDŹ NR 58

Tak, Zamawiający dopuszcza.

58) **PYTANIE Nr 59**

Część nr 10, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści żel o pojemności 6ml?

ODPOWIEDŹ NR 59

Tak, Zamawiający dopuszcza.

59) **PYTANIE Nr 60**

Część nr 10, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści sterylny żel w saszetce o pojemności 5g?

ODPOWIEDŹ NR 60

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

60) **PYTANIE Nr 61**

Część nr 10, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści wycenę za 1 sztukę?

ODPOWIEDŹ NR 61

Tak, Zamawiający dopuszcza.

61) **PYTANIE Nr 62**

Część nr 10, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny worek na wymiociny wykonany z przejrzystego materiału PE pozwalającego na wizualne zbadanie treści wewnątrz torby (w tym krwi), o pojemności 1500ml, skalowany co 100 ml, z szerokim wygodnym otworem wlotowym zapobiegającym rozlaniu treści, plastikowa obręcz umożliwia łatwy chwyt i obsługę zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia, funkcja „Twist & Lock” (przekręć i zamknij) na obręczy umożliwia bezpieczne zamknięcie worka po użyciu, tak aby treść i zapach nie wydostały się na zewnątrz, pakowany zbiorczo po 50 sztuk, wyrób klasy I niesterylnej?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

ODPOWIEDŹ NR 62

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

62) **PYTANIE Nr 63**

Część nr 10, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści jednorazowe, dwuwarstwowe myjki do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy, obustronnie nasączone środkami myjącymi o neutralnym PH5.5, wykonane w 100% z włókien poliestrowych, warstwy myjki niepodfoliowane, rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m², pozbawione lateksu, opakowanie foliowe z nadrukowaną graficzną instrukcją użytkowania oraz składem, czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans oraz Escherichia coli pakowane po 12 sztuk, pakowane próżniowo, termin ważności: 36 miesięcy od daty produkcji?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko zamawiającego

ODPOWIEDŹ NR 63

Zgodnie z SWZ.

63) **PYTANIE Nr 64**

Część nr 10, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści piankę do ciała myjąco-pielęgnującą Seni Care przeznaczoną do mycia bez konieczności sputkiwania, pozwala na łagodne oczyszczenie skóry z zabrudzeń, także z pozostałości kału, delikatnie nawilża i pozostawia na naskórku warstwę ochronną. Niweluje nieprzyjemny zapach moczu i kału, pianka polecana jest do pielęgnacji podrażnionej skóry, preparat delikatnie oczyszcza, pozostawiając na skórze warstwę ochronną, składniki aktywne: biokompleks lniany, pantenol, kwas mlekowy, oliwa z oliwek, sinodor®, pojemność 500ml z przeliczeniem ilości do 5 opakowań?

ODPOWIEDŹ NR 64

Tak, Zamawiający dopuszcza.

64) **PYTANIE Nr 65**

Część nr 10, pozycja nr 19 – Czy zamawiający dopuści równoważne elektrody innego producenta, podłoże na piance PE, żel stały, sensor Ag/AgCl, radioprzezierne, okrągłe o średnicy 43mm, opakowanie 50 szt.?

ODPOWIEDŹ NR 65

Tak, Zamawiający dopuszcza.

65) **PYTANIE Nr 66**

Część nr 10, pozycja nr 24 – Czy zamawiający dopuści pęsetę plastikową?

ODPOWIEDŹ NR 66

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

66) **PYTANIE Nr 67**

Pytania dotyczące SWZ

Część IV pkt 12. Prosimy o rezygnację z dostaw w trybie CITO dla zadania 2 część 12 lub wydłużenie czasu dostawy do 24 godzin w dni robocze.

ODPOWIEDŹ NR 67

Tak, Zamawiający dopuszcza dla zadania 2 część 12 wydłużenie czasu dostaw do 24 godzin .

67) **PYTANIE Nr 68**

Dotyczy § 3 ust. 8

Prosimy o rezygnację z obowiązku dostarczania faktur w formacie XML „OSOZ-EDI KAMSOFT”. Wymóg ten nie wynika z przepisów prawnych i nie jest obowiązkowy dla wszystkich wykonawców. Zamieszczenie go w umowie ogranicza krąg potencjalnych dostawców uniemożliwiając złożenie ofert.

Prosimy o wyrażenie zgody na dostarczanie faktur w formie elektronicznej w formacie PDF.

ODPOWIEDŹ NR 68

Tak, Zamawiający dopuszcza dostarczanie faktur w formie elektronicznej w formacie PDF.

68) **PYTANIE Nr 69**

Dotyczy § 4 ust. 7

Prosimy o rezygnację z dostaw w trybie CITO dla zadania 2 część 12 lub wydłużenie czasu dostawy do 24 godzin w dni robocze.

ODPOWIEDŹ NR 69

Tak, Zamawiający dopuszcza dla zadania 2 część 12 wydłużenie czasu dostaw do 24 godzin .

69) **PYTANIE Nr 70**

Dotyczy § 6 ust. 2

W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 12 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli wg aktualnych potrzeb, zwracamy się z prośbą o skrócenie minimalnego terminu ważności dla zadania 2 część 12 do 8 miesięcy.

Niezależnie od powyższego pytania prosimy o skrócenie minimalnego okresu ważności dla próbek do koagulologii zadanie 2 część 12 pozycja 3 do 6 miesięcy, z uwagi na odczynniki chemiczne, które są umieszczone w próbkach i warunkują taki okres ważności.

ODPOWIEDŹ NR 70

Tak, Zamawiający dopuszcza skrócenie minimalnego terminu ważności dla zadania 2 część 12 do 8 miesięcy.

70) **PYTANIE Nr 71**

Dotyczy § 4 ust. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu §2 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

ODPOWIEDŹ NR 71

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

71) **PYTANIE Nr 72**

Dotyczy § 7 ust. 1 pkt b

W związku z prośbą o rezygnację z wymogu dostaw na CITO dla zadania 2 część 13 prosimy o usunięcie ustępu z umowy.

ODPOWIEDŹ NR 72

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

72) **PYTANIE Nr 73**

Dotyczy § 7 ust. 1 pkt d oraz § 7 ust. 1 pkt e

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „10% **niezrealizowanej** wartości maksymalnej przedmiotu umowy netto określonej w § 3 ust. 1”

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenie wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis dot. § 7 ust. 1 pkt d oraz § 7 ust. 1 pkt e

umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego.

W związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu liczenia kary na od niezrealizowanej wartości umowy.

ODPOWIEDŹ NR 73

Tak, Zamawiający dopuszcza.

73) **PYTANIE Nr 74**

Zadanie 2 część 12

Dotyczy poz. 10 i 11. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania probówek z kapilarą do mikrometody z przebijalnym gumowym korkiem typu cross-cut w opakowaniach po 100 sztuk?

ODPOWIEDŹ NR 74

Tak, Zamawiający dopuszcza.

74) **PYTANIE Nr 75**

Zadanie 2 Część nr 9 poz. 1-3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz (bez polimeryzacji od zewnątrz) kolor niebieski, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Długość rękawicy min. 242mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,09mm, na dłoni 0,06 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,0N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 53 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 18 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Wyrób pakowany warstwowo, w 100% automatycznie co ułatwia wyjmowanie rękawic z opakowania jednostkowego. Op a'200 szt. z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. XS-XL

ODPOWIEDŹ NR 75

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ

75) **PYTANIE Nr 76**

Zadanie 2 Część nr 9 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz (bez polimeryzacji od zewnątrz), kolor niebieski, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Długość rękawicy min. 300mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,12mm, na dłoni 0,08 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 10 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Op. a'100szt. S-XL.

Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu: „Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zvalidowaną metodą badawczą”. Wykonawca podkreśla, że rękawice diagnostyczne, które winny być zaferowane są wyrobem medycznym, niesterylnym, zaś cecha czystości mikrobiologicznej jest immanentnie związana z wyrobami sterylnymi. Wynika to z faktu, że obecnie obowiązujące normy produktowe w zakresie wyrobów medycznych przewidują badanie czystości mikrobiologicznej jedynie dla wyrobów sterylnych, lub przeznaczonych do sterylizacji przed użyciem nie zaś dla wyrobów niesterylnych.

ODPOWIEDŹ NR 76

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zgodnie z SWZ.

76) **PYTANIE Nr 77**

Zadanie 2 Część nr 9 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o powierzchni wewnętrznej chlorowanej, powierzchni zewnętrznej teksturowanej (bez chlorowania). Zawartość protein lateksowych <50 µg/g. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Odporne na min. 16 substancji chemicznych, w tym 5 na 6 poziomie. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ NR 77

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

77) **PYTANIE Nr 78**

Zadanie 2 Część nr 9 poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpudrowa - pokrywana poliuretanem. Długość rękawicy min. 240 mm, grubość na palcu min. 0,09 mm, bez protein lateksu. AQL 1,5, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455, EN 374-2,4, EN 21420, EN ISO 374-1,5, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, DINP. Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością. Oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii. Opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. XS-XL.

ODPOWIEDŹ NR 78

Tak, Zamawiający dopuszcza.

78) **PYTANIE Nr 79**

Zadanie 2 Część nr 9 poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne i ochronne, lateksowe pudrowane, jałowe, do jednorazowego użytku, sterylizowane promieniowaniem gamma (R). Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie, do jednorazowego użytku. Kolor jasnokremowy, mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana. Osiągane wartości parametrów fizycznych przez produkt: długość 283 mm, grubości: na palcu 0.19 mm, na dłoni 0.18 mm oraz na mankiecie 0.14 mm, siła zrywu: przed starzeniem 13.18 N oraz po starzeniu 11.27 N. Osiągany poziom protein lateksu ≤10 µg/g. Poziom AQL 0.65. Poziom pudru <150 [mg/rękawicę], potwierdzony wynikami badań producenta wg EN 455.

Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ C, zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Zgodne ze standardami produktowymi: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN ISO 21420, ISO 14001.

Rękawice niewykazujące działania cytotoksycznego oraz drażniącego oraz uczulającego na skórę. Badanie biokompatybilności, oceny biologicznej wykonane zgodnie z EN ISO 10993-5 oraz EN ISO 10993-10. Rękawice zgodne z rozporządzeniem (WE) 1907/2006 (REACH). Wyrób nie zawiera wielopierścieniowych węglowodorów aromatycznych, wyrób przebadany zgodnie z EN ISO 21420. Rękawice przebadane: na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1. Rękawice przebadane na przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F 1670. Rękawice przebadane na zawartość endotoksyn zgodnie z EN 455-3 <20EU/parę.

Rękawice przebadane na zawartość alergenów lateksu kauczuku naturalnego metodą FitKit. Nie wykazują zawartości alergennych protein Hev b 1, Hev b 3, Hev b 5, Hev b 6.02 zgodnie z ASTM D7427. Rękawice nie zawierają wybranych akceleratorów chemicznych z grupy: tiuramów, tiazoli,

guanidyny, tiomoczników.

Wszystkie wymagane parametry potwierdzone Kartą Techniczną produktu wystawioną przez producenta wyrobu. Wykonawca składający ofertę na przedmiot zamówienia wyspecyfikowany powyżej, będący wyrobem medycznym, musi posiadać certyfikat zgodności ze standardami jakościowymi EN ISO 13485 oraz ISO 9001.

Opakowanie jednostkowe rękawicy (koperta) oznakowane fabrycznie jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej, poziomem AQL 0.65, datą produkcji, datą ważności i numerem serii. Na opakowaniu oznakowane fabrycznie zgodności ze standardami produktowymi: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN ISO 15223-1, EN 1041 lub EN ISO 20417, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 420 lub EN ISO 21420. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie i podciśnieniowo zamknięta, koperta wewnętrzna papierowa. Dispenser i karton zbiorczy posiadają wskaźnik sterylizacji.

ODPOWIEDŹ NR 79

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

79) PYTANIE Nr 80

Zadanie 2 Część nr 9 poz. 8-9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

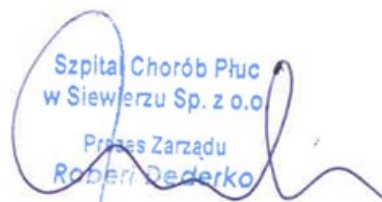
Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, teksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0,65, grubość na palcu 0,19, na dłoni 0,18, mankiecie 0,14, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 10 µg/g i siła zrywu przed starzeniem min. 13,5N (wyniki z badań producenta wg EN 455). Zgodne z EN 455-1,2,3,4, ASTM F1671, EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-. Dostępne w rozmiarach 6-9, w opakowaniu wewn. papier, zewn. Foliowe.

ODPOWIEDŹ NR 80

Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

W związku z udzielonymi odpowiedziami oraz otrzymaną prośbą, Zamawiający wydłuża termin składania ofert. Stosowne zawiadomienie o zmianie SWZ w zakresie terminu składania ofert i ustaleniu go na **dzień 20.03.2025 r. na godz. 13:00**, Zamawiający zamieści na swojej stronie internetowej.

Zamawiający dokona stosownej zmiany *Ogłoszenia o zamówieniu*.



.....
/pieczętka i podpis
Kierownika Zamawiającego/