



INSTYTUCJA  
WOJEWÓDZTWA  
LUBELSKIEGO

Stacja Pogotowia Ratunkowego  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki  
Zdrowotnej w Białej Podlaskiej

21-500 Biała Podlaska, ul. Warszawska 20, tel. (83) 343-40-68,

(83) 343-47-35, tel./fax (83) 344-37-06

NIP 537-19-50-595

REGON 000570559

NZP.3520.2.2024.

Biała Podlaska, 18 stycznia 2024 r.

**Do Wszystkich Wykonawców**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej mniejszej niż progi unijne w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji pn. : dostawa leków i materiałów medycznych w podziale na 16 części - znak sprawy NZP.3520.2.2024”.**

**WYJAŚNIENIA / MODYFIKACJA ZAMAWIAJĄCEGO**

W imieniu Zamawiającego – SPR SPZOZ w Białej Podlaskiej, w związku z wpływaniem do Zamawiającego wniosków o wyjaśnienie treści SWZ przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (złożonych w trybie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.; dalej jako PZP), poniżej na podstawie art. 284 ust. 2 PZP, przekazuje się treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

**Pytanie 1.**

**Dotyczy pakietu nr 1 poz 19, 23, 24, 37,38,51,71,73**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu butelka?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza opakowania typu butelka, oprócz poz. 73.**

**Pytanie 2.**

**Dotyczy pakietu nr 14**

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometrów bez podświetlanej szczeliny paska. Szczelina paska testowego w glukometrze jest widoczna i wyczuwalna nawet w półmroku, zatem nie istnieje konieczność jej podświetlania jeśli ktoś nie używa glukometru w całkowitej ciemności. Praca personelu medycznego w ciemności stwarza zagrożenie epidemiologiczne dla pacjentów i personelu, zatem prosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 3.**

**Dotyczy pakietu nr 14**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie nr 14 poz. 1 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 4.**

**Dotyczy pakietu nr 14**

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie nr 14 poz. 1 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 5.**

**Dotyczy pakietu nr 14**

Czy w Pakiecie nr 14 poz. 1 Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od miejsca/rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 6.**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 3 poz. 1 z powodu planowanego zakończenia sprzedaży produktu znajdującego się w Pakiecie 3 poz. 2? lub Czy w Pakiecie 3 poz. 2 dopuści: Chusteczki do dezynfekcji skóry, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% diglukanianem chlorheksydyny, spektrum działania: bakterie, grzyby; w rozmiarze 17x23cm, pakowane po 100 szt./op. w tubie albo Chusteczki do dezynfekcji skóry rąk, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% diglukanianem chlorheksydyny i olejkim nawilżającym, spektrum działania: bakterie, grzyby; w rozmiarze 17x23cm, pakowane po 100 szt./op. w tubie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli z Pakietu nr 3 poz. 1. Zamawiający dopuszcza Pakiet 3 poz. 2.**

**Pytanie 7.****Dotyczy umowy-**

prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 8 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia księgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy. lub o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 8 o treści:" W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.2% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, jednak nie mniej niż 20.00zł lub Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wprowadza do par. 5 ust. 8 o treści: "W razie nie uregulowania przez Zamawiającego płatności za prawidłowo zrealizowane dostawy w terminie określonym w § 3 niniejszej umowy, Wykonawca ma prawo naliczyć odsetki w wysokości ustawowej za każdy dzień opóźnienia."**

**Pytanie 8.**

**Czy w Pakiet Nr 1 - leki poz. 10 i 14** Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 9.****Pakiet 2, poz. 2-3**

Czy zamawiający wymaga wyceny za 1 szt.= 1 metr w stanie spoczynku

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 10.****Pakiet 2, poz. 17**

Z dniem wejścia w życie rozporządzenia MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszerogowane do klasy I reg. 4?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 11.****Pakiet 4, poz. 11-14**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu ( z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza

konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt. Czy zamawiający dopuści strzykawki bez skali rozszerzonej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 12.**

**Pakiet 4, poz. 22**

Czy zamawiający wydzieli poz.22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela**

**Pytanie 13.**

Ze względu na zakończenie produkcji i braku przedłużenia dokumentu rejestracyjnego preparatu Gelofusine B.Braun a 500ml, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie **w pakiecie nr 1, pozycja nr 18** równoważny pod względem zastosowania klinicznego, nowocześniejszy preparat 4% sukcylinowanej żelatyny - Gelaspan, zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów, konfekcjonowanej w opakowaniu stojącym z dwoma równymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji, 10 flakonów a 500ml ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 14.**

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaferować w **pakiecie nr 1, pozycja 18**, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, w/w związek nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach upośledzenia funkcjonowania wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako wskaźnika hipoksji tkankowej?.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 15.**

Czy Zamawiający, wyrazi zgodę na zaferowanie **w pakiecie nr 1, pozycja nr 51**, Płyn Fizjologiczny Wieloelektrolitowy Izotoniczny a 500ml, w opakowaniu stojącym z dwoma samouszczelniającymi się równymi portami nie wymagającymi dezynfekcji portu przed pierwszym użyciem?.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 16.**

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, **w pakiecie nr 1, pozycja nr 51**, Zamawiający oczekuje zaferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 17.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dla pakietu 5 dostaw pilnych z 12 do 24 godzin, przy złożeniu zamówienia w godzinach 8-14 w dzień roboczy?

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmianę par. 4 ust. 4 lit. b) w następujący sposób: "najpóźniej w ciągu 24 godzin przypadających w dni robocze od chwili otrzymania zapotrzebowania, w przypadku wystąpienia sytuacji szczególnych wymagających niezwłocznego dostarczenia określonych wyrobów; a o wystąpieniu takich okoliczności Zamawiający poinformuje Wykonawcę poprzez umieszczenie odpowiedniej adnotacji na zapotrzebowaniu".**

**Pytanie 18.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych z 20 do 5 zł za każdą godzinę zwłoki dla zamówienia pilnego?

**Odpowiedź: Postanowienia projektu umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 19.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności z 60 do 30 dni od wystawienia faktury?

**Odpowiedź: Postanowienia projektu umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 20.**

**Dotyczy Pakiet 13 poz. 2.**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznych różnicach w parametrze grubość rękawic: palec 0,10mm +/- 0.03mm, dłoń 0,08mm +/- 0.03mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 21.**

Zwracamy się z wnioskiem o weryfikację poprawności, gdyż pozycja 52 występuje dwukrotnie, pozycja po pozycji, w Pakiecie nr 6, opis jest identyczny, natomiast wskazane są inne ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający omyłkowo zamieścił dwukrotnie pozycję 52 w Pakiecie nr 6. Zamawiający modyfikuje formularz asortymentowo – cenowy (zał. Nr 2a) – Pakiet nr 6, poprzez usunięcie poz. nr 52 – ilość 80 szt.**

**Pytanie 22.**

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 120 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 23.**

Czy Zamawiający dopuści dostępne o długości 55mm oraz 80mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 24.**

**Pakiet 4 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,8mmx50mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 25.**

**Pakiet 4 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków w rozmiarze 18G (1,2x30mm) bez filtra?

**Odpowiedź: w poz.1 jest ujęta igła iniekcyjna.**

**Pytanie 26.**

**Pakiet 4 Pozycja 11-14**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o przedłużonej skali 10%?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 27.**

**Pakiet 4 Pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10 ml skala co 0,5 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 28.**

**Pakiet 4 Pozycja 15-16**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych nie wpisane w instrukcję użytkowania pompy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 29.**

**Pakiet 4 Pozycja 18**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu, w jednym kolorze z trzpieniem powyżej własnej krawędzi bez wyczuwalnego identyfikatora pozycji jak na załączonym zdjęciu



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 30.**

**Pakiet 4 Pozycja 19**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu, z trzpieniem powyżej własnej krawędzi bez wyczuwalnego identyfikatora pozycji jak na załączonym zdjęciu



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 31.**

**Pakiet 4 Pozycja 20**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu, z trzpieniem powyżej własnej krawędzi bez wyczuwalnego identyfikatora pozycji jak na załączonym zdjęciu



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 32.**

**Pakiet 6 Pozycja 1**

Czy zamawiający oczekuje wyrobu sterylnego (jałowego) pozbawionego zdolnych do życia drobnoustrojów w ich formach wegetatywnych jak i przetrwalnikowych, którego jałowość osiągnąca jest poprzez proces sterylizacji tlenkiem etylenu, tym samym bezpiecznego dla pacjenta, minimalizującego ryzyko wprowadzenia zakażenia w drogi oddechowe?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 33.**

**Pakiet 6 Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 2000ml bez wkładu żelującego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 34.**

**Pakiet 6 Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 z odpowiednim przeliczeniem wartości

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 35.**

**Pakiet 6 Pozycja 5-8**

Czy Zamawiający dopuści rurki bez mankietu z podwójnym znacznikiem głębokości oraz pakowane w papier-folia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 36.**

**Pakiet 6 Pozycja 5-8**

Czy Zamawiający dopuści następujące wymiary rurek intubacyjnych bez mankietu

Nr 2 – dł. 140 mm  
Nr 2,5 – dł. 145 mm  
Nr 3 – dł. 170 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 37.**

**Pakiet 6 Pozycja 9-20**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z niskociśnieniowym mankietem o następujących długościach oraz pakowane w opakowanie folia/papier

3.0	165 ± 2
3.5	185 ± 2
4.0	210 ± 2
4.5	225 ± 2
5.0	245 ± 2
5.5	275 ± 2
6.0	285 ± 2
6.5	295 ± 2
7.0	310 ± 2
7.5	315 ± 2
8.0	330 ± 2
8.5	330 ± 2
9.0	330 ± 2
9.5	330 ± 2
10.0	330 ± 2

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 38.**

**Pakiet 6 Pozycja 26**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 36x48mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 39.**

**Pakiet 6 Pozycja 26**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 42x56mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 40.**

**Pakiet 6 Pozycja 38**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie koca ogrzewającego w rozmiarze 150x210cm, warstwa zewnętrzna wykonana z wysokiej jakości włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> oraz wypełnienie z poliestru o gramaturze 77g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 41.**

**Pakiet 6 Pozycja 39**

Czy w miejsce opisanego podkładu Zamawiający dopuści podkład o poniższym opisie?

Podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm (wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwi przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach. Op.20 szt. Pokryty hydrofilną włókniną o gramaturze 15g/m<sup>2</sup> na całej powierzchni. Wkład chłonny o gramaturze 126g/m<sup>2</sup> z superabsorbentem. Warstwa spodnia o gramaturze 70g/m<sup>2</sup> wykonana z włókniny polipropylenowej wzmocnionej foli. Waga podkładu około 295 g.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 42.**

**Pakiet 6 Pozycja 39**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 43.**

**Pakiet 6 Pozycja 47- 49**

Czy Zamawiający dopuści worek samosprężalny o podanych o wymiarach S, M, , XL i parametrach

**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV
- Nie zawiera lateksu
- Posiada regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą
- Wyposażona w dren o długości 210 cm zakończony uniwersalnymi łącznikami
- Dren odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym
- Rezerwuar tlenowy o pojemności 1000 ml
- Obrotowy łącznik umożliwiający dostosowanie do pozycji pacjenta
- Silikonowe zastawki na łączniku oraz otworach wentylacyjnych
- Jednorazowego użytku
- Sterylina, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowana indywidualnie w opakowanie papier-folia

?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 44.**

**Pakiet 6 Pozycja 51- 53**

Czy Zamawiający dopuści kołnierze ortopedyczne o podanym opisie i wymiarach

Opis produktu

Dwuczęściowy kołnierz wykonany z pianki polietylenowej Plastazotte z wzmocnieniami PCV.

Wyposażony w otwory zapewniające swobodną cyrkulację powietrza. Kołnierz jest przepuszczalny dla promieni X. Zapinany i regulowany indywidualnie przy pomocy taśmy zapinanej na rzep, kompatybilne z CT i MRI. Zapewnia wysoki komfort użytkownika. Zalecany do stosowania stałego lub transportu pacjenta.

Wskazania

- konieczność stabilizacji i odciążenia szyjnego
- odcinka kręgosłupa
- zespoły bólowe odcinka szyjnego kręgosłupa
- artrozy
- doleczanie złamań i skręceń
- zespoły korzeniowe odcinka szyjnego kręgosłupa
- niestabilność względna
- stany pooperacyjne

Obwód [cm]

S 35-40 cm TGO KPH 103/S - dzieci

M 41-46 cm TGO KPH 103/M - dorośli

L 47-52 cm TGO KPH 103/L – dorośli



?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 45.**

**Pakiet 7 Pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a silikonowy o rozmiarze CH20 i balonie 5-10ml?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 46.**  
**Pakiet 7 Pozycja 21**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne 0,7l owalny?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 47.**  
**Pakiet 10 Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści maskę Venturiego w rozmiarze L z przeznaczeniem ma małego dorosłego?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 48.**  
**Pakiet 10 Pozycja 5 i 6**  
Czy Zamawiający dopuści maskę tracheotomijną w uniwersalnym rozmiarze?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 49.**  
**Pakiet 11 Pozycja 11**  
Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu opłucnej j.u z zastawką bezzwrotną, z trzema igłami (rozmiary 14, 16, 19G) o długościach 55mm oraz 80mm?  
**Odpowiedź: pakiet 11 nie posiada poz. 11**

**Pytanie 50.**  
**Pakiet 11 Pozycja 13 i 14**  
Czy Zamawiający dopuści zestaw nebulizacyjny w rozmiarze uniwersalnym spełniającym pozostałe kryteria SWZ?  
**Odpowiedź: pakiet 11 nie posiada poz. 13 i 14**

**Pytanie 51.**  
**Pakiet 11 Pozycja 20 i 24**  
Czy Zamawiający dopuści uniwersalny rozmiar uchwytu do rurki intubacyjnej?  
**Odpowiedź: pakiet 11 nie posiada poz. 20 i 24**

**Pytanie 52.**  
**Pakiet 11 Pozycja 22**  
Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o podanych parametrach długości 200cm

- WŁAŚCIWOŚCI:
- Wykonany z medycznego PCV
  - Bardzo miękkie końcówki o gładkich zakończeniach
  - Mocowanie pod brodą za pomocą miękkiego, przesuwanego pierścienia regulacji
  - Różny rozstaw kaniuli części nosowej w zależności od rozmiaru
  - Uniwersalny łącznik pasujący do każdego źródła tlenu
  - Gwiazdkowy przekrój drenu odporny na zagłębienie
  - Dostępny w 3 rozmiarach: dla dorosłych, dla dzieci i noworodków z drenem o długościach 140cm, 200cm, 300cm i 500cm
  - Nie zawiera lateksu
  - Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
  - Pakowany indywidualnie w opakowania foliowe

?

**Odpowiedź: pakiet 11 nie posiada poz. 22**

**Pytanie 53.**  
**Pakiet 11 Pozycja 22**  
Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o podanych parametrach długości 140cm



**WŁAŚCIWOŚCI:**

- Wykonany z medycznego PCV
- Bardzo miękkie końcówki o gładkich zakończeniach
- Mocowanie pod brodą za pomocą miękkiego, przesuwanego pierścienia regulacji
- Różny rozstaw kaniul części nosowej w zależności od rozmiaru
- Uniwersalny łącznik pasujący do każdego źródła tlenu
- Gwiazdkowy przekrój drenu odporny na zagięcia
- Dostępny w 3 rozmiarach: dla dorosłych, dla dzieci i noworodków z drenem o długościach 140cm, 200cm, 300cm i 500cm
- Nie zawiera lateksu
- Steryliny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowany indywidualnie w opakowania foliowe

?

**Odpowiedź: pakiet 11 nie posiada poz. 22**

**Pytanie 54.****Pakiet 11 Pozycja 23**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z rezerwuarem tlenu o długości drenu 210cm, bez linii do pomiaru CO<sub>2</sub> z zespoloną wraz z drenem, opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź: pakiet 11 nie posiada poz. 23**

**Pytanie 55.****Pakiet 11 Pozycja 24**

Czy Zamawiający dopuści opaskę stabilizującą do mocowania rurki o podanych parametrach

**WŁAŚCIWOŚCI**

- zestaw składający się z dwóch podkładek i paska mocującego
- podkładki mocowane do policzków pacjenta za pomocą części przylepnej, posiadającej na drugiej stronie warstwę rzepu
- pasek do stabilizacji rurki intubacyjnej lub ustno-gardłowej wykonany z włókna, którą należy przymocować do warstwy rzepa, którym pokryte są podkładki
- przylepne pole w środkowej części paska dla lepszej stabilizacji rurki medycznej
- możliwość repozycji i korekcji położenia rurki dzięki zastosowanym rzepom
- pokryty hipoalergicznym klejem
- jednorazowego użytku
- niejałowy
- okres trwałości: 3 lata

**Odpowiedź: pakiet 11 nie posiada poz. 24**

**Pytanie 56.****Pakiet 13 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 57.****Pakiet 13 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 280-300mm w zależności od rozmiaru?

**Odpowiedź Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 58.****Pakiet 13 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 59.****Pakiet 13 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie – op. wewnętrzne papierowe, zewnętrzne folia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 60.**

**Pakiet 13 Pozycja 1-** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami (wirusy) przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F1671 potwierdzonymi raportem z badań jednostki niezależnej. Test metodą ASTM F1671 jest bardziej rygorystycznym badaniem, ponieważ Bakteriofag Phi-X174 jest najmniejszym możliwym obiektem testowym i jeśli rękawica spełnia normę ASTM F1671 winna spełniać również normę ASTM

F1670, gdyż badanie to jest przeprowadzane na większych cząstkach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 61.**

**Pakiet 13 Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 62.**

**Pakiet 13 Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,11mm+/-0,01?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 63.**

**Pakiet 13 Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z EN 455 – potwierdzone Deklaracją Zgodności producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 64.**

**Pakiet 13 Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone Deklaracją Zgodności producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 65.**

**Pakiet 13 -** Czy Zamawiający dopuści składanie ofert w pakiecie nr 13 na poszczególne pozycje? Takie rozwiązanie pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty z korzyścią dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 66**

**Pytanie dot. zapisów umowy § 8**

Wykonawca jako podmiot nie będący organem administracji państwowej oraz jednostką samorządu terytorialnego, prosi Zamawiającego o dostosowanie zapisów umowy dot. obowiązku realizacji umowy pojazdami elektrycznymi.

**Odpowiedź:** Postanowienia projektu umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie 67.**

Pytanie 1 do pakietu 6 poz. 54-60: Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić pozycje 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60 do odrębnego pakietu w celu złożenia oferty na maski nadkrtaniowe I-GEL od wyłącznego dystrybutora w kraju tego produktu i otrzymania znacznie korzystniejszej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela**

**Pytanie 68.**

**Pakiet nr 3 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie gazika o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 69.**

Prosimy o dopuszczenie gazika 10 x 16 cm po rozłożeniu

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga**

**Pytanie 70.**

Prosimy o dopuszczenie gazika czterokrotnie złożonego 8 warstw

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 71.**

Prosimy o dopuszczenie gazika w opakowaniu 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 72.**

**Pakiet nr 3 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie chusteczek bezalkoholowych , pakowane w tubę po 100 szt.

Bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji przeznaczone specjalnie do powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu. Skuteczne już w 1 minutę.

**Cechy produktu:**

- gotowe do użycia, do powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu,
- zalecane do lamp i głowic USG,
- przeznaczone do dezynfekcji różnorodnych powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego, foteli zabiegowych, sprzętu rehabilitacyjnego, inkubatorów,
- działają już od 1 min. na bakterie, grzyby, wirusy,
- prątki gruźlicy już w 5 min.,
- chusteczki włókninowe 13×20 cm, 23 g/m<sup>3</sup>.

**100 g roztworu zawiera:**

0,15g N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina

0,14g Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-,propanian(sól)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 73.**

**Pakiet nr 4 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do pobierania leków typu mini – spike z filtrem 0,45 mikrona

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 74.**

**Pakiet nr 4 poz. 9, poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela**

**Pytanie 75.**

**Pakiet nr 4 poz. 14**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 76.**

**Pakiet nr 4 poz. 16**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do pomp w rozmiarze 50/60 ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 77.**

**Pakiet nr 4 poz. 10**

Prosimy o dopuszczenie zastawu do kaniulacji dużych naczyń firmy BALTON w zestawie:

**Elementy zestawu:**

1. kateter
2. igła
3. przewodnik stalowy
4. rozszerzacz (dilatator)
5. skalpel
6. strzykawka 5ml dla rozmiaru 4F - 5.5F, 10 ml dla rozmiaru 6F-9F

**Opis:**

- jednokanałowy
- zestaw posiada ostrą igłę punkcyjną, cienkościenną, rozszerzało ułatwiające łatwe wprowadzanie bez odkształceń
- przewodnik umieszczony w osłonce umożliwiającej jednoręczne wprowadzenie
- jedna końcówka przewodnika miękka typu "J", druga miękka typu prosta
- kateter centralny wykonany z poliuretanu ( tworzywa medycznego pirogenego i nietrombogennego, miękającego w temperaturze ciała)
- cieniujący a RTG
- na cewniku podziałka umożliwiająca ocenę głębokości wprowadzania
- elementy cewnika połączone przez stopnie
- końcówka katetera miękka, atraumatyczna, zaopatrzona w zacisk odcinający oraz zakończenie do połączeń LL
- posiada podwójne skrzydełka mocujące
- podwójny system mocowania cewnika do skóry pacjenta

- koreczki zamykające cewnik i strzykawkę
- zestaw umieszczony na tacce uniemożliwiający wypadanie elementów i zapakowany sterylnie
- podane średnice wewnętrzne i pojemności

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 78.**

**Pakiet nr 4 poz. 18-20**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika wykonanego z poliwęglanu

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 79.**

**Pakiet nr 4 poz. 19-20**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika bez ujęcia zabezpieczonego bezigłowa zastawką, Wszystkie wyjścia zabezpieczone koreczkami z trzpieniem poniżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 80.**

**Dot. projektu umowy.**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu w § 4 ust. 4 lit. b na 2 dni robocze lub usunięcie postanowienia z projektu umowy?

Termin dostawy określony w godzinach jest postanowieniem umowy niemożliwym do realizacji.

Wykonawcy nie działają w systemie pracy 24 godzin na dobę. Ponadto termin realizacji natychmiastowej przeczy kryterium oceny ofert, którym jest termin dostawy. Tym samym kryterium oceny ofert jest pozorne, bowiem zamawiający zastrzegł w umowie możliwość jednostronnej decyzji o przyspieszonym terminie dostawy, obarczonym karami umownymi. Tym samym Zamawiający może nadużywać pozycji dominującej i dokonywać zamówieni z pominięciem zaoferowanego terminu dostawy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonuje zmianę par. 4 ust. 4 lit. b) w następujący sposób: "najpóźniej w ciągu 24 godzin przypadających w dni robocze od chwili otrzymania zapotrzebowania, w przypadku wystąpienia sytuacji szczególnych wymagających niezwłocznego dostarczenia określonych wyrobów; a o wystąpieniu takich okoliczności Zamawiający poinformuje Wykonawcę poprzez umieszczenie odpowiedniej adnotacji na zapotrzebowaniu".

**W związku z udzieleniem powyższych odpowiedzi Zamawiający informuje, że zmianie w zakresie SWZ ulegają n/w treści:**

na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r., poz. 1605) Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w następujący sposób:

**1. Załącznik nr 2a do SWZ – formularz asortymentowo- cenowy**

Jest:

**FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY**

**Pakiet Nr 6 – materiały medyczne**

L.p.	Nazwa wyrobu medycznego	klasa wyrobu medycznego	J.m	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT (%)	Wartość zł		Producent i nr katalogowy
							Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Wartość brutto (kolumna 7 powiększona o podatek VAT)	
1	2	3	3	4	5	6	7	8	9
52.	Kołnierz ortopedyczny dla dzieci i niemowląt, rozmiar 480 x 130 mm, waga 70g, możliwość 3-stopniowej regulacji wysokości. Kołnierz musi posiadać duży otwór na wysokości krtani który ułatwia sprawdzanie tętna na tętnicy szyjnej, oraz musi umożliwiać bezpośredni dostęp do tchawicy. W tylnej części kołnierz musi posiadać otwór który pozwoli na odpływ potu i innych płynów. Kołnierz ortopedyczny musi być wykonany z materiałów które są niewidoczne dla promieni X, musi mieć także możliwość stosowania go w pracowniach CT oraz MRI		szt.	54					

52.	Kołnierz ortopedyczny dla dzieci i niemowląt, rozmiar 480 x 130 mm, waga 70g, możliwość 3-stopniowej regulacji wysokości. Kołnierz musi posiadać duży otwór na wysokości krtań który ułatwia sprawdzanie tętna na tętnicy szyjnej, oraz musi umożliwiać bezpośredni dostęp do tchawicy. W tylnej części kołnierz musi posiadać otwór który pozwoli na odpływ potu i innych płynów. Kołnierz ortopedyczny musi być wykonany z materiałów które są niewidoczne dla promieni X, musi mieć także możliwość stosowania go w pracowniach CT oraz MRI		szt.	80					
-----	--	--	------	----	--	--	--	--	--

#### Ulega zmianie na:

L.p.	Nazwa wyrobu medycznego	klasa wyrobu medycznego	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT (%)	Wartość zł		Producent i nr katalogowy
							Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Wartość brutto (kolumna 7 powiększona o podatek VAT)	
1	2	3	3	4	5	6	7	8	9
52.	Kołnierz ortopedyczny dla dzieci i niemowląt, rozmiar 480 x 130 mm, waga 70g, możliwość 3-stopniowej regulacji wysokości. Kołnierz musi posiadać duży otwór na wysokości krtań który ułatwia sprawdzanie tętna na tętnicy szyjnej, oraz musi umożliwiać bezpośredni dostęp do tchawicy. W tylnej części kołnierz musi posiadać otwór który pozwoli na odpływ potu i innych płynów. Kołnierz ortopedyczny musi być wykonany z materiałów które są niewidoczne dla promieni X, musi mieć także możliwość stosowania go w pracowniach CT oraz MRI		szt.	54					

#### 2. Załącznik nr 3 do SWZ– wzór umowy § 4 ust. 4 lit. b)

##### Jest:

„najpóźniej w ciągu 12 godzin od chwili otrzymania zapotrzebowania, w przypadku wystąpienia sytuacji szczególnych wymagających niezwłocznego dostarczenia określonych wyrobów; a o wystąpieniu takich okoliczności Zamawiający poinformuje Wykonawcę poprzez umieszczenie odpowiedniej adnotacji na zapotrzebowaniu”.

##### Ulega zmianie na:

„najpóźniej w ciągu 24 godzin przypadających w dni robocze od chwili otrzymania zapotrzebowania, w przypadku wystąpienia sytuacji szczególnych wymagających niezwłocznego dostarczenia określonych wyrobów; a o wystąpieniu takich okoliczności Zamawiający poinformuje Wykonawcę poprzez umieszczenie odpowiedniej adnotacji na zapotrzebowaniu”.

##### Ponadto w § 5 dodaje się ust. 8, który brzmi:

„W razie nie uregulowania przez Zamawiającego płatności za prawidłowo zrealizowane dostawy w terminie określonym w § 3 niniejszej umowy, Wykonawca ma prawo naliczyć odsetki w wysokości ustawowej za każdy dzień opóźnienia”.

#### 3. SWZ: Rozdział XIII. MIEJSCE I SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:

##### Jest:

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie\\_bp](https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp) na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **19.01.2024 r. do godz. 11:00.**

##### Ulega zmianie na:

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie\\_bp](https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp) na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **23.01.2024 r. do godz. 11:00.**

**4. Rozdział XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA:**

**Jest:**

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **17.02.2024 r.**

**Ulega zmianie na:**

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **21.02.2024 r.**

**5. Rozdział XIV. TERMIN OTWARCIA OFERT:**

**Jest:**

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert tj. **19.01.2024 r. do godz. 11:00.**

**Ulega zmianie na:**

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert tj. **23.01.2024 r. do godz. 11:00.**

**W załączeniu do wyjaśnień zmodyfikowany załącznik nr 3 wzoru umowy oraz załącznik 2a (formularz asortymentowo- cenowy) Pakiet nr 6.**