



Grudziądz, dnia 15.05.2025 r.

ZP-915./25

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy obłożeń chirurgicznych na okres 24 miesięcy (znak sprawy: Z/22/PN/25).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2024 r., poz. 1320 ze zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „**dostawy obłożeń chirurgicznych na okres 24 miesięcy**” (znak sprawy: Z/22/PN/25), wpłynęło zapytanie do postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1

Zadanie 7

Prosimy o dopuszczenie zestawu o następującym składzie:

1 serweta na stół instrumentariuszki 150 cm x 190 cm jako owinięcie zestawu

4 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stół Mayo 80 cm x 145 cm

1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm

2 samoprzylepne serwety operacyjne wzmocnione 75 cm x 90 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 175 cm x 180 cm

z paskiem samoprzylepnym 80 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna wzmocniona 150x250cm

serweta posiada pasek samoprzylepny o szerokości 5cm zabezpieczony trzyczęściowym papierem silikonowanym, każda część zakończona fingerliftem o szerokości 2 cm w celu ułatwienia aplikacji.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 57 g/m² (+/-0,5g/m²). Wokół pola operacyjnego, na każdej z serwet polipropylenowa łata chłonna o wymiarach 20x50cm (+/- 0,5cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5g/m²). Zdolność absorpcji cieczy wg normy PNEN ISO 9073-6 min. 348%, odporność na przenikanie cieczy min. 174 cm H₂O, I klasa

palności. Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795. Zestaw posiada min. 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku





rozkładania w postaci piktogramów.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 2

Zadanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłożenie raportu z innego niż niezależnego akredytowanego laboratorium potwierdzające wszystkie parametry normy PN-EN 13795, w związku z tym, że norma nie wskazuje na konieczność wykonywania badań w niezależnych jednostkach?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 3

Zadanie 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość przedstawienia certyfikatu ISO 14001 jako potwierdzenia spełnienia wymagań dotyczących systemu zarządzania środowiskowego wdrożonego przez producenta produktu zamiast zapisu: „Folia laminatu trójwarstwowa oraz embosowana, wykonana w 25% z surowca pochodzącego z recyklingu w ramach obiegu zamkniętego”? oraz o potwierdzenie spełniania wymagań normy EN 13795 dokumentem wystawionym przez Producenta wyrobu.

Uzasadnienie:

Certyfikat ISO 14001 jest uznanym na całym świecie standardem zarządzania środowiskowego, który potwierdza, że dany producent podejmuje systematyczne działania w celu redukcji negatywnego wpływu na środowisko. W kontekście niniejszego postępowania certyfikat ten gwarantuje, że procesy produkcji obłożenia pacjenta są zgodne z zasadami zrównoważonego rozwoju, w tym:

Redukcja zanieczyszczeń, Oszczędność zasobów naturalnych, Minimalizacja odpadów i promowanie recyklingu .

Mając na uwadze powyższe aspekty, certyfikat ISO 14001 może być uznany za wystarczające potwierdzenie dbałości o środowisko, bez konieczności wskazywania konkretnego składu materiałowego obłożenia pacjenta.

Odpowiedź:





W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 4

Zadanie 8

Prosimy o dopuszczenie zestawu bezłaty chłonnej wokół pola operacyjnego. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ dla zadania nr 8 jak poniżej.

Zapytanie nr 5

Zadanie 20

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:

1 serweta na stół instrumentariuszki 150 cm x 190 cm o gramaturze min. 80 g/m²

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stół Mayo 80 cm x 145 cm o gramaturze min. 85 g/m²

1 serweta operacyjna wzmocniona o wymiarach 225 cm x 300 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3 cm i zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 57 g/m² (+/-0,5g/m²). Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarach (100 cm x 50 cm (+/- 1 cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5g/m²).

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ dla zadania nr 20 jak poniżej.

Zapytanie nr 6

Zadanie 23

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie:

1 serweta na stół instrumentariuszki 150 cm x 190 cm o gramaturze min. 80 g/m²

4 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stół Mayo 80 cm x 145 cm o gramaturze min. 85 g/m²





1 serweta brzuszno - kroczoza wzmocniona 260 cm x 310 cm

ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne 125 cm

z otworem w okolicy jamy brzusznej 28 cm x 32 cm

z otworem na krocze 10 cm x 15 cm

z osłoną podpórek kończyn górnych

ze zintegrowanymi uchwyty do przewodów i drenów.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 57 g/m² (+/-0,5g/m²). Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarze 50x60cm (+/-1cm). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109 g/m² (+/-0,5g/m²).

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 7

Zadanie 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Nie zawiera lateksu i kalafonii. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach: 40 g/m². Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min 119 H₂O, w obszarze mniej krytycznym 26 cm H₂O, odporność na działanie alkoholi > 9, odporność na przenikanie

drobnoustrojów na mokro w obszarze krytycznym min. 6,0 IB, w obszarze mniej krytycznym 3,4 IB. Wzmocnienia znajdują się od wewnątrz fartucha w części przedniej i na rękawach. Fartuch przeznaczony do operacji generujących dużą ilość płynów. Fartuch zapewnia wysoki komfort termiczny pracy operatora. Rozmiar fartucha oznaczony na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających jego długość - 120 cm (+/- 5 cm) oraz literowo S/M., 130 cm (+/- 5 cm) oraz literowo L, 150 cm (+/- 5 cm) oraz literowo XL, 170 cm (+/- 5 cm) oraz literowo XL Long, 150 cm large (+/- 5 cm) oraz literowo XXL. Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszaru na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem - w tym dwa troki mocowane pośrodku materiału bazowego zabezpieczone taśmą z folii polietylenowej; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, mankiety rękawów o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Taśma





poliesterowa zabezpieczająca łączenie materiału wzmocnienia wzdłuż rękawów. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - włóknina SMS. Na opakowaniu jednostkowym etykieta główna zawierająca nazwę produktu, rozmiar, oznaczenie sterylizacji EO, oznaczenie poziomu wymagań użytkowych normy PN EN13795 oraz 1 klasy palności wg 16CFR część 1610. Dodatkowo 4 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji: 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod kreskowy oraz 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod QR. Certyfikat jakościowe dla producenta: ISO 13485, ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Dodatkowo w opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30x40cm.

Pragniemy nadmienić iż Zamawiający pracuje na w/w fartuchach i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ dla zadania nr 23 jak poniżej.

Zapytanie nr 8

Zadanie 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace (mieszanki poliestru i celulozy) w kolorze turkusowym o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym i w obszarze mniej krytycznym 26 cm H₂O, odporność na działanie alkoholi > 9, odporność na przenikanie drobnoustrojów na mokro 3,4 IB. Nie zawiera lateksu i kalafonii. Fartuch zapewnia wysoki komfort termiczny pracy operatora. Rozmiar fartucha oznaczony na dwa sposoby: w centymetrach

oznaczających jego długość - 120 cm (+/- 5 cm) oraz literowo S/M., 130 cm (+/- 5 cm) oraz literowo L, 150 cm (+/- 5 cm) oraz literowo XL, 170 cm (+/- 5 cm) oraz literowo XL Long, 150 cm large (+/- 5 cm) oraz literowo XXL. Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem - w tym dwa troki mocowane pośrodku materiału bazowego zabezpieczone taśmą z folii polietylenowej; mankiety o długości min. 8 cm, wykonane z poliestru. Dodatkowo taśma poliesterowa zabezpieczająca szew materiału bazowego od mankietu do ramienia. W okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm oraz min. 3 cm x 13 cm. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na





identyfikację przed rozłożeniem. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - włóknina SMS. Na opakowaniu jednostkowym etykieta główna zawierająca nazwę produktu, rozmiar, oznaczenie sterylizacji EO, oznaczenie poziomu wymagań użytkowych normy PN EN13795 oraz 1 klasy palności wg 16CFR część 1610. Dodatkowo 4 etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji: 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod kreskowy oraz 2 etykiety zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności, dane producenta i kod QR. Certyfikat jakościowe dla producenta: ISO 13485, ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Dodatkowo w opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30x40cm. Pragniemy nadmienić iż Zamawiający pracuje na w/w fartuchach i nigdy nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji załącznika nr 2 do SWZ dla zadania nr 23 jak poniżej.

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 137 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.) Zamawiający informuje, że dokonał zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „dostawy obłoża chirurgicznych na okres 24 miesięcy” (znak sprawy: Z/22/PN/25), **w następującym zakresie:**

- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 8, 20 i 23 zastępując nową treścią Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 8, 20 i 23 po modyfikacji jak w załączeniu.

Powyższa modyfikacja SWZ stanowi jej integralną część. Pozostała treść postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) pozostaje bez zmian.

Wykonawca przy składaniu oferty powinien uwzględnić powyższą modyfikację poprzez:

- złożenie wypełnionego dokumentu po modyfikacji

lub

- naniesienie poprawek w ramach powyższej modyfikacji poprzez skreślenie i wpisanie właściwej treści lub dopisanie zmodyfikowanego opisu.

