



Katowice, dnia 14.11.2023r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dyrektor

dr n. med.
Włodzimierz Dziubdziela

ul. Francuska 20-24
40-027 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 259-16-50
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl
www.spskm.katowice.pl

CENTRALA:
Tel. (32) 259-12-00

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów opatrunkowych, Nr sprawy: ZP-23-182UN

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1 PAKIET nr 2, Poz. 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresu włókninowego 6-warstwowego o gramaturze 30g, pakowanego po 2 szt.? Pozostałe parametry bez zmian. **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Pytanie 2 PAKIET nr 4, Poz. 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety operacyjnej 20-nitkowej 4-warstwowej z nitką RTG i z taśmą, zapakowanej w podwójny blister (opakowanie papierowo-foliowe) zaopatrzonej w dwie oddzielne samoprzylepne etykiety zawierające informacje tj. data ważności, seria, kod wyrobu, nazwa, ilość sztuk, rozmiar. **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Pytanie 3 PAKIET nr 4, Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet sterylizowanych inną niż para wodna metodą zwalidowanej sterylizacji przemysłowej tj. tlenkiem etylenu? Zgodnie z normą dotyczącą sterylizacji wyrobów medycznych EN 556-1 bezspornie wynika, że nie istnieją podstawy do faworyzowania konkretnej metody sterylizacji wyrobów medycznych. Ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako "sterylny" pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany. **Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania serwet sterylizowanych metodą inną niż para wodna, pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.**

Pytanie 4 PAKIET nr 6, Poz. 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety w rozmiarze 150cm x 120cm z otworem o średnicy 7cm otoczonym taśmą lepłą? Pozostałe parametry bez zmian. **Odp.: Zamawiający dopuszcza otwór o średnicy 7 cm, w związku z czym koryguje zapis załącznika nr 6 do SWZ (w załączeniu).**

Pytanie 5 PAKIET nr 11, Poz. 3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 10 x 20 cm? **Odp.: Zamawiający dopuszcza w związku z czym koryguje zapis załącznika nr 11 do SWZ poz. 3 (w załączeniu).**

Pytanie 6 PAKIET nr 19, Poz. 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku wykonanego z miękkiej włókniny oraz powlekanego laminatu, który stanowi materiał podłoża, wyposażony w okienko (pokryte folią PU, pozwalające na kontrolę wzrokową miejsca wktucia bez potrzeby zmiany opatrunku). Wodoszczelność folii zapewnia barierę przed wodą, penetracją bakterii i zanieczyszczeniami zewnętrznymi. Oddychający opatrunek, który ułatwia swobodny przepływ pary wodnej, zapobiegając ryzyku maceracji a bezpieczne mocowanie zapewnia klej hypoalergiczny naniesiony paskami oraz dodatkowo dołączone paski mocujące. **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**



Pytanie 7 Pakiet nr 7 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu wysokochłonnego, nieuczulającego zbudowanego z: włókniny polipropylenowej, warstwy środkowa (superabsorbent SAP), warstwa dolna laminat z folii polietylenowej zabezpieczającej przed przesuwaniem się podkładu w rozmiarze 101cm x 225 cm o absorpcji 10l? **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Pytanie 8 Dotyczy Pakiet nr 15, poz. 1 i 2 Czy zamawiający ma na myśli i będzie wymagał postać wielowarstwowej włókniny o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód - poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa; co obok powyższego działania dokumentuje wysoką skuteczność hemostatyczną i bezpieczeństwo stosowania.

Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ.

Pytanie 9 PAKIET 15 poz.1-2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu, którego czas wchłaniania po implantacji do cząstek niemierzalnych wynosi 7-14 dni?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10 PAKIET 15 poz.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w rozmiarze 2,6x5,1 cm? **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę w związku z czym koryguje zapis załącznika nr 15 do SWZ poz. 1 (w załączeniu).**

Pytanie 11 Pakiet 1: Czy zamawiający dopuści opatrunek włókninowy na rany pooperacyjne w rozmiarze 10x15cm? **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Pytanie 12 Pakiet 1: Czy zamawiający dopuści opatrunek transparentny na rany pooperacyjne w rozmiarze 10x15cm? **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Pytanie 13 Pakiet 1: Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny plastra za opakowanie po 25 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym? **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający umożliwił Wykonawcy wycenę w sztukach lub opakowaniach. Wykonawca jest zobowiązany do zaznaczenia odpowiednio co wycenia: sztukę czy opakowanie.**

Pytanie 14 Pakiet 9: Czy zamawiający dopuści opatrunek transparentny na rany pooperacyjne w rozmiarze 5x7,5cm? **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Pytanie 15 Pakiet 9: Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny plastra za opakowanie po 10 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym? **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Oferowana ilość pełnych opakowań w przeliczeniu na sztuki musi być zgodna z ilością zamawianą. Zamawiana ilość sztuk podzielona przez zaoferowaną wielkość opakowania musi dawać pełną ilość opakowań, bez reszty.**

Pytanie 16 Pakiet 9: Czy zamawiający określając w formularzu asortymentowo-cenowym ilość sztuk 48 miał na myśli podanie ilości opakowań? **Odp.: Zamawiający miał na myśli ilość sztuk 48 w opakowaniu zbiorczym maksymalnie po 12 sztuk.**

Pytanie 17 Pakiet 15 pozycja 1: Czy zamawiający dopuści: Hemostatyczny opatrunek do żył obwodowych, który może być stosowany po pobraniu krwi, transfuzji, infuzji, hemodializie. Efekt homostatyczny uzyskuje dzięki kompresji czterowarstwową podkładką o grubości 6 mm, która ma zdolność wchłaniania krwi oraz taśmie włókninowej o odpowiedniej elastyczności. Dostępny w kolorze białym i kolorze skóry. Wymiary opatrunku 39mm x 80 mm. Podkładka o owalnym kształcie o długości 27 mm. Sterylny. **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**



Pytanie 18 Pakiet 15 pozycja 2: Czy zamawiający dopuści:

Hemostatyczny opatrunek stosowny po usunięciu igły z tętnicy promieniowej lub tętnicy grzbietowej stopy. Stosowany np. po pomiarze ciśnienia tętniczego lub gazometrii.

Efekt hemostatyczny zapewnia odpowiednia kompresja za pomocą chłonnej podkładki warstwowej o grubości 9 mm z plastikową płytką oraz taśmy która ma wielokierunkową rozciągliwość dla skutecznego zabezpieczenia miejsca wktucia. Nacisk wzrasta proporcjonalnie do długości naciągniętej taśmy. Nie powoduje zmniejszenia przepływu krwi. Wymiar opatrunku przed rozciągnięciem 40 mm x 120 mm Podkładka o owalnym kształcie o długości 27 mm., z plastikową płytką. Sterylny **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Pytanie 19 Pakiet 19: Czy zamawiający dopuści opatrunek, który nie zawiera systemu ramki z etykietą umożliwiającą opis? **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Pytanie 20 Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 13 Pozycja 1** ostony na podtokietnik zakończonej taśmą lepną zamiast gumki. **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Pytanie 21 Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 13 Pozycja 1, 2 i 5** ręczników wysokochłonnych w rozmiarze 30x35cm zamiast 30x40cm. **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i je podtrzymuje.**

Wyjaśnienie i zmiana treści SWZ są czynnościami o odmiennym celu i znaczeniu. Przepis art. 284 Pzp odnosi się wyłącznie do sytuacji, gdy wykonawca nie rozumie treści SWZ i w celu jej zrozumienia zwraca się do zamawiającego o jej wyjaśnienie. Takie rozumowanie art.284 Pzp jest istotne, ponieważ przepisy Pzp nie obligują zamawiającego do obowiązku udzielania wyjaśnień , gdy wykonawca zwraca się do zamawiającego w innym celu niż wyjaśnienie treści SWZ lub żądanie zmiany jej treści.

Udzielane wyjaśnienia mają służyć wyeliminowaniu wątpliwości, co do brzmienia SWZ. „ Wyjaśnić można treść czegoś co istnieje, dodanie nowej możliwości nie jest wyjaśnieniem, lecz zmianą SWZ...” (wyrok z 28 marca 2011r, KIO 545/11).