



**Do Wszystkich Wykonawców,  
którzy pobrali SIWZ**

**ODPOWIEDZI  
na zapytania w sprawie SIWZ**

Niniejszym informuję, iż w dniach 12.09.2016 r. – 28.09.2016 r. do Zamawiającego wpłynęły pisma z prośbą o wyjaśnienie zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm. ), zwanej dalej „uPzp”, w trybie **przetargu nieograniczonego** na: „Dostawę wyrobów medycznych” o następującej treści:

**Pytanie nr 1. Dot. zadania nr 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 szybkość absorpcji na poziomie 75% oraz w poz. 2 wzmocnienie o gramaturze 109,5/m<sup>2</sup>? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź do pytania 1.**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 2. Dot. pakietu 7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 dopuści do udziału w postępowaniu paski, których zakres temperatury przechowywania wynosi 4 – 30 °C?

**Odpowiedź do pytania 2.**

Zamawiający dopuszcza paski, których zakres temperatury przechowywania wynosi od 4 do 30 °C.

**Pytanie nr 3. Dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym oksydaza glukozowa?

**Odpowiedź do pytania 3.**

Zamawiający dopuszcza paski testowe w których wykorzystywany jest enzym oksydaza glukozowa.

**Pytanie nr 4. Dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga, aby paski miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – prawidłowy, niski i wysoki?

**Odpowiedź do pytania 4.**

Zamawiający wymaga aby paski miały możliwość kontroli w 3 zakresach kontrolnych.

**Pytanie nr 5. Dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 dopuści do udziału w postępowaniu paski, których stabilność po otwarciu opakowania wynosi 3 miesiące?

**Odpowiedź do pytania 5.**

Zamawiający dopuszcza do udziału w postępowaniu paski, których stabilność po otwarciu opakowania wynosi 3 miesiące.

**Pytanie nr 6. Dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga pasków, które do badania wykorzystują próbki krwi poniżej 0,6 µl?

**Odpowiedź do pytania 6.**

Zamawiający dopuszcza paski które do badania wykorzystują próbkę krwi poniżej 0,6µl.

**Pytanie nr 7. Dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga krótkiego czasu pomiaru wynoszącego 5 sekund?

**Odpowiedź do pytania 7.**

Zamawiający wymaga krótkiego czasu pomiaru wynoszącego 5 sekund.

**Pytanie nr 8. Dot. zadania nr 4, poz. 1-2**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców.

**Odpowiedź do pytania 8.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 9. Dot. zadania nr 4, poz. 4-5**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców.

**Odpowiedź do pytania 9.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 10. Dot. zadania nr 4, poz. 7**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców.

**Odpowiedź do pytania 10.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 11. Dot. zadania nr 7**

Czy Zamawiający dopuszcza ofertę w postaci pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: Auto-coding (brak kodowania), enzym oksydaza glukozy, zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70% (który oczywiście umożliwia również pomiar w wymaganym zakresie hematokrytu 20-60%), czas pomiaru 5s, wielkość próbki krwi 0,5 mikrolitra, detekcja niewystarczającej objętości próbki w postaci komunikatu na wyświetlaczu glukometru, paski testowe przeznaczone do pomiaru glikemii u osób dorosłych i noworodków, przycisk wyrzutu zużytego paska testowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura działania i przechowywania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C, podświetlany ekran glukometru.

**Odpowiedź do pytania 11.**

Zamawiający dopuszcza ofertę pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

- auto – coding
- enzym oksydazy glukozy
- zakres wyników pomiaru 20 – 600 mg/dl
- wielkość próbek krwi 0,5 mikrolitra
- wyświetlanie niewystarczającej objętości próbki krwi w postaci komunikatu na wyświetlaczu glukometru
- przycisk wyrzutu zużytego paska testowego umożliwiającego bezkontaktowe usunięcie paska.

Pozostałe parametry wyszczególnione w pytaniu nr 1 takie jak: zakres hematokrytu 10-70%, paski przeznaczone do pomiaru glikemii u noworodków, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 mc po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura działania i przechowywania testów paskowych w zakresie 5 do 40°C, podświetlany ekran glukometru nie są wymagane przez zamawiającego. Zamawiający dopuszcza paski, których zakres temp. przechowywania wynosi od 4 do 30 °C.

Zamawiający wymaga czasu pomiaru wynoszącego 5s.

**Pytanie nr 12. Dot. zadania nr 7**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

**Odpowiedź do pytania 12.**

Tak. Zamawiający wymaga funkcji wyrzutu zużytego paska, zgodnie z zapisami SIWZ.





**Pytanie nr 13. Dot. zadania nr 7**

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15\text{mg/dl}$  dla stężeń glukozy  $< 100\text{mg/dl}$  i  $\pm 15\%$  dla stężeń glukozy  $\geq 100\text{mg/dl}$ , tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

**Odpowiedź do pytania 13.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 14. Dot. zadania nr 7**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych przeznaczonych do stosowania zarówno u osób dorosłych jak i u noworodków?

**Odpowiedź do pytania 14.**

Zamawiający nie wymaga pasków testowych przeznaczonych do stosowania u noworodków.

**Pytanie nr 15. Dot. zadania nr 7**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

**Odpowiedź do pytania 15.**

Zamawiający wymaga pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą komunikatu na wyświetlaczu.

**Pytanie nr 16. Dot. zadania nr 7**

W związku z pytaniem nr 15, czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, w których zgodnie z instrukcjami brak całkowitego wypełnienia okienka kontrolnego krwią może spowodować niedokładne wyniki pomiaru (tj. nie ma sygnalizacji pobrania zbyt małej próbki krwi w takiej sytuacji)?

**Odpowiedź do pytania 16.**

Zamawiający wymaga pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą komunikatu na wyświetlaczu.

**Pytanie nr 17. Dot. zadania nr 7**

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, gdzie zgodnie z instrukcją glukometru zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie może spowodować niedokładne wyniki pomiaru (nie podając konkretnie jaki czas jest zbyt długi)?

**Odpowiedź do pytania 17.**

Zamawiający wymaga pasków testowych, które podają wiarygodny wynik pomiaru.

**Pytanie nr 18. Dot. zadania nr 7**

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą tzw. kalibratora (paska kodującego służącego do wprowadzania numeru kodu w procesie opisywanym przez producenta jako „kalibracja”), chipa, przycisku lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia niewłaściwego urządzenia do glukometru lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.

**Odpowiedź do pytania 18.**

Zamawiający oczekuje funkcji automatycznego kodowania pasków.

**Pytanie nr 19. Dot. zadania nr 7**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie  $20\text{--}500\text{mg/dl}$  lub pasków podających wyniki w zakresie  $20\text{--}525\text{mg/dl}$  – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od  $450\text{mg/dl}$  w górę?

**Odpowiedź do pytania 19.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 20. Dot. zadania nr 7**

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawę pasków do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź do pytania 20.**

Zamawiający nie wymaga, ale i nie wyklucza, aby oferentem była hurtownia farmaceutyczna.

**Pytanie nr 21. Dot. zadania 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji kolana spełniający wymogi SIWZ o składzie:

- a) 4 x ręczniki 30,5x34 cmb) 1 x osłona na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- c) 3 taśma samoprzylepna 10 cm x 50 cm
- d) 1 x osłona ortopedyczna na kończynę 22 cm x 75 cm
- e) 1 serweta operacyjna o wymiarach 300 cm x 230 cm z samouszczelniającym otworem o średnicy 7 cm, z organizerami przewodów
- f) 1 x serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm ?

**Odpowiedź do pytania 21.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 22. Dot. zadania 3, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji kolana spełniający wymogi SIWZ o składzie:

- a) 4 x ręczniki 30,5x34 cm
- b) 1 x wzmocniona osłona na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- c) 1 x serweta operacyjna o wymiarach 75x90 cm
- d) 1 x serweta operacyjna o wymiarach 180 x 180 cm
- e) 1 x osłona na kończynę o wymiarach 30 x 120 cm
- f) 2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 x 50 cmg) 1 x serweta operacyjna o wymiarach 230 x 260 cm, z samoprzylepnym wycięciem „U” o wymiarach 20 x 100 cm, wyposażona w zintegrowane organizatory przewodów.
- h) 1 x samoprzylepna serweta operacyjna o wymiarach 150 x 240 cm, wzmocniona z organizerami przewodów
- i) 1 x serweta na stolik instrumentariuszki 150 x 190 cm
- j) 1 x bandaż elastyczny 10cm x 450cm?

**Odpowiedź do pytania 22.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 23. Dot. zadania 4, pozycja 3**

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję i utworzy z niej odrębne zadanie?

**Odpowiedź do pytania 23.**

Zamawiający nie wydzieli wyżej wymienionej pozycji.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 24. Dot. zadania 4, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez miejsca na kolec igły biorczej przy zaciskaczu?

**Odpowiedź do pytania 24.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 25. Dot. zadania 6, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści worek z pojedynczym szerokim zgrzewem bez miejsca do podwieszania kranika?

**Odpowiedź do pytania 25.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 26. Dot. zadania 6, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści worek z przezroczystą tylną ścianą?

**Odpowiedź do pytania 26.**





Zamawiający dopuszcza worek z przezroczystą tylną ścianą. Pozostałe wymagania zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 27. Dot. zadania 6, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści zestaw zamknięty z zastawką antyzwrotną umieszczoną w komorze pomiarowej z możliwością podwieszenia na dwa niezależne sposoby i drenem o długości 120 cm?

**Odpowiedź do pytania 27.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 28. Dot. zadania 6, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 5-10 ml?

**Odpowiedź do pytania 28.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 29. Dot. zadania 6, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem o pojemności 30ml i dwoma otworami bocznymi umieszczonymi naprzeciwlegle?

**Odpowiedź do pytania 29.**

Zamawiający dopuści powyższe pod warunkiem jeżeli cewnik jest silikonowany i pakowany w folię - papier

**Pytanie nr 30. Dot. pakietu 3 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści obłożenie do zabiegów do operacji kolana skład:

1. serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x320 cm, posiadająca dwa samouszczelniające otwory z neoprenu o średnicy 7 cm i 5 cm, z możliwością zamocowania drenów. Serweta jest wyposażona w torbę do przechwytywania płynów z możliwością podłączenia drenu ..... 230x320 1
2. serweta na stolik ..... 150x190 1
3. osłona na kończynę ..... 22x75 1
4. taśmy samoprzylepne ..... 9x49 2
5. ręczniki chłonne ..... 18x25 4
6. osłona na stolik MAYO ..... 79x145 1
7. osłona na stolik - (owinięcie zestawu) ..... 150x190 1

Poz. 1 obłożenie do artroskopii kolana 230x320 cm, wykonana na całej powierzchni z laminatu 2-warstwowego składające się z folii PE 40 mikronów oraz włókniny wiskozowej 30 g/m<sup>2</sup>

Poz. 7 i Poz. 2 osłona na stolik wykonana z 2-warstwowego laminatu włóknina wiskozowa 23 g/m<sup>2</sup> oraz folia PE 55 mikronów, warstwa chłonna 75x190cm.

Poz. 3 osłona na kończynę wykonana z nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego (folia polipropylenowa 70 mikronów + włóknina wiskoza/polietylen 30 g/m<sup>2</sup>)

Poz. 4 taśmy samoprzylepne wykonane z włóknina poliestrowej o gr. 40g/m<sup>2</sup> oraz folia PE 27,5 mikronów. Taśma jest chroniona przez warstwę silikonową. Taśma samoprzylepna jest medyczną odmianą taśmy samoprzylepnej z syntetycznej gumy umieszczonej na polietylenowej stronie folii.

Poz. 5 osłona na stolik MAYO warstwa chłonna 65x85cm wykonana z włókniny wiskozowej 27 g/m<sup>2</sup> i folia PE 60 mikronów

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795 odporny na penetracje płynów i mikroorganizmów, wytrzymały na wypychanie na mokro >140 cmH<sub>2</sub>O. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów oraz wyraźnie oznaczony środek serwety głównej. Opakowanie jednostkowe posiada wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania, oraz dwie samoprzylepne etykiety umożliwiające wklejenie do dokumentacji medycznej, zawierające następujące informacje: nazwa producenta, LOT lub seria, indeks identyfikacyjny, data ważności

**Odpowiedź do pytania 30.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 31. Dot. pakietu 3 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści zestaw do operacji stawu biodrowego skład:



1. serweta chirurgiczna góna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 300x175 cm, wzmocniona w strefie krytycznej (dodatkowa warstwa chłonna) i wyposażona w organizatory przewodów .....	300x175	1
2. serweta chirurgiczna dolna o wymiarach 200x260 cm z wycięciem "U" o wymiarach 7x102 cm, wzmocniona (dodatkowa warstwa chłonna) w strefie krytycznej .....	200x260	1
3. serweta chirurgiczna .....	75x90	1
4. serweta na stolik .....	150x190	1
5. osłona na kończynę .....	32x120	1
6. taśmy samoprzylepne .....	9x49	2
7. ręczniki chłonne .....	18x25	4
8. wzmocniona osłona na stolik Mayo .....	79x145	1
9. wzmocniona serweta na stolik - (owinięcie zestawu) .....	150x190	1

Poz. 1 Serweta chirurgiczna, wykonana w strefie krytycznej łąta chłonna: włóknina 50g/m<sup>2</sup>  
 materiał obłożenia: włóknina wiskozowa 23g/m<sup>2</sup>+ Folia PE 40 mikronów +Włóknina polipropylenowa 12g/ m<sup>2</sup>

Poz. 2 Serweta chirurgiczna, wykonana w strefie krytycznej z laminatu 4-warstwowego składające się z włókniny 50 g/m<sup>2</sup>, włókniny 30 g/m<sup>2</sup>, folii PE 15 mikronów oraz włókniny 20 g/m<sup>2</sup>

Poz. 3 Serweta wykonana z włókniny wiskozowej 23 g/m<sup>2</sup>+ folia PE 40 mikronów (w strefie mniej krytycznej)

Poz. 4 i Poz. 9 osłona na stolik wykonana z 2-warstwowego laminatu włóknina wiskozowa 23 g/m<sup>2</sup> oraz folia PE 55 mikronów, warstwa chłonna 75x190cm.

Poz. 5 osłona na kończynę wykonana z nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego (folia polipropylenowa 70 mikronów + włóknina wiskoza/polietylen 30 g/m<sup>2</sup>)

Poz. 6 taśmy samoprzylepne wykonane z włóknina poliestrowej o gr. 40g/m<sup>2</sup> oraz folia PE 27,5 mikronów. Taśma jest chroniona przez warstwę silikonową. Taśma samoprzylepna jest medyczną odmianą taśmy samoprzylepnej z syntetycznej gumy umieszczonej na polietylenowej stronie folii.

Poz. 8 wzmocniona osłona na stolik MAYO warstwa chłonna 65x85cm wykonana z folia PE 55 mikronów/ włóknina wiskozowa 40 g/m<sup>2</sup> (laminat) i folia PE 60 mikronów

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795 odporny na penetracje płynów i mikroorganizmów, wytrzymały na wypychanie na mokro >140 cmH<sub>2</sub>O. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów oraz wyraźnie oznaczony środek serwety głównej. Opakowanie jednostkowe posiada wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania, oraz dwie samoprzylepne etykiety umożliwiające wklejenie do dokumentacji medycznej, zawierające następujące informacje: nazwa producenta, LOT lub seria, indeks identyfikacyjny, data ważności

### **Odpowiedź do pytania 31.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie nr 32. Dot. zadania 3 poz.1**

Czy Zamawiający dopuście zestaw o składzie:

Element składowy	Szt.	Surowiec	Rozmiar dłxsz(er).(cm)	Kształt otworu / Uwagi	Wielkość otworów (dłxsz(er);średnica)
1.serweta z otworem elastycznym i workiem z kształtką do zbierania płynów	1	L2	320x240	OKRĄG	6
2.pokrowiec na nogę	1	L2	75x37		
3.taśma medyczna (wykonana z włókniny spunlace (poliester,wiskoza)	2	Spunlace	50x9		
4.serweta na stół instrum. (wykonana z folii polietylenowej oraz polipropylenowej warstwy chłonnej, szerokość warstwy chłonnej 66cm)	1		190x150		





5.serweta na stolik Mayo (wykonana z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, rozmiar warstwy chłonnej 110cm x 90cm +/- 1cm)	1		145x80		
6.serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20		

Dotyczy pozycji 1,2: serwety wykonane z laminatu 2-warstwowego (na całości serwety) (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowo-polipropylenowa) o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>. Materiał obłożenia spełniający wymagania normy PN EN 13795 wymagania wysokie, odporny na penetrację płynów i mikroorganizmów, wytrzymały na wypychanie na mokro > 260 kPa, szybkość absorpcji (spływ cieczy) 27,96% (badane według ISO 9073-11). Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Opakowanie jednostkowe posiada wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania, oraz dwie samoprzylepne etykiety umożliwiające wklejenie do dokumentacji medycznej, zawierające następujące informacje: nazwa producenta, LOT lub seria, indeks identyfikacyjny, data ważności

#### **Odpowiedź do pytania 32.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 33. Dot. zadania 3, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuście zestaw o składzie:

Element składowy	Szt.	Surowiec	Rozmiar dłxsz(er).cm)	Kształt otworu / Uwagi	Wielkość otworów (dłxsz(er);średnica)	Rodzaj wycięcia	Rozmiar wycięcia dłxsz(er);promień
1.serweta	1	L2	260x240			WYCIĘC. U	100x20
2.serweta	1	L2	240x150				
3.serweta	1	L2	90x75				
4.serweta	3	TMS	250x160				
5.pokrowiec na nogę	1	L2	120x37				
6.kieszzeń na płyny z kształtką	2	PE - 1K	40x30				
7.taśma medyczna (wykonana z włókniny spunlace (poliester,wiskoza)	7	Spunlace	50x9				
8.serweta na stół instrum. (wykonana z folii polietylenowej oraz polipropylenowej warstwy chłonnej, szerokość warstwy chłonnej 66cm)	1		190x150				
9.serweta na stolik Mayo (wykonana z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, rozmiar warstwy	1		145x80				



chłonnej 110cm x 90cm +/- 1cm)							
10.serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20				

Dotyczy pozycji 1,2,3,5 serwety wykonane z laminatu 2-warstwowego (na całości serwety) (włóknina polipropylenowa + folia polietylenowo-polipropylenowa) o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>. Materiał obłożenia spełniający wymagania normy PN EN 13795 wymagania wysokie, odporny na penetrację płynów i mikroorganizmów, wytrzymały na wypychanie na mokro > 260 kPa, szybkość absorpcji (spływ cieczy) 27,96% (badane według ISO 9073-11). Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Opakowanie jednostkowe posiada wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania, oraz dwie samoprzylepne etykiety umożliwiające wklejenie do dokumentacji medycznej, zawierające następujące informacje: nazwa producenta, LOT lub seria, indeks identyfikacyjny, data ważności.

#### **Odpowiedź do pytania 33.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 34. Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby § 6 ust. 5 wzoru umowy po wyrażeniu „*dalszy bieg terminu płatności*” zostało dodane wyrażenie „*za niedostarczony lub wadliwy towar*”?

Aktualna treść § 6 ust. 5 wzoru umowy jest niejasny i wymaga doprecyzowania.

#### **Odpowiedź do pytania 34.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

#### **Pytanie nr 35. Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy wyrażenie „*0,2% wartości brutto umowy, określonej w § 3 ust. 2 pkt 3*” zostało zastąpione wyrażeniem „*0,2% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie lub wadliwego*”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w dostawie lub wymianie towarów wadliwych na wolne od wad była naliczana od wartości niedostarczonych w terminie/wadliwych towarów, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonych w terminie/wadliwych towarów, a nawet mogłaby przewyższać tę wartość. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Warto zacytować wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 marca 2011 r. KIO 475/11: „*Izba podzieliła stanowisko Odwołującego, że kara umowa to surogat odszkodowania i zasadniczo powinna być ustalana na poziomie odzwierciedlającym wysokość ewentualnej szkody. Tymczasem zastosowany przez Zamawiającego mechanizm naliczania kar umownych od całej wartości umowy mógłby znaleźć zastosowanie także w przypadku zwłoki w dostawie urządzeń o małej wartości, które również wchodzi w skład przedmiotu zamówienia. Takie ukształtowanie stosunku prawnego w ocenie Izby stanowi nadużycie przyznanego Zamawiającemu prawa podmiotowego. Za uzasadnione należy uznać żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym nie do wartości całego zamówienia, lecz w stosunku do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę.*”

#### **Odpowiedź do pytania 35.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

#### **Pytanie nr 36. Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy wyrażenie „*10% wartości brutto umowy określonej w § 3 ust. 2 pkt 3*” zostało zastąpione wyrażeniem „*10% niezrealizowanej wartości umowy brutto*”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać





wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź do pytania 36.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

**Pytanie nr 37. Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 6 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed odstąpieniem od umowy strona odstępująca pisemnie wezwie drugą stronę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby odstąpienie od umowy zostało poprzedzone wezwaniem do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje stronę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź do pytania 37.**

Zamawiający wyraża zgodę. I dokonuje modyfikacji projektu umowy w tym zakresie.

**Było: § 8 ust. 6 wzoru umowy brzmi:**

„Odstąpienie od umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. Strona rozwiązując Umowę powinna podać pisemne uzasadnienie swojej decyzji”

**Jest: § 8 ust. 6:**

„Odstąpienie od umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. Strona rozwiązując Umowę powinna podać pisemne uzasadnienie swojej decyzji, jednak przed odstąpieniem od umowy strona odstępująca pisemnie wezwie drugą stronę do należytego wykonywania umowy.”

**Pytanie nr 38. Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby § 10 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy wyrażenie „*zmianie ulegnie cena jednostkowa netto, a cena jednostkowa brutto pozostanie bez zmian*” zostało zastąpione wyrażeniem „*zmianie ulegnie cena brutto, a cena jednostkowa netto pozostanie bez zmian*”? Zarówno przy podwyższeniu jak i przy obniżeniu stawki podatku VAT, zmiana stawki podatku VAT powinna skutkować zmianą wartości brutto, przy zachowaniu dotychczasowych cen i wartości netto. Aktualna treść w § 10 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy utrudni wykonawcom należyte skalkulowanie ceny oferty; wymaga zatem modyfikacji.

**Odpowiedź do pytania 38.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

**Pytanie nr 39. Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 wzoru umowy został dodany punkt 6) o następującej (lub podobnej) treści: „*zmiany cen, jeżeli wskutek nadzwyczajnej zmiany stosunków utrzymanie dotychczasowych cen groziłoby jednej ze stron rażąco stratą*”?

Dodanie powyższego podpunktu nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach np. gwałtownej inflacji lub gwałtownej zmiany kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

**Odpowiedź do pytania 39.**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Jednocześnie dokonuje modyfikacji projektu umowy w zakresie § 10 umowy .

**Było: § 10 wzoru umowy brzmi:**

1. Zamawiający, zgodnie z art. 144 ust.1 ustawy Pzp, przewiduje zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy w zakresie:

- 1) zmiany wynagrodzenia w związku ze zmianą przepisów powszechnie obowiązujących dotyczących zmiany stawki podatku VAT w ramach niniejszej umowy; zmianie ulegnie cena jednostkowa netto, a cena jednostkowa brutto pozostanie bez zmian;



- 2) zmiany wynagrodzenia w związku ze zmniejszeniem ceny jednostkowej netto i brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w **załączniku nr 1** do niniejszej umowy;
  - 3) wydłużenia terminu realizacji umowy, o którym mowa w § 2 z zastrzeżeniem nie wyczerpania wartości umowy, o której mowa w § 3 ust. 2 pkt 3 niniejszej umowy;
  - 4) dokonywania zmian ilościowych w ramach określonego w umowie przedmiotu zamówienia - danego zadania - do wysokości wartości umowy określonej dla danego zadania, w związku z uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego, czego nie dało się przewidzieć w chwili przygotowania postępowania o udzielenie zamówienia;
  - 5) wycofania przez producenta któregośkolwiek z produktów określonych w **załączniku nr 1** do niniejszej umowy (zaprzestania dystrybucji lub produkcji, w tym czasowego zaprzestania); Strony zastrzegają możliwość zmiany umowy w zakresie produktu wycofanego, o ile Wykonawca przedstawi do akceptacji Zamawiającego zamiennik produktu o tych samych właściwościach w cenie nie wyższej niż ta, która została określona w umowie za wycofany produkt.
2. Obniżenie ceny jednostkowej towaru nie wymaga formy pisemnej w formie aneksu i jest obowiązkowe w przypadku zmiany cen u producenta, wskaźnika kursu euro, cen urzędowych itp. Jednocześnie Wykonawca jest zobowiązany do powiadomienia Zamawiającego o każdej z takiej zmianie (np. e-mail, fax).
  3. Zmiana warunków niniejszej umowy wymaga formy pisemnej w formie aneksu pod rygorem nieważności z zastrzeżeniem ust. 1 pkt 4 oraz ust. 2.
  4. Strony mogą dokonać zmiany umowy w przypadkach określonych w art. 144 ust.1 pkt 2-6 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

**Jest: § 10 po modyfikacji:**

1. Zamawiający, zgodnie z art. 144 ust.1 ustawy Pzp, przewiduje zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy w zakresie:
  - 1) zmiany wynagrodzenia w związku ze zmianą przepisów powszechnie obowiązujących dotyczących zmiany stawki podatku VAT w ramach niniejszej umowy; zmianie ulegnie cena jednostkowa netto, a cena jednostkowa brutto pozostanie bez zmian;
  - 2) zmiany wynagrodzenia w związku ze zmniejszeniem ceny jednostkowej netto i brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w **załączniku nr 1** do niniejszej umowy;
  - 3) wydłużenia terminu realizacji umowy, o którym mowa w § 2 z zastrzeżeniem nie wyczerpania wartości umowy, o której mowa w § 3 ust. 2 pkt 3 niniejszej umowy;
  - 4) dokonywania zmian ilościowych w ramach określonego w umowie przedmiotu zamówienia - danego zadania - do wysokości wartości umowy określonej dla danego zadania, w związku z uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego, czego nie dało się przewidzieć w chwili przygotowania postępowania o udzielenie zamówienia;
  - 5) wycofania przez producenta któregośkolwiek z produktów określonych w **załączniku nr 1** do niniejszej umowy (zaprzestania dystrybucji lub produkcji, w tym czasowego zaprzestania); Strony zastrzegają możliwość zmiany umowy w zakresie produktu wycofanego, o ile Wykonawca przedstawi do akceptacji Zamawiającego zamiennik produktu o tych samych właściwościach w cenie nie wyższej niż ta, która została określona w umowie za wycofany produkt.
  - 6) w zakresie zadań 1 i 3 dodatkowo Zamawiający przewiduje zmiany w przypadku: zmiany wysokości maksymalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie art. 2 ust 3 - 5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
  - 7) w zakresie zadań 1 i 3 dodatkowo Zamawiający przewiduje zmiany w przypadku: zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne  
- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę.





- występując o zmiany wykonawca jest zobowiązany udokumentować wpływ zmian na wynagrodzenie wynikające z umowy.
- 2. Obniżenie ceny jednostkowej towaru nie wymaga formy pisemnej w formie aneksu i jest obowiązkowe w przypadku zmiany cen u producenta, wskaźnika kursu euro, cen urzędowych itp. Jednocześnie Wykonawca jest zobowiązany do powiadomienia Zamawiającego o każdej z takiej zmianie (np. e-mail, fax).
- 3. Zmiana warunków niniejszej umowy wymaga formy pisemnej w formie aneksu pod rygorem nieważności z zastrzeżeniem ust. 1 pkt 4 oraz ust. 2.
- 4. Strony mogą dokonać zmiany umowy w przypadkach określonych w art. 144 ust.1 pkt 2-6 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

**Pytanie nr 40. Dot. projektu umowy**

Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 10 ust. 1 pkt 3) umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych?

**Odpowiedź do pytania 40.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 41. Dot. zadania 1 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych lateksowo – nitylowych, trójwarstwowych, z warstwą wewnętrzną z 100% nitylu, o niższym poziomie AQL 0,65, posiadających mankiety z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania oraz widocznym systemem podłużnych i poprzecznych wzmocnień, jako alternatywy taśmy adhezyjnej, o grubości pojedynczej ściany na palcu 0,25 mm; mankiecie 0,19 mm, pozostałe cechy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź do pytania 41.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 42. Dot. zadania 1 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o dł. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiety fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Pragniemy podkreślić, że różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankieta pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów. Posiadających poziom AQL po zapakowaniu 0,65, o grubości pojedynczej ściany na palcu 0,27 mm, grubość dłoni  $0,21 \pm 0,015$  mm, grubość mankieta min. 0,16 mm. Powierzchnia mikroteksturowana, zapewniająca dobrą chwytność, wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie, pozostałe cechy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź do pytania 42.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 43. Dot. zadania 1 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o dł. 265-285 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiety fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Pragniemy podkreślić, że różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankieta pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów. Posiadających mankiety z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania, o grubości pojedynczej ściany na palcu 0,22 mm, grubość dłoni  $0,19 \pm 0,01$  mm, grubość mankieta min. 0,15 mm. Powierzchnia mikroteksturowana, zapewniająca dobrą chwytność, wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie, pozostałe cechy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź do pytania 43.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 44. Dot. zadania 1 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych, o średniej grubości na pojedynczej ścianie palca 0,21 mm, dłoni 0,19 mm. Posiadających mankiety z



dotychczasowym wzmocnieniem w postaci rolowania, mankietu 0,16 mm, poziom protein lateksu  $\leq 37$   $\mu\text{g/g}$ , pozostałe cechy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź do pytania 44.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 45. Dot. zadania 1 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic polimeryzowanych od strony wewnętrznej, ułatwiających zakładanie na suche i wilgotne dłonie, zewnętrzna gładka, specjalnie zabezpieczona powierzchnia pozwala na bezproblemowe zakładanie podwójne. 100% czysty liofilizowany Aloe Vera Gel Coating (nawilżający suchą skórę). Mankiet rozszerzany, rolowany, zapobiegający zsuwaniu się. Wzmocniony materiał zapobiega rozrywaniu. Ciemnozielone, idealne jako spodnia warstwa do identyfikowania mikroperforacji i innych naruszeń, o grubości na pojedynczej ścianie palca 0,22 mm, dłoni 0,19 mm, mankietu 0,15 mm. Posiadających poziom AQL po zapakowaniu) 0,65, oraz poziom protein  $\leq 50$   $\mu\text{g/g}$ , pakowanych po 50 par.

**Odpowiedź do pytania 45.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 46. Dot. zadania 2 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych, bezpudrowych, posiadających mankiety z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania, o grubości pojedynczej ściany na palcu ??mm, grubość dłoni  $0,19 \pm 0,02$  mm, grubość mankietu min. 0,15 mm. Powierzchnia mikroteksturowana, zapewniająca dobrą chwytność, wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie. Posiadające poziom protein  $\leq 10$   $\mu\text{g/g}$ , przebadana na przenikanie cytostatyków wg normy EN-374-3, ASTM F739 i ASTM D 6978 – łącznie dla przynajmniej 25 substancji wszystkie z czasem przenikania  $> 240$  min, w tym Mitomycyn C 0,5 mg/mL  $> 240$ min, Mitoxantrone 2,0 mg/mL i Vincristine 1,0 mg/ML, pozostałe cechy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź do pytania 46.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 47. Dot. zadania 2 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych, posiadających mankiety z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania, o grubości pojedynczej ściany na palcu 0,23 mm, grubość dłoni 0,21 mm. Syntetyczna Powłoka Polimerowa (wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie). Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności). Posiadające poziom AQL po zapakowaniu 0,65, koloru brązowego, pozostałe cechy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź do pytania 47.**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Informuję, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 uPzp, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich Wykonawców, którym przekazano SIWZ.

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. TECHNICZNO-ADMINISTRACYJNYCH  
Narodowego Instytutu Geriatrii, Reumatologii  
i Rehabilitacji w Warszawie

Cezary Rzemek