

Nr sprawy D25M/251/N/34-50rj/21

Gdynia, dnia 05. 11. 2021 r.

**Wykonawcy biorący
udział w postępowaniu**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Sukcesywne dostawy środków myjących i dezynfekcyjnych**

Szpitala Pomorskie Sp. z o. o. (dalej Zamawiający), na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, przedstawiają poniżej treść wyjaśnień zapisów SWZ:

Pytanie nr 1, dotyczy zadania nr 12:

Prosimy o potwierdzenie iż preparat w pakiecie 12 ma mieć działanie dezynfekujące co najmniej na B/bakteriobójcze EN 1040, EN 13727, EN 14561), w tym: Acinetobacter baumannii ESBL, Enterobacter cloacae OXA 48, Enterococcus faecium – VRE, Escherichia coli OXA 48, Klebsiella pneumoniae OXA 48, Salmonella choleraesuis, Staphylococcus aureus-MRSA, Tbc/prątkobójcze - M. Terre (EN 14348, EN 14563, EN 14348, EN 14563; F/drożdżakobójcze - EN 1275, EN 13624, EN 14562, V/Wirusobójcze - HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia (EN 14476).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza preparat opisany w pytaniu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 2, dotyczy zadania nr 17:

Zadanie 17, poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści preparat typu Steranios 2%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza preparat opisany w pytaniu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 3, dotyczy zadania nr 3:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, posiadający oświadczenie producenta o

Szpitala Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

skuteczności w usuwaniu biofilmu, o aktywności nieużywanego roztworu 14 dni, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 4, dotyczy zadania nr 8:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat dezynfekujący – myjący w koncentracji do wszelkiego rodzaju powierzchni sprzętu medycznego, w tym metoda przecierania na mokro, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa na bazie czwartorzędowych związków amonowych (DDAC, BAC oraz aminy), nieposiadający w swoim składzie aldehydów, fenoli, chloru, glukoprotaminy i związków tlenowych, dobrze tolerowany przez materiały, z którymi się styka (nie niszczy powierzchni, nie pozostawia smug, plam, nie odbarwia); również do powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu o szerokiej kompatybilności, z potwierdzoną przez producenta możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych a także w obecności pacjentów, niealergizujący, o delikatnym zapachu, o spektrum działania: B (EN 13727) Tbc (14348), F (13624) pełne działanie wirusobójcze V (14476 wobec Adeno, Polio, Noro) w stężeniu do 0,5% do 15 minut, w opakowaniu a 5L?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 5, dotyczy zadania nr 12:

Czy Zamawiający dopuści do oceny pięcioenzymatyczny gotowy do użycia preparat w piance do mycia narzędzi i innych wyrobów medycznych, nawilża i zapobiega utrwalaniu zanieczyszczeń na narzędziach, Kompleks pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza, dekstrynaza) w połączeniu z detergentem szybko i skutecznie rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne (krew, ropę, białko itp.) i ułatwia ich usuwanie bez szrotkowania. neutralne pH (6-8) preparatu i zawartość substancji antykorozyjnych chroni narzędzia przed zniszczeniem i korozją w opakowaniu a1L z przeliczeniem ilości op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 6, dotyczy zadania nr 13:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), chlorku didecylodimetyloamoniowego i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Szpitala Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Pytanie nr 7, dotyczy zadania nr 14:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 2L z przeliczeniem ilości op. ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 8, dotyczy zadania nr 15:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat dezynfekujący – myjący w koncentracji do wszelkiego rodzaju powierzchni sprzętu medycznego, w tym metoda przecierania na mokro, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa na bazie czwartorzędowych związków amonowych (DDAC, BAC oraz aminy), nieposiadający w swoim składzie aldehydów, fenoli, chloru, glukoprotaminy i związków tlenowych, dobrze tolerowany przez materiały, z którymi się styka (nie niszczy powierzchni, nie pozostawia smug, plam, nie odbarwia); również do powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu o szerokiej kompatybilności, z potwierdzoną przez producenta możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych a także w obecności pacjentów, niealergizujący, o delikatnym zapachu, o spektrum działania: B (EN 13727) Tbc (14348), F (13624) pełne działanie wirusobójcze V (14476 wobec Adeno, Polio, Noro) w stężeniu do 0,5% do 15 minut, w opakowaniu a 5L?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9, dotyczy zadania nr 16:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia, wymagający aktywacji preparat przeznaczony do manualnej i maszynowej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych, posiadając oświadczenie producenta o możliwości zastosowania do w myjni endoskopów Choyang CYW-100 N na bazie kwasu nadoctowego, działający bójczo na B (P.aeruginosa, S.aureus, E.hirae,), Tbc (M. terrae), F (C. albicans, A. Brasiliensis), V (Polio, Adeno, Noro), S (B. subtilis, B. cereus, C. dif-ficile) w czasie 5 min, zachowujący swoją aktywność biobójczą min. 14 dni, kontrolowaną za pomocą testów paskowych. Opakowanie 5000ml + dołączony aktywator?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwzględnieniem ewentualnych zmian wprowadzonych niniejszym pismem.

Pytanie nr 10, dotyczy zadania nr 17:

poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) do manualnego i maszynowego reprocessowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego i innych wyrobów medycznych, usuwający substancje organiczne(krew, śluz, białka), kompatybilny z preparatem

od tego samego producenta do dezynfekcji endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych. Preparat wydajny, o niskim stężeniu roboczym (do 0.5 %) roztwór roboczy przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, konfekcjonowany w op. a'2l z przeliczeniem ilości op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 11, dotyczy zadania nr 17:

poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) do manualnego i maszynowego reprocesowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego i innych wyrobów medycznych, usuwający substancje organiczne (krew, śluz, białka), kompatybilny z preparatem od tego samego producenta do dezynfekcji endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych. Preparat wydajny, o niskim stężeniu roboczym (do 0.5 %) roztwór roboczy przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, konfekcjonowany w op. a'5L?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 12, dotyczy zadania nr 17:

poz. 3: Czy Zamawiający dopuści preparat gotowy do użycia na bazie aldehydu glutarowego, z dołączonym buforem stabilizującym pH, skuteczny wobec B (*S. aureus*, *P.s aeruginosa*, *E. hirrae*), F (w tym *A. niger*), Tbc (*M. terrae*, *M. avium*), V (Adeno, Polio) w czasie do 5 minut S (*B. cereus*, *B. subtilis*, *Cl. Difficile* 027) w czasie do 15 minut, przebadany wg normy 17126, preparat stabilny przez 30 dni, możliwość kontrolowania stężenia substancji aktywnej (paski kontrolne kompatybilne z preparatem) wykazujący działanie antykorozyjne w op. 5000ml, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwzględnieniem ewentualnych zmian wprowadzonych niniejszym pismem.

Pytanie nr 13, dotyczy zadania nr 18:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (*Candidia albicans*, *Aspergillus Niger*) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 *M.terrae*, *M.avium* – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, posiadający oświadczenie producenta o skuteczności w usuwaniu biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalepomorskie.eu | szpitalepomorskie.eu

Pytanie nr 14, dotyczy zadania nr 20:

Czy Zamawiający dopuści do oceny płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania, na bazie mieszaniny alkoholi (etanolu min. 80% i propanolu z niewielką domieszką QAV, łagodny dla skóry, zawierający glicerynę i D-panthenol, o neutralnym pH ok 7, bezbarwny o spektrum działania: B, F (C.albicans, A.niger), Tbc (M.terrae, M. avium), V (Adeno, Polio i Noro), przedłużone działanie w czasie do 3 godzin, - higieniczna dezynfekcja - do 30 sekund- chirurgiczna dezynfekcja - do 3 min. zarejestrowany jako produkt biobójczy w opakowaniu a'500ml z pompką dozującą?

Odpowiedź:

Nie, zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwzględnieniem ewentualnych zmian wprowadzonych niniejszym pismem.

Pytanie nr 15, dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zaproponowanego zapisu do projektu umowy.

Pytanie nr 16, dotyczy projektu umowy:

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

1. Wykonawca zapłaci kary umowne w przypadku:
 - a) nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 1 niniejszej Umowy, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto nieterminowo zrealizowanego zamówienia częściowego**
 - b) nie dochowania terminów określonych w § 5 w wysokości 0,5 % wartości brutto wadliwej dostawy za każdy dzień zwłoki; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwej części dostawy**
 - d) zwłoki w dostarczeniu dokumentów wymienionych w § 4 ust. 3 lub 4 niniejszej umowy w wysokości **50 zł brutto** za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto dostawy które dotyczą niedostarczone w terminie dokumenty.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 17, dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy w tym zakresie.

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Pytanie nr 18, dotyczy zadania nr 13:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 13 pozwoli na zaoferowanie preparatu w formie koncentratu o mycia i dezynfekcji narzędzi oraz sprzętu medycznego, o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae), V (HBV, HCV, HIV) w czasie 5 minut i stężeniu roztworu roboczego 0,5% zawierający m.in. kompleks trójenzymatyczny (lipazy, proteazy i amylazy), N,N-didecylo-N-metylo-poli(oksyetylo)propionian amonowy (DMPAP) o lekko zasadowym pH? Bez zawartości aldehydów, chloru, fenoli oraz substancji uwalniających aktywny tlen. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych.. Wyrób medyczny klasy II b. Opakowanie handlowe: 5L.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 19, dotyczy zadania nr 18:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 18 pozwoli na zaoferowanie preparatu w formie koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi oraz sprzętu medycznego, o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae), V (HBV, HCV, HIV) w czasie 5 minut i stężeniu roztworu roboczego 0,5% zawierający m.in. kompleks trójenzymatyczny (lipazy, proteazy i amylazy), N,N-didecylo-N-metylo-poli(oksyetylo)propionian amonowy (DMPAP)? Bez zawartości aldehydów, chloru, fenoli oraz substancji uwalniających aktywny tlen. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych.. Posiada wysoką kompatybilność materiałową potwierdzoną przeprowadzonymi badaniami zgodnie z międzynarodowymi standardami ASTM, które potwierdzają, że preparat nie jest korozyjny. Preparat posiada doskonałe właściwości myjące, w ten sposób zabezpieczając narzędzia przed utrwaleniem zanieczyszczeń i przed powstawaniem biofilmu. Wyrób medyczny klasy II b. Opakowanie handlowe: 5L..

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 20, dotyczy zadania nr 2:

Poz. 1 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający poprzez określenie "Produkt dedykowany do używania z posiadanym urządzeniem PHILEAS", oczekuje preparatu zwalidowanego z urządzeniem.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje preparatu zwalidowanego z urządzeniem.

Pytanie nr 21, dotyczy zadania nr 7:

Czy Zamawiający oczekuje butelek 500ml z pompką?

Odpowiedź:

Tak, butelki 500 ml z pompką.

Pytanie nr 22, dotyczy zadania nr 8:

Czy Zamawiający, poza spełnionymi warunkami SWZ, oczekuje dodatkowo możliwości inaktywacji zanieczyszczeń organicznych za pomocą oferowanego preparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 23, dotyczy zadania nr 8:

Czy Zamawiający, poza spełnionymi warunkami SWZ, oczekuje dodatkowo, aby oferowany preparat posiadał certyfikat WoolSafe - tzn., że produkt można bezpiecznie nanosić także na tapicerkę czy wykładziny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 24, dotyczy zadania nr 8:

Czy Zamawiający poza właściwościami dezynfekującymi oczekuje, aby oferowany preparat posiadał również właściwości myjące oraz nadawał się do dezynfekcji zabawek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 25, dotyczy zadania nr 8:

Czy Zamawiający oczekuje dodatkowego pełnego działania grzybobójczego, pełnego prątkobójczego oraz pełnego wirusobójczego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza preparat opisany w pytaniu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 26, dotyczy zadania nr 9:

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wszystkie wymagania Zamawiającego, o działaniu sporobójczym (C.difficile - 5 tabl. (5000ppm / 1,5 litra wody) wg normy EN 13704 warunki czyste?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 27, dotyczy zadania nr 9:

Czy Zamawiający dopuści preparat działający w warunkach brudnych na B, Tbc, F, V (Polio, Adeno, Noro) – 6 tabl./1,5L wody, S (C. difficile) – 10 tabl./1,5L wody (10 000 ppm) wg EN 13704, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 28, dotyczy zadania nr 12:

Czy zamawiający dopuści piankę spełniającą wymogi SWZ zamawiającego o składzie: kompleks trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza) i niejonowe związki powierzchniowo-czynne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 29, dotyczy zadania nr 12:

Czy zamawiający oczekuje aby preparat posiadał potwierdzone bezpieczne zwilżanie narzędzi do 72h?

Odpowiedź:

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 30, dotyczy zadania nr 12:

Czy zamawiający oczekuje, aby preparat mógł być używany do nawilżania endoskopów a także narzędzi z poliwęglanów oraz narzędzi z aluminium (w tym anodowanego)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 31, dotyczy zadania nr 13:

Czy zamawiający dopuści preparat Enzymex L9, zawierający propionian, kompleks trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza), chlorek didecyldimetyloamonu, niejonowe i kationowe związki powierzchniowo-czynne o spektrum działania: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, Vaccinia, Corona) w czasie do 10 minut w stężeniu 0,5% oraz Tbc (M. terrae) w czasie do 10 minut w stężeniu 5%, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 32, dotyczy zadania nr 13:

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo dezynfekowanych narzędzi Zamawiający oczekuje analizy elektrochemicznej korozji wżerowej zgodnie z normą NF S94-402-1?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 33, dotyczy zadania nr 14:

Czy zamawiający dopuści preparat Enzymex L9, zawierający propionian, kompleks trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza), chlorek didecyldimetyloamonu, niejonowe i kationowe związki powierzchniowo-czynne o spektrum działania: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, Vaccinia, Corona) w czasie do 10 minut w stężeniu 0,5% oraz Tbc (M. terrae) w czasie do 10 minut w stężeniu 5%, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 34, dotyczy zadania nr 14:

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo dezynfekowanych narzędzi Zamawiający oczekuje analizy elektrochemicznej korozji wżerowej zgodnie z normą NF S94-402-1?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 35, dotyczy zadania nr 15:

Czy zamawiający, poza spełnionymi warunkami SWZ, oczekuje dodatkowo możliwości inaktywacji zanieczyszczeń organicznych za pomocą oferowanego preparatu?

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalepomorskie.eu | szpitalepomorskie.eu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 36, dotyczy zadania nr 15:

Czy zamawiający, poza spełnionymi warunkami SWZ, oczekuje dodatkowo, aby oferowany preparat posiadał certyfikat WoolSafe - tzn., że produkt można bezpiecznie nanosić także na tapicerkę czy wykładziny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 37, dotyczy zadania nr 15:

Czy zamawiający poza właściwościami dezynfekującymi oczekuje, aby oferowany produkt posiadał również właściwości myjące oraz nadawał się do dezynfekcji zabawek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 38, dotyczy zadania nr 15:

Czy zamawiający oczekuje dodatkowego pełnego działania grzybobójczego, pełnego prątkobójczego oraz pełnego wirusobójczego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 39, dotyczy zadania nr 16:

Czy zamawiający oczekuje preparatu przewyższającego jakościowo preparat opisany w SWZ - aktywność biobójcza 15 dni, C.difficile , B.subtilis/B.cereus zgodnie z obowiązującą normą EN 17126, pełnym działaniem wirusobójczym (Polio, Adeno, Noro)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwzględnieniem ewentualnych zmian wprowadzonych niniejszym pismem.

Pytanie nr 40, dotyczy zadania nr 16:

Czy zamawiający oczekuje działania sporobójczego wg: EN 17126 (C.difficile, B.subtilis/B.cereus), EN 13704 (B.subtilis, C.sporogenes, C.difficile, C.difficile (R027), C.perfringens) oraz EN 14347 (B.subtilis/B.cereus)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwzględnieniem ewentualnych zmian wprowadzonych niniejszym pismem.

Pytanie nr 41, dotyczy zadania nr 16:

Czy zamawiający oczekuje preparatu nie wymagającego czasu aktywacji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwzględnieniem ewentualnych zmian wprowadzonych niniejszym pismem.

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Pytanie nr 42, dotyczy zadania nr 17:

Poz. 3 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Phagocide D, przewyższającego jakościowo preparat opisany w SWZ - na bazie 2,5% aldehydu glutarowego o czasie aktywności biobójczej 45 dni, przebadanego na B, Tbc, F, V – do 10 min., wg obowiązujących norm europejskich na szczepach normatywnych oraz przebadany najnowszą normą sporobójczą EN 17126 (B.subtilis/B.cereus - 15 minut oraz C.difficile (R027) - 30 minut), spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 43, dotyczy zadania nr 17:

Poz. 3 - Czy zamawiający potwierdza wymóg działania sporobójczego: B.subtilis, B.cereus i C.difficile do 60 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje, ale zapisy SWZ.

Pytanie nr 44, dotyczy zadania nr 18:

Czy zamawiający oczekuje dodatkowego działania prątkobójczego w czasie do 10 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 45, dotyczy zadania nr 18:

Czy zamawiający oczekuje preparatu działającego w szybszym czasie niż opisany - do 10 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 46, dotyczy zadania nr 20:

Czy zamawiający dopuści bezbarwny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu o składzie: 96% etanol - 79,9g, substancje nawilżające, substancje zapachowe, woda, o spektrum działania: bakteriobójczy - 30 sekund, drożdżakobójczy - 30 sekund, bójczy wobec prątków gruźlicy - 30 sekund, wirusobójczy wobec wirusów otoczkowych (w tym HIV/HBV/HCV, Vaccinia - 30 sekund) oraz wirusów bezotoczkowych (w tym Polio - 60 sekund, Adeno, Rota, Noro - 30 sekund), spełniającego pozostałe warunki SWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47, dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 5 ust. 4 lit. c) użytego określenia „z opóźnieniem ” określeniem „ze zwłoką”?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zmiany zaproponowanej w pytaniu.

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Pytanie nr 48, dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający doda w § 6 ust. 4 kolejne zdanie o treści :

Jednakże w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z wynagrodzenia Wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

Pytanie nr 49, dotyczy zadania nr 1, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści trójenzymatyczny (proteaza, amylaza, lipaza) preparat o neutralnym pH, do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów oraz manualnego mycia wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, nie wytwarzający piany, zapewniający ochronę przed korozją, pH ok 7. Bez substancji utleniających, aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych. Stężenie użytkowe przy normalnym zanieczyszczeniu: 0,5-1%. Opakowanie 2L. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający udzieli odpowiedzi w terminie późniejszym.

Pytanie nr 50, dotyczy zadania nr 1, poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lekko alkalicznego koncentratu o wysokiej wydajności, do maszynowego mycia endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania endoskopowego wszystkich czołowych wytwórców, płynnego środka myjącego o wysokiej skuteczności, dzięki synergistycznemu połączeniu enzymów oraz substancji powierzchniowo-czynnych, o pH ok.11. Stosowany w 0,5% (5 ml/l), w czasie 5-10 min., w 35°C - 55°C. Produkt zawiera: anionowe związki powierzchniowo czynne, <5% niejonowe związki powierzchniowo czynne, 5% polikarboksylany, enzymy. Pozostałe składniki: środek ułatwiający rozpuszczanie, inhibitory korozji. Bez zawartości soli kwasów organicznych, nie wymagający neutralizacji. Wyrób medyczny. Opakowania a 5L. Kalibracja przeprowadzana na koszt Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwzględnieniem ewentualnych zmian wprowadzonych niniejszym pismem.

Pytanie nr 51, dotyczy zadania nr 1, poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowej, chemiczno-termicznej dezynfekcji endoskopów giętkich i sztywnych oraz akcesoriów do endoskopii w myjniach maszynowych – do termicznego przygotowywania endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego np. fiberoskopów w myjniach – dezynfektorach. Preparat nie pieni się. Sprawdzona tolerancja materiałowa endoskopów np. Olympus, oraz urządzeń dezynfekcyjno – myjących np.: Olympus. Skuteczność preparatu: 1% (10ml/l) do 60°C w 5min. wobec B, Tbc (M. terrae, M. avium), grzybów, jaj glisty świni, V (BVDV, Vaccinia, Adeno, Polio, Papova SV 40, Parwo), S (B. subtilis). Produkt zawiera aldehyd glutarowy w stężeniu 20%, inhibitory korozji, środki wspomagające rozpuszczalność, związki kompleksujące, bez zawartości formaldehydu i czwartorzędowych związków amoniowych. pH koncentratu ok. 3,6. Opakowanie a 5L. Wyrób medyczny.

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalepomorskie.eu | szpitalepomorskie.eu

Kalibracja przeprowadzana na koszt Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 52, dotyczy zadania nr 7, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści emulsję typu olej w wodzie, zawierającą parafinum liquidum, wzbogaconą oliwą z oliwek, do pielęgnacji i regeneracji skóry rąk po higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji, szybko się wchłania i nie pozostawia tłustej powłoki. Nie zawiera barwników. Opakowanie 500 ml z pompką. Kosmetyk.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53, dotyczy zadania nr 7, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie emulsji **Sensiva dry skin balm** typu woda w oleju, do regeneracji suchej skóry, zawierającej biały olej (parafinum liquidum), masło shea, wit. E, glicerynę, która utrzymuje odpowiednie nawilżenie skóry, bez zawartości barwników i substancji zapachowych. Produkt został przebadany dermatologicznie, szybko wchłania się przez skórę, sprzyja regeneracji skóry zniszczonej i suchej, nie osłabia efektu działania preparatów do dezynfekcji skóry. Opakowanie 500 ml. Kosmetyk.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54, dotyczy zadania nr 9, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści chlorowy preparat w tabletkach, którego skład jest oparty o dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, o pH 4-6, stabilność roztworu wynosi 24 h. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec B EN13727, EN16615, Tbc (M. terrae) EN14348, F (C. albicans) EN13624, EN16615, F (C.albicans + A.brasiliensis/Niger) EN13624, V (BVDV), V (Adeno, Noro, Polio) EN14476, S. (C. difficile) EN17126 w 1.000ppm w 15min. oraz w warunkach niskiego obciążenia S (B. subtilis) EN13704 w 1.000ppm w 15min. Opakowanie 300 tabl. Produkt biobójczy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 55, dotyczy zadania nr 12, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowej do użycia pianki **Gigazyme Actifoam+** do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, bezpośrednio po użyciu oraz podczas transportu przed dalszym reprocessowaniem? Dzięki efektywnemu połączeniu trzech enzymów (protaza, lipaza, amylaza) oraz związków powierzchniowo czynnych wysoce aktywna i stabilna piana, o doskonałych właściwościach myjących zapobiega utrwalaniu zanieczyszczeń organicznych na narzędziach do 72h. Posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Skuteczna wobec: B, F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, MVA) w 5min., F (C.albicans + A.brasiliensis/niger), w 30min., Tbc (M.terrae, M.avium) do 60min. Wyrób medyczny. Opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem pianowym.

Odpowiedź:

Szpitalę Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 56, dotyczy zadania nr 13, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach a 2L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 57, dotyczy zadania nr 14, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza), płynny koncentrat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów giętkich i oprzyrządowania anestetycznego, zawierający chlorek didecyldimetyloamonowy, chlorowodorek poli(heksametylenobiguanidu). Posiadający neutralne pH roztworu, bardzo wysoką tolerancją materiałową popartą badaniami korozji i zgodności materiałowej, skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry, nie pieni się. Skuteczny wobec: B, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia) w 15min., 0,5%. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Brak konieczności stosowania aktywatora. Opakowania 2L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 58, dotyczy zadania nr 16, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuść ipreparat na bazie in-situ generowanego kwasu nadoctowego, zawierający nadtlenuk wodoru, bez zawartości aldehydów, przeznaczony do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów giętkich, narzędzi oraz innych termolabilnych wyrobów medycznych. Aktywny roztwór wykazuje biobójczą skuteczność 7 dni lub 50 cykli(wymieniając po maks.7 dniach mają Państwo jeszcze bardziej bezpieczne środki dla pacjentów). Aktywność biobójcza roztworu kontrolowana walidowanymi testami paskowymi. Cechuje się wysoką kompatybilnością materiałową, zawiera substancje antykorozyjne. Nie wymaga rozcieńczenia. Skuteczny wobec: B, Tbc (M.terrae, M.avium), F (C.albicans + A.brasiliensis/niger), V (Adeno, Polio), S (B.subtilis, B.cereus, C.difficile) w 5min. Opakowaniehandlowe:roztwór bazowy (kanister 4940g (płynny koncentrat) + aktywator 60g) oraz 1op. (15szt.) pasków testowych. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwzględnieniem ewentualnych zmian wprowadzonych niniejszym pismem.

Pytanie nr 59, dotyczy zadania nr 16, poz. 1:

Czy Zamawiający akceptuje przeliczenie 1L= 1kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 60, dotyczy zadania nr 20, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści preparat z czasem chirurgicznej dezynfekcji rąk do 90 sek.

Szpitalę Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 61, dotyczy zadania nr 20, poz. 1:

Proszę o wskazanie oczekiwanej ilości uchwytów na łóżko.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 200 szt. uchwytów.

Pytanie nr 62, dotyczy zadania nr 20, poz. 1:

Czy Zamawiający oczekuje pompki zamontowanej fabrycznie (zintegrowanej z butelką), czy może być dostarczona w oddzielnym hermetycznie zamkniętym opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza dostarczenie pompki w oddzielnym hermetycznie zamkniętym opakowaniu jednostkowym.

Pytanie nr 63, dotyczy zadania nr 20, poz. 1:

Prosimy o dopuszczanie preparatu **Desderman care**-o substancjach pielęgnujących (D-pantenol i witamina E) spełniający pozostałe zapisy SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 64, dotyczy zadania nr 6:

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Ofertowany środek nie jest wyrobem medycznym, nie posiada znaku CE, przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY LUB UZUPEŁNIENIA ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE I STAJĄ SIĘ JEJ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ.

Przewodniczący Komisji Przetargowej
Beata Martyn-Mrozowska

Sporządziła: Agnieszka Ossowska

DYREKTOR
ZS. ZAMÓWIENIOWYCH I IT
mgr Beata Martyn-Mrozowska

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 174 254 000,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalepomorskie.eu | szpitalepomorskie.eu