



PCZ/II-ZP/17/2017

Żnin, dn. 04.01.2018r.

**Do Wykonawców**  
**biorących udział w postępowaniu**  
**PCZ/II-ZP/17/2017**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku w Grupach 1-22 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żninie. PCZ/II-ZP/17/2017**

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, Wykonawców:

(część 2 – Odpowiedzi na pytania, ciąg dalszy numeracji)

**60. Grupa 2**

**Poz1-2,4:** Czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu ze względów ekonomicznych?

**Odpowiedź: NIE.**

**Poz. 2:** Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z dwiema końcówkami luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 1:** Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**61. Grupa 3**

**Poz. 2:** Czy zamawiający dopuści fartuch medyczny jednorazowy, w rozmiarze uniwersalnym, pozostałe wymagania bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 2:** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

**Poz. 5:** Czy zamawiający dopuści fartuch o grubości 16 mikronów, wykonany z folii PE, o wymiarach 76 cm x 140 cm, o długości troków około 56 cm, pakowane po 100 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 5:** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

**62. Grupa 4**

**Poz.1-2,6:**

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,2,6 do osobnego pakietu ze względów ekonomicznych?

**Odpowiedź: NIE.**

**Poz.1:** Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny o gramaturze 16 g/m<sup>2</sup>, w kolorze zielonym?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz.1:** Czy zamawiający dopuści czepek typu beret o wymiarach: w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz.1:** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**



**Poz.1:** Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu pakowany w karton?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 2:** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

**Poz. 2:** Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 2:** Czy zamawiający dopuści furazerkę o wysokości w przedniej części około 13 cm z przodu, bez możliwości wywinięcia?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 2:** Czy zamawiający dopuści furazerkę z warstwą pochłaniającą pot, w przedniej części o długości 32 cm, wysokości ok. 5 cm, głębokość czepek w przedniej warstwie 13 cm, troki długości około 40 cm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 6:** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 50 szt. z przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

### 63. Grupa 7

**Poz.1:** Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałowa - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory ok. 5,5, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, - rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz.1:** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Tak.**

**Poz.1:** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą wykonaną z PVC bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz.1:** Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 2:** Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza czterokanałowa, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 2:** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Tak.**

**Poz. 8:** Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetoczeń leków światłoczułych: Długość zestawu-188 cm, Objętość wypełnienia -13 ml, Średnica wewnętrzna - 3 mm, Komora kroplowa z kolcem (wentylowana / niewentylowana), Komora dwuczęściowa, elastyczna dla łatwego wypełnienia, bez



PCV, 20 kropli / ml, Wentylowany filtr, precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca), Z zatyczką z filtrem hydrofobowym typu PrimeStop, Łącznik obrotowy umożliwiający łatwe wpięcie do wkłucia, 1 męskie złącze typu Luer, Dren z polichloroku winylu (PVC), Odporny na tłuszcze, Do leków światłoczułych, 15µm filtr infuzyjny, Bez lateksu, Nie zawiera DEHP, Sterylizowany tlenkiem etylenu, Pakowany indywidualnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 4:** Czy zamawiający dopuści przedłużacz bursztynowy o długości 150 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 1, 2:** Czy zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu, ze względów ekonomicznych?

**Odpowiedź: NIE.**

#### 64. Grupa 8

**Poz. 2,3,4,5,6,11,13,14,15,16:** Czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu?

**Odpowiedź: NIE.**

**Poz. 2-3:** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

**Poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu oraz w zbiorczym opakowaniu zawierającym 100 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**Poz. 13:** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

**Poz. 14:** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

**65. Grupa 9 Poz. 1:** Czy zamawiający dopuści pojemnik na zużyty sprzęt o pojemności 0,7 l kształt owalny?

**Odpowiedź: TAK.**

**66. Grupa 3 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z granatowej włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>, w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**67. Grupa 3 poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści serwetę 2 warstwową spełniającą pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

**Odpowiedź: TAK.**

**68. Grupa 3, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści fartuch typu „przedniak” w rozmiarze 71x116cm lub 71x180cm?

**Odpowiedź: TAK.**

**69. Grupa 3, poz. 5:** Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby fartuch zarejestrowany była jako środek ochrony indywidualnej?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**70. Grupa 4, poz. 1-2:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

**71. Grupa 4, poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody z 2 taśmami przyklepnymi o wymiarach 2,5 x 17cm?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**72. Grupa 4, poz. 6:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

**73. Grupa nr 5, poz. 7:** Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł „motylek” w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z Rozdz. 13 pkt. 7 SIWZ.**

**74. Grupa nr 5, poz. 14:** Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie wym. 1,8 x 45 mm o przepływie 180 ml/min pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**



75. **Grupa nr 5, poz. 15:** Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie wym. o przepływie 180 ml/min pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
76. **Grupa nr 8, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne luer-lock przezroczyste, z niebieskim pokrętelem?  
**Odpowiedź: TAK.**
77. **Grupa nr 8, poz. 15:** Czy Zamawiający dopuści opaski uciskowe do pobierania krwi bezpudrowe?  
**Odpowiedź: TAK.**
78. **Grupa nr 8, poz. 15:** Czy Zamawiający oczekuje opasek uciskowych posiadających instrukcje obsługi bezpośrednio na opakowaniu?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
79. **Grupa nr 8, poz. 15:** Czy Zamawiający oczekuje opasek uciskowych w dwóch kolorach: niebieskim i różowym?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
80. **Grupa 9 poz. 10:** Czy Zamawiający dopuści pojemnik jednorazowy na wycinki o pojemności 2,3l?  
**Odpowiedź: TAK.**
81. **Grupa 9, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści pojemniki na zużyty sprzęt medyczny o pojemności 1 l lub 2l?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
82. **Grupa 11, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny o dokładnej skali pomiarowej ( do 100 ml co 10 ml i od 100 ml do 1000 ml co 50 ml), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
83. **Grupa 11, poz. 6:** Czy Zamawiający dopuści ręczniki włókninowe nie na roli, składane w rozmiarze 30x40cm, pakowane a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
84. **Grupa 15, poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 200 lub 300 cm, pakowane w opakowanie foliowe, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?  
**Odpowiedź: TAK.**
85. **Grupa 15, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy standardowy, ewentualnie wydzieli w/w pozycję do osobnego pakietu?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
86. **Grupa nr 16, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem w rozmiarach 3,0-9,0?  
**Odpowiedź: TAK.**
87. **Grupa 16 poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści rurki ustno – gardłowe wykonane z PC, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?  
**Odpowiedź: TAK.**
88. **Grupa 16 poz. 2:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przewodnicy przez rurki tracheostomijne?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
89. **Grupa 16, poz. 16:** Czy Zamawiający dopuści podkład bibułowy o perforacji co 38 cm, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?  
**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
90. **Grupa 19, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x90 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu, o chłonności 800ml?  
**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
91. **Grupa 19, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 110ml?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
92. **Grupa 19, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści podkład bez pasków bocznych?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**
93. **Grupa 19, poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym?  
**Odpowiedź: TAK.**

**94. Grupa 19, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający włókninowy z poliestrowym wypełnieniem w rozmiarze 110x210cm?

**Odpowiedź: TAK.**

**95. Grupa 20, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 x 320cm z otworem o wymiarach 25x30cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 75x85cm z portami do podłączenia drenów, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50g/m<sup>2</sup>

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30x30cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup>

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10x50cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m<sup>2</sup>

1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m<sup>2</sup>. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup> oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m<sup>2</sup>. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**96. Grupa 20, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z organizatorami przewodów

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup>

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m<sup>2</sup>

1 x serweta elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 60 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m<sup>2</sup>. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup> oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m<sup>2</sup>. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**97. Grupa 20 poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 75cm x 100cm o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z organizatorami przewodów

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 30cm x 80cm o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z organizatorami przewodów

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup>

2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m<sup>2</sup>

1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 35 cm x 120 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m<sup>2</sup>. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup> oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m<sup>2</sup>. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

**98. Grupa 20 poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z organizatorami przewodów

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup>

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m<sup>2</sup>

1 x serweta elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 60 cm



1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m<sup>2</sup>. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m<sup>2</sup> oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m<sup>2</sup>. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

99. **Grupa 20 poz. 5-6:** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

100. **Grupa 20, poz. 6:** Czy Zamawiający dopuści fartuch z nieprzemakalnymi wstawkami o gramaturze 38g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

101. **Pakiet 1 poz. 10, 12, 13, 14:** Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie ww. pozycji z pakietu i utworzenie z nich odrębnego pakietu, co pozwoliłoby większej liczbie oferentów na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

102. **Pakiet 8 poz. 1:** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kranika trójdrożnego z wyczuwalnym indykátorem obrotu co 45° co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawienie wartości przepływów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

103. Czy Zamawiający oczekuje kranik trójdrożnego posiadającego łącznik rotacyjny, który po połączeniu z linią infuzyjną zapewnia swobodny obrót kranika wokół osi linii infuzyjnych bez możliwości jej skręcania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

104. **Poz. 13:** Czy Zamawiający wymaga aby koreczki do venflonów posiadały wewnętrzny trzpień poniżej krawędzi korka w celu zachowania aseptyczności (analogicznie do kaniul z koreczkami z zadania 5 poz. 16-18)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

105. **Pakiet 8, Grupa 15, poz. 1:** Czy cewniki mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu w celu pełnej identyfikacji używanego cewnika nawet bez opakowania jednostkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

106. **Poz. 2:** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania cewników foleja pakowanych podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-folia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

107. **Poz. 4-5:** Czy zamawiający oczekuje zgłębników żołądkowych z zatyczką wyposażony w półprzezroczysty konektor z wkładką redukcyjną Luer (dotyczy rozmiarów CH14-20)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

108. **Poz. 7:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy sterylne worki na mocz mają posiadać port do pobierania próbek, dren o długości 90-110cm, białą tylną ściankę oraz podwójny zgrzew.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

109. **Poz. 7:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy system powinien być całkowicie (wraz z drenem łączącym) zabezpieczony przed refluksiem moczu, co zasadniczo ogranicza ryzyko rozwoju zakażenia układu moczowego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak w SIWZ.**

110. **Dotyczy projektu umowy Grupa 9 §4 ust. 12:** Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, jak we Wzorze umowy.**

111. **Dotyczy Grupy 9:** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z grupy 9 pozycji 5-11. Umożliwi to złożenie większej liczby, korzystniejszych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

112. **Dotyczy Grupa 9:** Zgodnie z Częścią II pkt 8 pkt. 8.1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów



medycznych do diagnostyki in vitro, każdemu wyrobowi musi towarzyszyć informacja konieczna do jego bezpiecznego i właściwego używania oraz konieczna do zidentyfikowania wytwórcy. Informacja taka umieszczana jest w formie trwale umieszczonej etykiety – jeżeli jest to możliwe. Podpunkt 8.3 i 8.4 powyższego rozporządzenia dokładnie określa jakie w szczególności informacje powinien wyrób medyczny posiadać. Umieszczenie takich informacji jest obowiązkiem wytwórcy. Z uwagi na zaistniały proceder jednej z nowych firm oferującej pojemniki na próbki histopatologiczne bez umieszczonych oznaczeń bądź posiadające je w formie niezgodnej z aktem wykonawczym ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. **zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga aby pojemniki były wyposażone w przytwierdzoną na stałe etykietę (etykieta naklejana na pojemniku lub wklejana na stałe techniką IML) zawierającą oznakowania zgodne z wymogiem określonym w powyższym rozporządzeniu w szczególności etykietę z możliwością opisu danych pacjenta oraz posiadające oznaczenia o zagrożeniach chemicznych i biologicznych?**

Na potwierdzenie powyższego załączamy strony Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro opisujące to ważne dla użytkownika zagadnienie. Konsekwencją braku pełnej identyfikacji wyrobu będzie narażenie zamawiającego na potencjalne ryzyko kontaktu użytkownika z substancją niebezpieczną z uwagi na wątpliwą jakość oferowanych Państwu produktów. [(do pisma załączono dwie str. (1250 i 1251) Dz. U. nr 16 poz. 75].

Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

**Odpowiedź: Dopuszczamy nie wymagamy.**

113. **Grupa 9 poz. 7:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika o maksymalnej pojemności 120 ml. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

114. **Grupa 9 poz. 8:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika o maksymalnej pojemności 520 ml. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

115. **Grupa 9 Poz. 9:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika o maksymalnej pojemności 1200 ml. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

116. **Grupa 9 Poz. 10:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika o maksymalnej pojemności 2300 ml. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

117. **Grupa 9. Poz. 11:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika o maksymalnej pojemności 5600ml. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

118. Grupa 9 poz. 2 i 3: Prosimy o dopuszczenie pojemnika na odpady o pojemności 1,0-1,5 L.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

119. **Dotyczy SIWZ Grupa 9:** W Rozdziale VI pkt. 3b) Zamawiający wymaga przedstawienia: kart technicznych producenta oferowanego asortymentu, opisy, foldery itp. potwierdzające swoją treścią zgodność oferowanego asortymentu z charakterystyką podaną przez Zamawiającego, czy wystarczającym będzie złożenie dokumentów spełniających powyższe ale przygotowanych przez dystrybutora oferowanego asortymentu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga przedstawienia: kart technicznych producenta oferowanego asortymentu, opisów, folderów, itp., potwierdzających swoją treścią zgodność oferowanego asortymentu z charakterystyką podaną przez Zamawiającego.

120. **Dotyczy SIWZ Grupa 9:** W Rozdziale III pkt 2 oraz Rozdział VI pkt. 3 a) Zamawiający wymaga aby: Oferowany w przetargu asortyment musi posiadać zgodnie z przyjętą klasyfikacją aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz.U. z 2015r. poz.876 z późn. zmianami) i przepisami obowiązującymi w krajach UE. Zauważyć należy, że nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o modyfikację cytowanego zapisu poprzez dopisanie: „dotyczy wyrobów medycznych”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną modyfikację i do cytowanego zapisu dodaje: „dotyczy wyrobów medycznych”.**

- 121. Dotyczy SIWZ:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?  
**Odpowiedź: TAK. Wykonawca składa wówczas oświadczenie własne lub wykorzystuje Oświadczenie – Załącznik nr 5 do SIWZ, zmieniając odpowiednio treść w pkt. 1.**
- 122. Pakiet 12 poz.1:** Optymalną gramaturą myjki do jej prawidłowego użytkowania i komfortu, zarówno pacjenta jak i osoby wykonującej zabieg mycia jest gramatura 100g/m<sup>2</sup>. Rękawica taka jest też bardziej wytrzymała. W związku z tym, czy Zamawiający wymaga myjki wykonanej z obu stron z włókniny 100g/m<sup>2</sup> ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
- 123. Grupa 3 poz. 1:** Czy zamawiający dopuści koszulę pacjenta wykonaną z włókniny polipropylenowej 35 g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim, z wycięciem Y, rozmiar L?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- 124. Grupa 3 poz. 5:** Czy zamawiający dopuści fartuch z folii PE typu „przedniak” grubość 0,02 mm. Wymiary 75x125 cm, długość troków min. 30 cm. Pakowane po 100 szt., wyrób medyczny ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
- 125. Grupa 8 poz. 1:** Czy zamawiający dopuści trójdzielny luer-lock niebieski?  
**Odpowiedź: TAK.**
- 126. Grupa 8 poz. 4:** Czy zamawiający dopuści ostrza chirurgiczne sterylne, nazwa producenta nadrukowana na opakowaniu?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- 127. Grupa 8 poz. 15:** Czy zamawiający odstąpi od parametru „pudrowane” i dopuści produkt spełniający pozostałe parametry SIWZ?  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**
- 128. Grupa 9 poz. 3:** Czy zamawiający dopuści pojemniki na zużyty sprzęt o poj. 2l?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- 129. Grupa 9 poz. 4:** Czy zamawiający dopuści pojemniki na zużyty sprzęt o poj. 2l, wysokość min.16 cm?  
**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**
- 130. Grupa 9 poz. 5:** Czy zamawiający dopuści pojemniki jednorazowy na wycinki o poj. 20 ml?  
**Odpowiedź: TAK.**
- 131. Grupa 9 poz. 6:** Czy zamawiający dopuści pojemniki jednorazowy na wycinki o poj. 35 ml?  
**Odpowiedź: TAK.**
- 132. Grupa 9 poz. 7:** Czy zamawiający dopuści pojemniki jednorazowy na wycinki o poj. 120 ml?  
**Odpowiedź: TAK.**
- 133. Grupa 9 poz. 10:** Czy zamawiający dopuści pojemniki jednorazowy na wycinki o poj. 2,3 l?  
**Odpowiedź: TAK.**
- 134. Grupa 9 poz. 10:** Czy zamawiający dopuści pojemniki jednorazowy na wycinki o poj. 3 l?  
**Odpowiedź: TAK.**
- 135. Grupa 12 poz. 2:** Czy zamawiający dopuści myjkę rękawicę z możliwością stosowania dla dorosłych i niemowląt?  
**Odpowiedź: TAK.**
- 136. Grupa 12 poz. 6:** Czy zamawiający dopuści ręcznik higieniczny, włókninowy w roli. Wysokość roli 30 cm, długość 50 m, perforacja co 44 cm, 119 listków w roli, kolor biały?  
**Odpowiedź: TAK.**
- 137. Wnosimy o zmianę w umowie zapisu par. 3 ust 3 poprzez zastąpienie „odsetki ustawowe” słowami „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”.**  
**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w par. 3 ust. 3 Wzoru umowy poprzez zastąpienie słów „odsetki ustawowe” słowami „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”.**

#### **Informacje dla wszystkich Wykonawców:**

- 1) Zamawiający wymaga aby wszystkie zmiany, dopuszczone powyższymi odpowiedziami Zamawiającego były zaznaczone przez Wykonawcę (wytluszczeniem, podkreśleniem) i opisane: „zmiana wprowadzona odpowiedziami z dnia ...”) w Formularzu asortymentowocenowym (Załącznik nr 1 do SIWZ) składanym wraz z ofertą.





- 2) Zamawiający informuje o zmianie w treści Formularza oferty – Załącznik nr 2 do SIWZ (dodany został pkt. 10).
- 3) Zamawiający informuje o błędzie pisarskim w treści Odpowiedzi na pytanie 18. dot: Grupa 20 poz. 1 - Zestaw do cięcia cesarskiego (cz. 1 z dnia 03.01.2018r.) jest:  
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.  
winno być i Zamawiający zmienia na:  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 4) Zamawiający informuje o przedłużeniu terminu składania i otwarcia ofert:

**NOWY TERMIN**  
**składania i otwarcia ofert**  
**11.01.2018r.**

**Termin składania ofert: 11.01.2018r., godzina 10:00**, miejsce: SEKRETARIAT w siedzibie Zamawiającego  
- Pałuckie Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żninie - ul. Szpitalna 30, 88-400 Żnin

**Termin otwarcia ofert: 11.01.2018r., godzina 10:15**, miejsce: Świetlica - Pałuckie Centrum Zdrowia  
Sp. z o.o. w Żninie - ul. Szpitalna 30, 88-400 Żnin

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. ekonomiczno-administracyjnych

  
Ewa Galas-Gąsior

Zamawiający zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Pzp, żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji, na adres e-mail [zamowienia@szpitalznin.pl](mailto:zamowienia@szpitalznin.pl) W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż powyższe pismo wysłane przez Zamawiającego na adres e-mail podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.

