



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu[®]

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 19 sierpnia 2014 r.



AG-ZP.3320/48/08549/14

dotyczy: wyjaśnień treści SIWZ.

Certyfikat nr 0019/2011
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 0020/2011
ISO 14001 : 2011

Certyfikat nr 0022/2011
PN-N-18001 : 2004

Certyfikat nr 0021/2011
ISO 27001 : 2005

Certyfikat nr 0023/2011
HACCP



KOMITET
UPOWSZECZNIANIA
KARMIENIA
PIERSIA

tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

www.
szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust.1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. informuje, że wpłynęły pytaniedotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów opatrunkowych. Poniżej podajemy ich treść i wyjaśnienia:

Pytanie dot. zadania 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gazy opatrunkowej rozm. 90 cm x 100 m, wycena za 1 m ?

Wyjaśnienie: Tak, zamawiający wyraża zgodę na rozmiar 90 cm x 100 m z wyceną za 1 m.

Pytanie dot. zadania 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku do mocowania kaniul w rozmiarze 6 cm x 8 cm bez centralnego wkładu chłonnego i dodatkowej podkładki pod kaniulę ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 29:

Czy zestawy do podłączenia i odłączenia mają być pakowane osobno oraz czy dopuszczalne jest pakowanie typu zestaw w zestawie – to znaczy w zestawie do podłączenia są wszystkie jego elementy oraz dodatkowo zapakowany w opakowanie typu blister zestaw do odłączenia ?

Wyjaśnienie: Zamawiający wymaga zestawów pakowanych osobno.

Pytanie dot. wymogu sterylizacji parą wodną (str. 7 siwz):

Prosimy o wyjaśnienie czy zapis ten odnosi się tylko do serwet gazowych i kompresów gazowych ?

Wyjaśnienie: W specyfikacji istotnych warunków zamówienia określono, iż powyższy wymóg dotyczy materiału gazowego.

Pytanie dot. zadania 10:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania wyrobów sterylizowanych w parze

wodnej i dopuści wyroby sterylizowane innymi, dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie z siwz spełniają normy tzw. Opatunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Chcielibyśmy nadmienić, iż najważniejszym uregulowaniem prawnym, dotyczącym sterylizacji wyrobów medycznych jest – poza Dyrektywą 93/42/EEC – norma europejska EN 556-1 z grudnia 2002r. :Sterylizacja wyrobów medycznych określanych jako sterylne. Część 1. Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych”. (PKN, Warszawa 2002r.). W punkcie 1 normy określającym jej zakres umieszczono uwagę: „Zgodnie z postanowieniami dyrektywy (-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako sterylne tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937”. Normy dotyczą odpowiednio: EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006 – sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu. Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, iż ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako sterylne pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany. W części 4 normy EN 556 punkt 4.1 określającego wymagania określono: „Aby finalnie wysterylizowany wyrób medyczny można było określić jako sterylne, teoretyczne prawdopodobieństwo znalezienia na/w nim, zdolnych do życia drobnoustrojów powinno wynosić 1×10^{-6} lub być mniejsze. W uwadze 1 do punktu 4.2 zapisano: „Dowodem na to, że wyrób medyczny jest sterylne są: I. Pierwsza i kolejne walidacje procesu sterylizacji, wykazujące akceptowalność procesu oraz II. Informacje otrzymane podczas rutynowych kontroli i monitorowania, które wykazują, że zwalidowany proces został zastosowany w praktyce.” Zarówno z przytoczonych w tym miejscu zapisów normy EN 556-1, jak również pozostałych jej uregulowań w żadnym stopniu i w żadnym miejscu nie wynika, że jakiegokolwiek wyroby medyczne powinny być sterylizowane tylko jedną określoną metodą. Jedynym wymaganiem w stosunku do wszystkich dopuszczonych metod sterylizacji jest dokonanie pełnej i powtarzanej walidacji procesu sterylizacji, bez względu na to jaki czynnik sterylizujący został użyty w procesie produkcji wyrobu medycznego, określonego jako sterylne. W przytoczonej normie EN-556-1 powołano zapisy normy EN 14937 – Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia. Ogólne wymagania dotyczące charakterystyki czynnika sterylizującego oraz opracowania, walidacji i rutynowej kontroli sterylizacji wyrobów medycznych. Zakres niniejszej normy określa ogólne wymagania dotyczące charakterystyki czynnika sterylizującego oraz odnośnie do opracowania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych. W żadnej z części dotyczącej definicji produktu przeznaczonego do sterylizacji (część 7), czynnika sterylizującego (część 5), procesu sterylizacji (część 8) nie ma konkretnych wskazań na określoną metodę sterylizacji, nie ma również mowy o wyróżnieniu którejkolwiek metody w stosunku do pozostałych. Zapisy normy w części 5 nakładają konieczność doboru czynnika sterylizującego w zależności od jego wpływu podczas ekspozycji na fizyczne i chemiczne właściwości sterylizowanych materiałów oraz ich bezpieczeństwo biologiczne. Zgodnie z tymi postanowieniami nie powinno się stosować np. pary wodnej w nadciśnieniu do sterylizacji materiałów termolabilnych ze względu właśnie na temperaturę czynnika w czasie ekspozycji i możliwość ich uszkodzenia, nie mówi się jednak nic o wyborze konkretnej metody sterylizacji w stosunku do konkretnych materiałów, a wybór tej metody i ocenę jej wpływu na materiał sterylizowany powierza się producentowi lub podmiotowi dokonującemu sterylizacji. Bardzo ważnym z punktu widzenia naszych

rozważań jest zapis punktu 5.3.6. Załącznika E do normy: „Jeżeli w ocenie ryzyka zagrożenia zdrowia przeprowadzanej zgodnie z 8.7. stwierdza się pozostałości czynnika sterylizującego, dla którego mają być ustalone akceptowalne granice, to zaleca się aby definicja procesu miała na celu minimalizację obecności takich pozostałości na lub w wyrobie, w momencie osiągnięcia wyspecjalizowanych wymagań dla sterylności. Dodatkowo, aby osiągnąć określone granice może zajść potrzeba zdefiniowania postępowania poprocesowego w celu dalszego zredukowania poziomu pozostałości. Jeżeli wymagane jest postępowanie poprocesowe to jest ono definiowane i walidowane jako część procesu sterylizacji.” Z przytoczonych zapisów norm EN 556-1 i EN ISO 14937 bezspornie wynika, że brak jest jakichkolwiek podstaw do faworyzowania konkretnej metody sterylizacji wyrobów medycznych. Podmioty stosujące argumentację, mającą potwierdzić konieczność stosowania sterylizacji parowej w odniesieniu do wyrobów gazowych, przytaczają zapisy punktu 76 Aneksu 1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 2 października 2006r. W sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Dz. U. z 2006r. Nr 194 poz. 1436 :sterylizacja tlenkiem etylenu powinna być zastosowana tylko wówczas, gdy inne metody nie są możliwe do zastosowania”. W tej argumentacji pominięte zostały dwa bardzo ważne czynniki:

1. ciąg dalszy brzmienia punktu 76: „Walidacja procesu powinna wykazać, że gaz nie działa szkodliwie na produkt a warunki i czas odgazowywania pozwalają na usunięcie pozostałości gazu oraz produktów reakcji do ustalonych, dopuszczalnych limitów dla danego materiału lub produktu”.
2. Rozporządzenie Ministra Zdrowia cytowane powyżej zostało opracowane na podstawie ustawy Prawo Farmaceutyczne i dotyczy produktów leczniczych a nie wyrobów medycznych – a takimi są wyroby gazowe jałowe.

Wypełnienie zapisów norm prawnych dotyczących sterylizacji wyrobów medycznych jest prawnym obowiązkiem wytwórcy danego wyrobu medycznego. Spełnienie tych norm, stanowiących o bezwzględnym bezpieczeństwie stosowania sterylnego wyrobu medycznego, potwierdzone zostaje przez wytwórcę umieszczeniem znaku bezpieczeństwa wyrobu medycznego CE Fakt ten, po powołaniu odpowiednich norm, zostaje każdorazowo potwierdzony przez wytwórcę w Deklaracji Zgodności, potwierdzonej i zbadanej w przypadku wyrobów sterylnych przez jednostkę notyfikowaną, wydającą Certyfikat CE dla danego sterylnego wyrobu medycznego. Brak więc podstaw do twierdzenia, że dany wyrób sterylizowany konkretną metodą sterylizacyjną jest bezpieczniejszy czy w jakimkolwiek stopniu „lepszy” od innego wyrobu.

Wyjaśnienie: W zadaniu 10 zamawiający wymaga kompresów niesterylnych.

Pytanie:

Czy Zamawiający w zadaniu 3 i 4 oczekuje zaoferowania przezroczystego opatrunku z folii poliuretanowej, który posiada dokument potwierdzający barierę folii dla wirusów =>27 nm, wydany przez niezależne laboratorium na podstawie badań na statystycznie znamiennej ilości próbek (zgodnie z wymogami ISO PB70:2003 – min. 32) ? Bariera taka daje 100% - ową pewność zapewnienia szczelności opatrunku dla wirusów przenoszonych drogą krwi, takich jak HBV, HBC i HIV.

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania dotyczące zadań 3 i 4 zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 oczekuje zaoferowania przezroczystego opatrunku z

folii poliuretanowej do kaniul obwodowych w rozmiarze 5 x 5,7 cm z wycięciem, posiadającego wzmocnienie włókniną w części obejmującej kaniulę, z ramką i 2 paskami, aplikacja kolorowa dla dzieci, odpornego na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie typu folia – folia ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania dotyczące zadania 3 zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 4 oczekuje zaoferowania sterylnego przezroczystego półprzepuszczalnego opatrunku do mocowania kaniul, cewników centralnych i innych, posiadającego wzmocnienie włókniną obrzeża opatrunku oraz części obejmującej cewnik, kształt owalny, ramka ułatwiająca aplikację, dwa wycięcia na kaniulę cewnik, dodatkowy włókninowy pasek z wycięciem do mocowania kaniuli/cewnika, rozmiar 10x12 cm, okno wypełnione folią min. 8.2x6.4 cm, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, klej akrylowy równomiernie naniesiony na całej powierzchni przylepnej, wyrób medyczny klasy IIa, niepyłące, nierwące się w kierunku otwarcia opakowanie z polietylenu typu folia – folia o wysokiej gęstości, zapewniające sterylną powierzchnię dla odłożenia opatrunku po otwarciu opakowania ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania dotyczące zadania 4 zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie:

Czy Zamawiający, w zakresie zadania nr 2, dopuści złożenie oferty ze sterylnymi, hipoalergicznymi opatrunkami do mocowania kaniul obwodowych, wykonanymi z paroprzepuszczalnej błony poliuretanowej grubości 25 mikronów, pokrytej klejem akrylowym o wymiarach 7,2x5 cm, spełniającymi pozostałe wymagania z SIWZ ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania nr 2:

Prosimy o dopuszczenie do złożenia oferty na opatrunek w rozmiarach 6 cm x 9 cm.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania nr 3:

Czy można zaoferować opatrunek w rozmiarach 5 cm x 7 cm ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania nr 4:

Prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na opatrunek w rozmiarach 13 cm x 10 cm o kształcie prostokątnym z zaokrąglonymi rogami, spełniający wszystkie pozostałe wymagania s.i.w.z.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza opisany wyżej opatrunek.

Pytanie dot. zadania nr 3:

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul z wycięciem „U” w rozmiarze 6 cm x 7 cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania nr 4:

Czy Zamawiający dopuści opatrunek ze ściętymi zaokrąglonymi bokami spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza opisany wyżej opatrunek.

Pytanie dot. zadania nr 5:

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul w rozmiarze 10 cm x 15 cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza opisany wyżej opatrunek.

Pytanie dot. zadania nr 14 pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści serwetę niejałową z nitką RTG i tasiemką w rozmiarze 45 cm x 45 cm ? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, bez wydzielenia pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie dot. zadania nr 14 pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści serwetę niejałową z nitką RTG i tasiemką spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza opisaną wyżej serwetę, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania nr 14 pozycje 3 - 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety jałowej z nitką RTG i tasiemką w opakowaniu a'2 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania nr 22 pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10 cm x 15 cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy albo poszczególnych jego części w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej dostawy.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 2 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku włókninowego z klejem

kauczukowym ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 5 poz. 1:

Czy można zaoferować opatrunek w rozmiarze 10 x 14 cm ? Reszta parametrów bez zmian ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza opisany wyżej opatrunek.

Pytanie dot. zadania 11 poz. 2:

Czy można zaoferować opaskę gipsową szybkowiązącą od 4 – 6 min. pakowaną a' 2 szt.?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadań 10, 12:

Czy Zamawiający wymaga aby masa powierzchniowa gazy 17N, z której wykonane są wyroby wynosiła min. 23 g/m² oraz gazy 13N wynosiła min. 17 g/m², gazy 20 N wynosiła 27 g/m² zgodnie z normą PN EN 14 079 ? Gaza zgodna z normą gwarantuje wysoką jakość oraz poprzez podwyższoną chłonność zmniejszy jej zużycie ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 12:

Czy można zaoferować gazę opatrunkową o szerokości 90 cm oraz o długości 100 mb ?

Wyjaśnienie: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie dot. zadania 15 poz. 1:

Czy można zaoferować serwetę 4W, 20N z nitką rtg w rozmiarze 20 x 30 cm ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 15 poz. 2:

Czy można zaoferować serwetę z kontrastem rtg i tasiemką 4W 20N w rozmiarze 90 x 8 cm ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 15:

Czy można zaoferować serwety z 2 samoprzylepnymi etykietami tylko z nazwą, datą oraz ważności numerem LOT ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 7:

Prosimy o dopuszczenie elastycznej opaski z zapinką 5 m x 15 cm bez zawartości lycry.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 11 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie podkładu syntetycznego pod gips w rozmiarze 10 cm x 3 m.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 11 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie bandażu gipsowego w rozmiarze 3 m x 10cm lub 3 m x 12 cm.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 22 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10 cm x 16 cm spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 26:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku do mocowania rurek intubacyjnych trzelementowego składającego się z taśmy typu rzep VELCRO i dwóch mocowań włókninowych z rzepem na policzek. Obecność kilku elementów umożliwia lepsze pozycjonowanie i stabilizację rurki.

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 27:

Prosimy o dopuszczenie opatrunku do stabilizacji zgłębników żołądkowych dla dorosłych w rozmiarze 7,5 cm x 7,6 cm.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza powyższy opatrunek.

Pytanie dot. zadania 2 poz. 1:

mocowania kaniul obwodowych odpornego na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, wyrobu medycznego klasy IIa, posiadającego potwierdzenie bariery folii dla wirusów => 27 nm przez niezależne laboratorium.

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6 x 7 cm ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 3 poz. 1:

Czy Zamawiający ma na przezroczysty opatrunek z PU do kaniul obwodowych dla dzieci, w rozmiarze 5 x 5,7 cm z wycięciem, wzmocnienie włókniną w części obejmującej kaniulę, z ramką i 2 paskami ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 4 poz. 1:

Czy Zamawiający, w trosce o dobro pacjenta, oczekuje opatrunku do mocowania wkłuc centralnych ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, z ramką, z metką i szerokim paskiem mocującym z wycięciem, odpornego na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol, klej akrylowy, wyrobu medycznego klasy IIa, posiadającego potwierdzenie bariery folii dla wirusów => 27 nm przez niezależne laboratorium.

Opatrunek w wymiarach 10 x 12 cm z ramką i owalnym środkiem.

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 13 poz. 1:

Z uwagi na duże gabaryty ligniny w płytach a 5 kg prosimy o informację czy Zamawiający przyjmuje dostawy do magazynu na paletach ?

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie dot. zadania 2 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozm. 8 x 5,8 cm ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 3 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozm. 8 x 5,8 cm ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 5 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozm. 10 x 12 cm ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 7 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski, która ma w swoim składzie: poliamid, elastomer i bawełnę ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 9 poz. 1, 2:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kompresów włókninowych o gramaturze 40 g ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 10 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga kompresów z gazy o grubości nitki nie mniej niż tex 15 ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 11 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opaski gipsowej na perforowanym tubusie z tworzywa sztucznego, który nie ulega zniszczeniu i deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku ?

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 14 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwetki z nitką RTG ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie serwety z nitką RTG, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 14 poz. 2, 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z tasiemką i nitką RTG ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie serwety z tasiemką i nitką RTG, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 14 poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania serwet dla bezpieczeństwa mających podwinięte brzegi do środka, co wyklucza ryzyko wysunięcia się luźnej nitki ?

Wyjaśnienie: Zamawiający wymaga serwet z podwiniętymi brzegami.

Pytanie dot. zadania 15 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z nitką RTG i tasiemką ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie serwety z nitką RTG i tasiemką, ale nie wymaga.

Pytanie dot. zadania 22 poz. 1, 2:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w obydwu pozycjach rozm. 10 x 12 cm ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. zadania 29 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu składającego się z dwóch części, o składzie:

1. 1 x serweta 60 x 50 cm, 3 x kompresy włókninowe 7,5 x 7,5 cm, 2 x Cannula Plast 5,8 x 8 cm.
2. 4 x kompresy włókninowe 7,5 x 7,5 cm ?

Wyjaśnienie: Obowiązuje opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie dot. treści umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu umowy, Zamawiający przyjmuje dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy ?

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie dot. treści umowy:

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR i USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
lek. med. Andrzej Mielcarek