

Kętrzyn, dnia 07.01.2021 r.

Nr sprawy: 33/PN/2020

**Platforma MarketPlanet/  
Strona internetowa/**

Szpital Powiatowy w Kętrzynie  
ul. M.C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn  
Tel. 89 751 25 02, fax 89 751 37 97  
REGON 510929362, NIP 742-18-36-030  
KSIĘGA REJESTROWA 000000015349  
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

### **Wyjaśnienia nr 1 do SIWZ**

W nawiązaniu do prowadzonego przez Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego realizowanego w trybie przetargu nieograniczonego pt. **„Dostawa materiałów opatrunkowych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie” znak postępowania 33/PN/2020**, Zamawiający w trybie art. 38 ust. 1 ustawy PZP udziela wyjaśnień do SIWZ o następującej treści:

**Pytanie/Wniosek 1:**

Pakiet Nr 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów o wadze jednego kompresu min. 2,04g?

**Odpowiedź 1:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 2:**

Pakiet Nr 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów o wadze jednego kompresu min. 1,92g?

**Odpowiedź 2:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 3:**

Pakiet Nr 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów o wadze jednego kompresu min. 1,98g?

**Odpowiedź 3:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 4:**

Pakiet Nr 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6x7cm?

**Odpowiedź 4:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 5:**

Pakiet Nr 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'100 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź 5:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 6:**

Pakiet Nr 5, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową pakowaną a'1 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź 6:**  
Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 7:**  
Pakiet Nr 5, pozycja 1-2  
Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania wstępnego 3 minuty?

**Odpowiedź 7:**  
Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 8:**  
Pakiet Nr 5, pozycja 1-2  
Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania wstępnego 5-6 minut?

**Odpowiedź 8:**  
Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 9:**  
Pakiet Nr 5, pozycja 10-14  
Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową mierzoną w stanie swobodnym 10 m, w stanie rozciągniętym 25 m?

**Odpowiedź 9:**  
Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 10:**  
Pakiet Nr 5, pozycja 15  
Czy Zamawiający dopuści rękaw podgipsowy bawełniany w rozmiarze 7 cm x 25m?

**Odpowiedź 10:**  
Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 11:**  
Pakiet Nr 12, pozycja 5  
Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną włókninową?

**Odpowiedź 11:**  
Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 12:**  
**Pakiet Nr 13, pozycja 1**  
Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce z możliwością odrywania co 38cm?

**Odpowiedź 12:**  
Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 13:**  
Pakiet 2  
Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści opatrunki pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź 13:**  
Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 14:**  
Pakiet 11  
Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści:  
Jałowy zestaw opatrunkowy mały do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z:  
a) opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach:  
10 cm x 8 cm x 3 cm  
b) dren z portem długość 69 cm  
c) 1 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20 x 30 cm  
Zestaw pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź 14:**  
Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 15:**

Pakiet 11

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści:

Jałowy zestaw opatrunkowy średni do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z:

a) opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach :

15 cm x 12,5 cm x 3 cm

b) dren z portem długość 69 cm

c) 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20 x 30 cm

Zestaw pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź 15:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 16:**

Pakiet 11

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści:

Jałowy zestaw opatrunkowy duży do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z:

a) opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach:

25 cm x 15 cm x 3 cm

b) dren z portem długość 69 cm

c) 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20 x 30 cm

Zestaw pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź 16:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 17:**

Pakiet 11

Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści:

Szczelny kanister, pasujący do posiadanych przez Szpital pomp, o pojemności 300 ml z substancją żelującą wysięk oraz wbudowanym filtrem antybakteryjnym. Przewód kanistra 168 cm. Pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości. Mikrobiologicznie czysty - Kanister nie musi być sterylny, ponieważ nie wchodzi w bezpośredni kontakt z pacjentem, a gdy jest w użyciu, jest podłączony bezpośrednio do niesterylnego systemu pomp. Kanistry są jednak produkowane w certyfikowanych czystych pomieszczeniach, aby zapewnić czystość urządzenia; stosowane są także liczne kontrole produkcyjne w celu zminimalizowania ryzyka obciążenia biologicznego na gotowym urządzeniu, tj. operatorzy, którzy wytwarzają kanister, noszą specjalne ubrania do pomieszczeń czystych i przestrzegają surowych zasad mycia rąk. Kanistry są zabezpieczane w zdejmowanej folii z tworzywa sztucznego, aby dodatkowo chronić pojemnik w magazynie. Ponadto, jako część konstrukcji kanistra, zawiera on certyfikowany filtr, który zapobiega wydostawaniu się bakterii z kanistra i przechowywanego płynu wysiękowego z rany z pojemnika i przechodzeniu przez system do rany.

**Odpowiedź 17:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 18:**

Pakiet 11

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści:

Szczelny kanister, pasujący do posiadanych przez Szpital pomp, o pojemności 750 ml z substancją żelującą wysięk oraz wbudowanym filtrem antybakteryjnym. Przewód kanistra 168 cm.. Pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości. Mikrobiologicznie czysty - Kanister nie musi być sterylny, ponieważ nie wchodzi w bezpośredni kontakt z pacjentem, a gdy jest w użyciu, jest podłączony bezpośrednio do niesterylnego systemu pomp. Kanistry są jednak produkowane w certyfikowanych czystych pomieszczeniach, aby zapewnić czystość urządzenia; stosowane są także liczne kontrole produkcyjne w celu zminimalizowania ryzyka obciążenia biologicznego na gotowym urządzeniu, tj. operatorzy, którzy wytwarzają kanister, noszą specjalne ubrania do pomieszczeń czystych i przestrzegają surowych zasad mycia rąk. Kanistry są zabezpieczane w zdejmowanej folii z tworzywa sztucznego, aby dodatkowo chronić pojemnik w magazynie. Ponadto, jako część konstrukcji kanistra, zawiera on

certyfikowany filtr, który zapobiega wydostawaniu się bakterii z kanistra i przechowywanego płynu wysiękowego z rany z pojemnika i przechodzeniu przez system do rany.

**Odpowiedź 18:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 19:**

Pakiet 11

Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści podkładkę- pasujący do posiadanych przez Szpital pomp - głowica aplikatora 15 cm x 10 cm pojedynczo pakowany dren typu Soft Port długość 69 cm. Pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości.?

**Odpowiedź 19:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 20:**

Pakiet 11

Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści łącznik Y, pasujący do posiadanych przez Szpital pomp, pakowany a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem ilości. Mikrobiologicznie czysty? Proponowane Złącze nie wchodzi w bezpośredni kontakt z raną. Serweta w dedykowanym zestawie jest sterylna, a folia stanowi barierę dla bakterii w przypadku kontaktu łącznika Y z pacjentem. Ryzyko obciążenia biologicznego urządzenia jest starannie kontrolowane podczas produkcji. Proponowane złącze Y jest produkowane w certyfikowanym pomieszczeniu czystym, aby zapewnić czystość urządzenia, a odpowiednie kontrole są podejmowane w celu dalszego zminimalizowania ryzyka biologicznego podczas produkcji, np. poprzez noszenie specjalnej odzieży do pomieszczeń czystych i przestrzeganie zasad mycia rąk. Ponadto proponowane złącza Y są zapakowane w szczelne plastikowe torby, aby dodatkowo chronić komponent w magazynie.

**Odpowiedź 20:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 21:**

Dotyczy produktów zamówienia:

Pakiet 2, poz. 3: czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie przylepca o długości 5m z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź 21:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 22:**

Dotyczy produktów zamówienia:

Pakiet 2, poz. 8: czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie opatrunków do mocowania kaniuli wykonanego z folii z włókninowymi wzmocnieniami „skrzydełek”?

**Odpowiedź 22:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 23:**

Dotyczy zapisów umowy:

§ 8 ust. 3: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź 23:**

Zamawiający uważa że zapewne chodzi o § 4 ust 3 i 4 umowy i wyraża zgodę w załączeniu przedstawiając Zmodyfikowane istotne postanowienia umowy stanowiące załącznik nr 4 do SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 24:**

Dotyczy zapisów umowy:

§ 11 ust. 4a: czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie jedynie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian?

**Odpowiedź 24:**

Zamawiający potwierdza, zapis taki znajduje się w § 7 ust.2 pkt 3) Zmodyfikowanych Istotnych Postanowień Umowy stanowiących załącznik nr 4 do SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 25:**

Dotyczy zapisów umowy:

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

**Odpowiedź 25:**

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 26:**

**Pakiet 2, poz. 4**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku włókninowego pakowanego po 100 sztuk w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź 26:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 27:**

**Pakiet 2, Poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku foliowego do mocowania kaniul pakowanego po 100 sztuk w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź 27:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 28:**

**Pakiet 3, Poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie plastra do łączenia brzegów ran w opakowaniu 200x6 szt.(kopert) i podania wyceny za kopertę zawierającą 6 pasków, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź 28:**

Dopuszcza nie wymaga,( ilość 250x6 szt.).

**Pytanie/Wniosek 29:**

**Pakiet 3, Poz. 9 b**

Prosimy o dopuszczenie kompresu w rozmiarze 20 x 20 cm? Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź 29:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 30:**

**Pakiet 10 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie opatrunków siatkowych w rozmiarze 10x30cm.

Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź 30:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 31:**

**Pakiet nr 1 Materiał opatrunkowy, poz. nr 1 i 2 –**

czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany w zakresie klasyfikacji gazy bawełnianej i kompresów niejałowych w przypadku, gdy producent w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasyfikacji?

Producenci w ramach procesu uzyskiwania deklaracji zgodności w związku z wymaganiami w/w rozporządzenia mogą dokonywać zmiany klasyfikacji wyrobu medycznego. Co oznacza, że wyrób

medyczny, który zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami ma klasę IIa reg. 7 może zostać zakwalifikowany do klasy I reg.4. Nie wynika to ze zmiany jego parametrów technicznych czy jakościowych, bo te pozostaną bez zmian, lecz podejścia producenta do procesu sklasyfikowania wyrobów gazowych niesterylnych, jako produktów nie będących już wyrobem inwazyjnym do procedur tzw. „wysokiego ryzyka”.

W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian postanowień umowy poprzez dodanie poniższego zapisu: *"Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego"*

**Odpowiedź 31:**

Zamawiający dopuszcza, w załączeniu przedstawiając Zmodyfikowane istotne postanowienia umowy stanowiące załącznik nr 4 do SIWZ (zapis wprowadzono do § 7 ust 2 pkt 5) umowy).

**Pytanie/Wniosek 32:**

**Pakiet nr 1 Materiał opatrunkowy, poz. nr 2** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów o wadze 1 kompresu 1,98 g? Pozostałe parametry zachowane

**Odpowiedź 32:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 33:**

**Pakiet nr 2 Przylepce, poz. nr 1, 2, 4** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepców i opatrunku zgodnego z wymogami Zamawiającego, ale pokrytego hypoalergicznym klejem kauczukowym?

**Odpowiedź 33:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 34:**

**Pakiet nr 2 Przylepce, poz. nr 5, 6, 7** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepców zgodnych z opisem, ale nawiniętych na szpulę (a nie na rolkę)?

**Odpowiedź 34:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 35:**

**Pakiet nr 2 Przylepce, poz. nr 8** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku zgodnego z opisem, ale posiadającego dodatkowe wzmocnienie z włókniny oraz w rozmiarze 7cm x 9cm?

**Odpowiedź 35:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 36:**

**Pakiet nr 3 Opatrunek z wkładem chłonnym, poz. nr 9b** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresu w rozmiarze 20cm x 20cm – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź 36:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 37:**

**Pakiet nr 5 Opatrunki różne, poz. nr 1 i 2** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek gipsowych zgodnych z opisem, ale o czasie wiązania 4-6 minut?

**Odpowiedź 37:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 38:**

**Pakiet nr 5 Opatrunki różne, poz. nr 1 i 2** – czy Zamawiający oczekuje, aby opaski nawinięte były na ekologiczny trzpień tekturowy – ułatwiający wyciskanie i modelowanie?

**Odpowiedź 38:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 39:**

**Pakiet nr 5 Opatrunki różne, poz. nr 6 i 7** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania opasek zgodnych z opisem, ale o długości 5 metrów?

**Odpowiedź 39:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 40:**

**Pakiet nr 5 Opatrunki różne, poz. nr 10-14** – czy Zamawiający dopuści oczekuje, aby w składzie elastycznej siatki opatrunkowej występowała bawełna?

**Odpowiedź 40:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 41:**

**Pakiet nr 5 Opatrunki różne, poz. nr 15** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania rękawa podgipsowego wykonanego w 30% z bawełny i w 70% z wiskozy, o szerokości ok. 8cm i długości 15 metrów – z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź 41:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 42:**

**Pakiet nr 11 Zestawy opatrunkowe do terapii ciśnieniowej, poz. nr 1, 2 i 3** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania zestawów opatrunkowych zgodnych z opisem Zamawiającego, ale posiadających w swoim składzie samoprzylepną podkładkę z portem o wysokości 7mm połączonej z dwuświatłowym elastycznym drenem wykonanym z materiału innego niż silikon?

**Odpowiedź 42:**

Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 43:**

**WZÓR UMOWY:**

**§ 4 ust. 3 i 4** – czy Zamawiający zgodzi się aby w § 4 ust. 3 i 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”? Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia/wypowiedzenia/rozwiązania 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 i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź 43:**

Zamawiający wyraża zgodę w załączeniu przedstawiając Zmodyfikowane istotne postanowienia umowy stanowiące załącznik nr 4 do SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 44:**

Pakiet 1

Czy zamawiający w poz. 1-2 dopuści wyroby niejałowej sklasyfikowane w klasie I REG. 4?

**Odpowiedź 44:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 45:**

Pakiet 1

POZ. 2 Czy zamawiający dopuści kompresy gazowe niejałowe 17 nitkowe, 8 warstwowe, 7,5x7,5 cm, waga 0,985 g?

**Odpowiedź 45:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 46:**

Pakiet 2 czy zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz 8?

**Odpowiedź 46:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 47:**

Pakiet 5

Czy zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz 3-7?

**Odpowiedź 47:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 48:**

Pakiet 5

Czy zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz 10-14 ?

**Odpowiedź 48:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 49:**

Pakiet 5

Poz. 10-14 czy zamawiający dopuści siatki opatrunkowe 10 m w stanie swobodnym, 25 m w stanie rozciągniętym?

**Odpowiedź 49:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 50:**

Pakiet 12 czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu poz. 1?

**Odpowiedź 50:**

Zgodnie z SIWZ.

DYREKTOR  
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie

  
Wojciech Glinka

.....  
(podpis Zamawiającego)

(podpis Zamawiającego)