



tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Katowice, dnia 25.05.2017 r

ZP/2183/17

Uczestnicy postępowania
przetargowego
W s z y s c y

Dot. przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic diagnostyczno-zabiegowych, rękawic chirurgicznych sterylnych oraz wyrobów medycznych w rozbiciu na pakiety.

W związku z otrzymaniem od Wykonawców wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ Zamawiający odpowiada:

Pyt. 1 Pakiet 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie syntetycznego kleju tkankowego na bazie n-hexyl cyjanoakrylanu?
Uzasadnienie:

- jako klej 1+składnikowy złożony z n-hexyl cyjanoakrylanu nie zawiera formaldehydów i składników pochodzenia zwierzęcego lub ludzkiego które mogą uczulać;
- nie wymaga skomplikowanego i czasochłonnego przygotowania (mieszania poszczególnych składników kleju) przed aplikacją, jak niektóre kleje biologiczne. Może być stosowany w temperaturze pokojowej;
- jest w pełni wchłaniaalny (częściowa resorpcja po 3 miesiącach, całkowita do 6 miesięcy od aplikacji);
- klej jest nietoksyczny, niemutogenny ani nie podrażnia tkanek;
- szybkie i silne działanie klejące – klej jest w pełni utwardzony po 30 sekundach od aplikacji;
- długa przydatność kleju w strzykawce po otwarciu opakowania : ok. 4 godziny;
- duża wydajność produktu: 1ml pozwala na pokrycie powierzchni około 50 cm² tworząc cienką warstwę nie wpływając w sposób istotny na elastyczność tkanki lub implantu jak np. siatka przepuklinowa;
- Pozwala na zamykanie bez napięcia powierzchniowych i głębszych ran bez nacisku, ale także na mocowanie *in vivo* protez do mięśni, ścięgien lub innych organów.
- może być stosowany do obliteracji żyłaków przełyku, żyłaków pod wpustowych w przypadku krwawienia, do leczenia rozwarstwiającego tętniaka aorty
- w odróżnieniu od wielu klejów wieloskładnikowych może być stosowany również na mokre powierzchnie bez konieczności osuszania miejsca aplikacji;
- może być stosowany zarówno jako klej i jak i hemostatyk;
- w zestawie z klejem znajduje się również polipropylenowa strzykawka służąca do aplikacji kleju;
- sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy III, zasada 8.

Odp.: Zamawiający informuje, że w Pakiecie IX brak pozycji „syntetyczny klej tkankowy”.

Pyt. 2 Pakiet 12, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kranik tylko z optycznym indykatorem pozycji bez wyczuwalnego? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3 Pakiet 12, poz. 2

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 4 Pakiet 12, poz. 4

Czy Zamawiający dopuszcza igłę opisaną jak w SIWZ, ale bez filtra?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 5 Pakiet 12, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści:

- Igła przeznaczona do pobierania i rozpuszczania leków z ampułek i fiolek
- Wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- Cienkie ścianki pozwalają na zachowanie skuteczne użytkowanie
- Silikonowane

Szpital Murcki Sp. z o.o.
ul. Sokółowskiego 2
40 - 749 Katowice

RPWDL Woj. Śląskiego: 13544
Kod świadczeniodawcy NFZ: 121/100685
NIP: 9542745563
REGON: 276402233

KRS: 0000482155
Sąd Rejonowy Katowice-Wschód w Katowicach Wydział VIII Gospodarczy
Kapitał zakładowy: 17 437 000,00 zł.
Gefin Noble Bank Spółka Akcyjna: 14 1560 0013 2217 6960 9000 0002



- Konektory wykonane z polipropylenu odpowiadają rozmiarowi igły zgodnie z kodem ISO
- Typ szlif igły ołówkowy z bocznym otworem, który zapewnia niską siłę wkłucia i przesuwu eliminując możliwość dostania się skrawków materiału (guma, tworzywo)
- Boczny otwór na szczycie ogranicza pienie się leku, swobodne rozpuszczanie leków poprzez skierowanie płynu na ścianki boczne ampułki – fiolki
- Dostępna w rozmiarze 18 G 1,2 x 40 mm oraz 18G 1,2 x 30 mm
- Nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Termin ważności : 5 lat
- Pakowana jednostkowo : blister pack
- Opakowanie zbiorcze : 100 sztuk, kartonik
- Zgodne z normą PN-EN-ISO 7864

Jak na rysunku poniżej:



Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 6 Pakiet nr X, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści podkłady o chłonności 850 ml zgodnie z normą ISO 11948-1?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 7 Pytania dotyczące umowy:

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy (patrz: § 9 ust. 2 lit. a) wzoru umowy).

Pyt. 8 Pytania dotyczące 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%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.



tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

- Pyt. 9 Pytania dotyczące umowy:
Czy Zamawiający zgadza się aby słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki” w § 8 ust. 1. a) i b) oraz ust. 2. wzoru umowy?
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 10 Pytania dotyczące umowy:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę w § 8 ust. 1 pkt. a) na obniżenie wysokości kary do 10 zł?
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 11 Pytania dotyczące umowy:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę w § 8 ust. 1 pkt. b) na obniżenie wysokości kary do 10 zł?
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 12 Pytania dotyczące umowy:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę w § 8 ust. 1 pkt. c) na naliczanie kary umownej w wysokości 1% niezrealizowanej części umowy?
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 13 Pytania dotyczące umowy:
Czy Zamawiający zgadza się aby prawo do wypowiedzenia umowy przysługiwało mu po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 14 Pytania dotyczące umowy:
Czy Zamawiający potwierdza, że czynność wniesienia i rozładunku nie obejmuje sprawdzania w obecności kuriera zgodności dostarczonej przesyłki z zamówieniem? Zamawiający w umowie przewidział możliwość reklamacji, w związku z czym kontrola ilościowa i jakościowa towaru w obecności kuriera wydaje się być bezzasadna.
- Odp.: Zamawiający informuje, że we wzorze umowy nie ma zapisów dotyczących sprawdzania w obecności kuriera zgodności dostarczonej przesyłki z zamówieniem.
- Pyt. 15 Pakiet 1 poz. 1
Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL 1,5, poziomem protein $\leq 83 \mu\text{g/g}$, zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III, siła zrywu zarówno przed jak i po starzeniu $\geq 6,9 \text{ N}$?
- Odp.: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic z poziomem AQL 1,5, natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic z poziomem protein $\leq 83 \mu\text{g/g}$ oraz o sile zrywu przed jak i po starzeniu $\geq 6,9 \text{ N}$.
- Pyt. 16 Pakiet 1 poz. 2
Czy Zamawiający odstąpi od wymogu piktogramu o braku zawartości ftalanów na opakowaniu? na potwierdzenie oświadczenie producenta.
- Odp.: Zgodnie z SIWZ.
- Pyt. 17 Pakiet 1 poz. 3
Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by rękawice posiadały świadectwo PZH?
- Odp.: Nie, Wykonawca winien potwierdzić, że oferowany wyrób posiada atest PZH dopuszczające rękawice do kontaktu z żywnością.
- Pyt. 18 Pakiet 1 poz. 4
Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim, z gładką powierzchnią, teksturowane tylko na końcach palców, grubość: palec: $0,08 \text{ mm} \pm 0,02$, przebadane na aldehyd glutarowy 5% oraz alkohol etylowy 70% oraz odstąpi od wymogu przebadania na chlorheksydynę 4% oraz odstąpi od wymogu informacji wytwórcy na przenikanie: kwasu nadoctowego i chlorku benzalkoniowego?
- Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic w kolorze niebieskim, z zastrzeżeniem, że kolor rękawic będzie odmienny od koloru rękawic oferowanych w poz. 5 Pakietu I; pozostałe wymagania dla rękawic zgodnie z SIWZ.
- Pyt. 19 Pakiet 1, poz. 5
Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach: palec: $0,08 \text{ mm} \pm 0,02$ oraz dłoń: $0,07 \text{ mm} \pm 0,02$, z oryginalnie naniesioną informacją na temat czasu przenikania dla substancji chemicznych na opakowaniu, rękawice w opakowaniu a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.
- Odp.: Zgodnie z SIWZ.
- Pyt. 20 Pakiet 1, poz. 5





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach : palec: 0,12 mm +/-0,02 oraz dłoń: 0,07 mm +/-0,02 , z oryginalnie naniesioną informacją na temat czasu przenikania dla substancji chemicznych na opakowaniu?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 21 Pakiet 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by rękawice posiadały instrukcję użycia na opakowaniu?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 22 Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein poniżej 137 µg/g, ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni , o grubościach: palec: 0,21 mm +/-0,02 , dłoń: 0,21 mm +/-0,02 oraz mankiet:0,17 mm +/-0,02, długość min. 270mm, zgodne z normą EN 455 na potwierdzenie raport z badania producenta?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 23 Pakiet 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein poniżej 33 µg/g , wewnątrz polimerowane oraz lekko chlorowane, o grubościach: palec: 0,22 mm +/-0,02, dłoń: 0,19 mm +/-0,01 oraz mankiet : 0,17 mm +/-0,01, długość min. 280 mm, zgodne z normą EN 455 na potwierdzenie raport z badania producenta?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 24 Pakiet 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni, o grubościach: palec: 0,21 mm +/-0,02, dłoń: 0,18 mm +/-0,02 oraz mankiet: 0,16 mm +/-0,02, długość min.280 mm zgodne z normą EN 455 na potwierdzenie raport z badania producenta?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 25 Pakiet 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni, o grubościach: palec: 0,21 mm +/-0,02, dłoń: 0,18 mm +/-0,02 oraz mankiet: 0,16 mm +/-0,02, długość min.280 mm zgodne z normą EN 455 na potwierdzenie raport z badania producenta?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt.26 Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek włókninowy w rozmiarze 35cm x 10cm? W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o wydzielenie wyżej wymienionego opatrunku.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 27 Pakiet 3 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści opatrunek włókninowy z przecięciem warstwy papierowej wzdłuż dłuższego boku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 28 Pakiet 3 poz. 7

Czy Zamawiający ma na myśli przylepiec porowaty foliowy?

Odp.: Tak.

Pyt. 29 Pakiet IV poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek na mocz o następujących parametrach:

- wykonany z medycznego PCV, bezlateksowy
- zastawka antyrefluksyjna (bezzwrotna)
- samouszczelniający się port do pobierania próbek
- obsługiwany jedną ręką, szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T) z możliwością podwieszenia
- komora kroplowa typu Pasteur'a tworząca „suchą” barierę powietrzną
- dwa filtry hydrofobowe (w worku i komorze), zapobiegające zasysaniu,
- wyrównujące ciśnienie wewnętrzne w systemie
- dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym
- dren długości 110 cm o dużej średnicy, wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu
- na drenie klema zaciskowa typu przesuwnego oraz dodatkowa zapinka do stabilizacji drenu
- dodatkowy element wzmacniający w miejscu połączenia drenu z komorą





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

- czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, bardzo wysokiej dokładności pomiaru co 100 ml
 - zintegrowany, uniwersalny wieszak pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka
 - dodatkowe mocowanie za pomocą paska
 - biała, tylna ścianka ułatwiająca wizualizację moczu
 - pojemność worka 2500 ml
 - sterylny
- Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego worka ma moc z zastrzeżeniem, że jego czas utrzymania u pacjenta wynosi 14 dni.
- Pyt. 30 Pakiet XI poz. 1
Czy Zamawiający dopuści dreny Khera wykonane z silikonu o wymiarach 45x18cm?
- Odp.: Zamawiający dopuszcza.
- Pyt. 31 Pakiet X, poz. 1, 2:
Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z Pakietu X. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystne dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.
- Odp.: Zgodnie z SIWZ.
- Pyt. 32 Pakiet X, poz. 1:
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji podkładu higienicznego o chłonności 900 ml, pakowanego po 60 sztuk, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.
- Odp.: Zamawiający dopuszcza.
- Pyt. 33 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 1, w pozycji nr 1 rękawice jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne lateksowe, pudrowane posiadające poziom AQL ≤ 1.5 zgodny z wymogami normy EN 455.
- Odp.: Zgodnie z SIWZ.
- Pyt. 34 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 1 pozycji nr 2 rękawiczek winylowych oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III z przeznaczeniem do procedur wysokiego ryzyka.
- Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic winylowych oznakowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii III, ale nie wymaga. Pozostałe wymagania dla rękawic zgodnie z SIWZ.
- Pyt. 35 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 1 pozycji nr 3 rękawiczek foliowych posiadających deklarację zgodności dopuszczającą do kontaktu z żywnością oraz odpowiedni piktogram na opakowaniu i tym samym odstąpi od wymogu posiadania atestu PZH.
- Odp.: Zgodnie z SIWZ.
- Pyt. 36 Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr 1, w pozycji nr 4 jednorazowego użytku diagnostyczne i ochronne rękawice nitylowe, w kolorze niebieskim, elastyczne, cienkie, grubość na palcu 0,10 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, z teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Jako wyrób medyczny klasy I - rękawice zgodne z EN 455-1, -2, -3, -4, potwierdzone przez producenta. Jako środek ochrony osobistej kategorii III – posiadające Certyfikat Badania typu WE w zakresie EN 420, EN 374-2, EN 374-3, EN 388, wydany przez jednostkę notyfikowaną. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 dla substancji, m.in.:
- 50% kwas siarkowy >480min/6 poziom
 - 10-13% Podchloryn sodu >480min/6 poziom
 - 0,1% Fenol >480min/6 poziom
 - 36% Formaldehyd >60min/3 poziom
 - 5% Bromek etyldyny >480min/6 poziom
 - 50% Glutaraldehyd >480min/6 poziom
 - 1,5% Metanol w wodzie >480min/6 poziom
 - 10% kwas octowy >60 min / 3 poziom
 - 70% izopropanol >10 min/1 poziom
 - 4% chlorheksydyna >480 min/6 poziom.
- Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rękawice produkowane bez użycia ZMBT - oświadczenie producenta o niewykorzystywaniu ZMBT





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

(merkaptobenzotiazoli) przy produkcji rękawic. Rozmiary XS-XL Opakowanie 200 szt.

Odp.: Zgodnie z SIWZ (ze zmianami włącznie).

Pyt. 37 W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką compliance [Wykonawcy – przyp. Zamawiającego] XXXX, stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Odp.: Zamawiający informuje, że osoby wykonujące czynności w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia to:

Kierownik Zamawiającego - Krzysztof Zaczek

oraz Komisja Przetargowa w składzie:

Bożena Chyla - Przewodnicząca

Halina Kormanik - Sekretarz

Elżbieta Kwaśna-Janasiak - członek

Zofia Babicz - członek

Jednocześnie, zgodnie z art. 38 ust. 1 pkt 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia SIWZ w sposób określony w odpowiedziach na pytania Wykonawców

Z poważaniem

Prezes Zarządu

mgr inż. Krzysztof Zaczek

