

Białogard, dnia 18.02.2026 r.

**Regionalne Centrum Medyczne
w Białogardzie Sp. z o.o.**
ul. Chopina 29
78-200 Białogard

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO TREŚCI SWZ nr 1

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji, na podstawie art. 275 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.): Sukcesywne dostawy opatrunków dla Regionalnego Centrum Medycznego w Białogardzie Sp. z o.o

Pytanie 1

Pakiet 2

Poz.1: Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie ligniny w rolkach 105g z przeliczeniem zamawianych ilości opakowań? Mniejsza gramatura oznacza mniejszą rolkę, która jest wygodniejsza w użytkowaniu. Jest to wyrób dedykowany dla szpitali, aby ułatwić pracę personelowi.

Poz.2: Czy Zamawiający wymaga ligniny bielonej, która jest wyrobem medycznym, posiadającą 8% stawkę podatku VAT? Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaoferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE.

Poz.2: Mając na względzie łatwość przechowywania i przenoszenia, czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny zapakowanej w opakowanie foliowe chroniące przed zawilgoceniem?

Czy zamawiający może potwierdzić, że należy zaoferować wszystkie pozycje z pakietu pochodzące od jednego producenta? Jest to istotna kwestia w przypadku incydentu medycznego

Odpowiedź:

Poz. 1 – Tak, Zamawiający dopuści, Zamawiający wymaga dostawy celulozy opatrunkowej w ilości odpowiadającej 20 opak. Po 150 g.

Poz. 2 – Tak, Zamawiający oczekuje wyrobu medycznego.

Poz. 2 – Tak, Zamawiający oczekuje opakowania foliowego. Zamawiający nie wymaga, aby wszystkie pozycje z pakietu pochodziły od jednego producenta.

Pytanie 2

Poz.3-8: Czy zamawiający może potwierdzić, że oczekuje kompresów w opakowaniu z jasno i czytelnie określoną ilością na opakowaniu w postaci liczby lub opisu słownie, a nie tylko zaszyfrowanie w kodzie/indeksie ?

Poz.3-8: Czy Zmawiający może potwierdzić, że oczekuje, aby asortyment zapakowany w opakowanie papierowo-foliowe typu blister posiadał wskaźnik wysterylizowania produktu? Eliminuje to ryzyko błędu użycia niejałowego.

Poz.3-8: Czy na opakowaniach jednostkowych Zamawiający oczekuje naklejki typu TAG z indeksem i rodzajem produktu do wklejania do dokumentacji medycznej, zgodnie z wytycznymi MDR?

Załącznik I MDR:

23.3. Informacje na opakowaniu, które zachowuje stan sterylny wyrobu (zwanym dalej „opakowaniem sterylnym”). Na opakowaniu sterylnym *umieszcza się* następujące elementy:

- a) oznaczenie pozwalające na rozpoznanie opakowania jako opakowania sterylnego;
- b) informację, że wyrób jest w stanie sterylnym;
- c) metodę sterylizacji;
- d) imię i nazwisko lub nazwę i adres producenta;
- e) opis wyrobu;
- f) jeżeli wyrób przeznaczony jest wyłącznie do badań klinicznych – wyrazy „wyłącznie do badań klinicznych”;
- g) jeżeli wyrób został wykonany na zamówienie – wyrazy „wyrób wykonany na zamówienie”;
- h) miesiąc i rok produkcji;
- i) jednoznaczne wskazanie terminu bezpiecznego używania lub bezpiecznej implantacji wyrobu, z podaniem co najmniej roku i miesiąca; oraz
- j) zalecenie, by sprawdzić w instrukcji używania, co należy zrobić w przypadku uszkodzenia lub niezamierzonego otwarcia opakowania sterylnego przed użyciem wyrobu.

Odpowiedź: Poz. 3-8 Zamawiający oczekuje kompresów z podaną ilością na opakowaniu w postaci liczby. Zamawiający oczekuje wskaźnika sterylizacji na opakowaniu. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga naklejki TAG.

Pytanie 3

Pakiet 4

Czy zamawiający może potwierdzić, że oczekuje kompresów w opakowaniu z jasno i czytelnie określoną ilością na opakowaniu w postaci liczby lub opisu słownie, a nie tylko zaszyfrowanie w kodzie/indeksie ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kompresów z ilością na opakowaniu w postaci liczby.

Pytanie 4

Pakiet 5

Poz.1: Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie opakowania a'100 ml. z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5

Pakiet 8

Czy Zamawiający może potwierdzić, że oczekuje, aby rękawy opatrunkowe wykonane były z przędzy jedwab poliamidowy 50%, jedwab poliuretanowy 50%?

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rękawów o następujących rozmiarach:

1. 2,5-3,5 cm; 2. 3,5-4,5 cm; 3. 5,0-6,5cm; 4. 10,0-13,5 cm, 5. Min.14cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6

Pakiet 12:

Poz.1-3: Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'2 szt. z przeliczeniem ilości opakowań?

Cena w formularzu cenowym zostanie zaoferowana za 1 szt.

Poz.1-3: Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie czasu wiązania 3 min. -3 min. 30 sek.

Poz.4-5: Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'12 szt. z przeliczeniem ilości opakowań?

Cena w formularzu cenowym zostanie zaoferowana za 1 szt.

Odpowiedź: Poz. 1-3 Zamawiający dopuszcza. Poz. 1-3 Zamawiający wyraża zgodę. Poz. 1-4 Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 w pozycji nr 1 2% lignocaine hydrochloride + 0,05% chlorhexidine dihydrochloride żel 12,5g*25sztuk (jałowy, rozpuszczalny w wodzie żel, stosowany do wprowadzania cewników, zgłębników, endoskopów i intubacji dotchawiczej) wymaga preparatu umożliwiającego jednoręczną aplikację, sterylizowanego parowo w 121 stopniach C, zawierającego w swoim składzie **dichlorowodorek chlorheksydyny**?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 w pozycji nr 2 2% lignocaine hydrochloride + 0,05% chlorhexidine digluconate żel 10-12ml*25sztuk (jałowy lubrykant stosowany do wprowadzania cewników do cewki moczowej) dopuści **Cathejell Lidocain C w postaci aplikatora harmonijkowego zawierającego 12,5 g żelu**?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Aleksandra Zimoch

Prokurent