

Szpital Międzyrzecki Sp. z o.o.
ul. Konstytucji 3 Maja 35
66-300 Międzyrzecz

Międzyrzecz, 09 marzec 2021r.

Do wszystkich zainteresowanych**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy w sprawie udzielenia zamówienia publicznego **na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku** dla Szpitala Międzyrzeckiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w Międzyrzeczu
Nr sprawy: **ZP/N/12/20**

Na podstawie art. 135 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych do Zamawiającego wpłynęły zapytania do SWZ.
Na podstawie art. 135 ust.2 ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela następujących wyjaśnień.

ZAPYTANIA DO TREŚCI SWZ WRAZ Z ODPOWIEDZIAMI**1. Pakiet nr 11 poz.1 – Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną:**

- owalna,
- dzielona symetrycznie na dwie równe części,
- żelowa,
- jednorazowa,
- powierzchnia ogólna 168 cm²,
- powierzchnia czynna 103 cm²,
- grubość hydrożelu 0,69 mm,
- pakowana pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 11) do SWZ.

2. Pakiet nr 11 poz. 2- Czy zamawiający dopuści uchwyt monopolarny jednorazowego użytku:

- jałowy, dł. 191+/-3mm;
- dwa przyciski do cięcia i koagulacji,
- wymienny nożyk jałowy długość 70 +/-1mm,
- wtyk 2,36 +/- 0,02 mm z blokadą heksagonalną zapobiegającą obracaniu się nożyka,
- wtyk do diatermii 3- pinowy,
- długość kabla z uchwytem 300+/-10 cm
- hipoalergiczny,
- biokompatybilny oraz bez pirogenów
- materiał uchwytu- ABS żywica,
- maksymalne dopuszczalne natężenie prądu 1 A?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 11) do SWZ.

3. Pakiet nr 11 poz. 10- Czy Zamawiający dopuści elektrodę monopolarną długą:

- nóż 0,5x2,3mm,
- wejście do uchwytu 2,38mm,
- jednorazowa,
- jałowa,
- długość 153mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 11) do SWZ.

4. Pakiet nr 11 poz. 12- Czy zamawiający dopuści rozdzielenie opisanych dwóch wyrobów do oddzielnych pozycji z uwagi na znaczną różnicę cen dla obu wyrobów?**Odpowiedź:**

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

5. Pakiet nr 5 pozycja 10 - Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu 5, pozycji 10, do osobnego zadania, co pozwoli nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty cenowej**Odpowiedź:**

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

6. Pakiet nr 25- Czy Zamawiający w zad. 25, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe do klipsownicy laparoskopowej:



- opakowanie = 20 magazynków (po 6 szt. w magazynku).
- posiada żłobienia boczne ułatwiające pobieranie klipsów
- podłużny rowek na całej długości wewnętrznej klipsa zabezpieczający przed tzw. nożycowaniem
- dwufazowe zamykanie klipsa w pierwszej kolejności schodzą się dystalne części ramion w kolejnym etapie klips jest zamykany, załadowanie klipsa sygnalizowane jest kliknięciem.
- MRI do 3 Tesla,
- rozmiar M/L kompatybilne z posiadaną przez szpital klipsownicą Hemo Clip Plus- MED LG Made in Germany oraz klipsownicą Storz?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

7. **Pakiet nr 25-** W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz. 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 25 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

8. **Pakiet nr 25-** Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad. 25 o możliwość zastosowania papierowej części blistra magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

9. **Pakiet nr 28 pozycja 5-** Czy Zamawiający dopuści testy o odczycie po 24h?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

10. **Pakiet nr 28 pozycja 5-** Czy Zamawiający dopuści testy o odczycie po 3h oraz użyczenie kompatybilnego autoczytnika (3-pozycyjnego)?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

11. **Pakiet nr 28, pozycja 5-** Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 100 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

12. **Dotyczy paragraf 6 ust. 1 umowy -**Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści wystawianie faktur z po każdej dostawie?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

13. **Pakiet nr 9 pozycja 19-** Prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę na wyodrębnienie masek medycznych w pakiecie 9, na przykład tworząc zadanie 9a lub aby Zamawiający wyraził zgodę na złożenie oferty cenowej tylko dla pozycji 19 w pakiecie nr 9. Wynika to z faktu, że jesteśmy producentem wyspecjalizowanym w produkcji masek medycznych na gumki wzbogaconych o warstwę grafenową- za ten produkt odpowiadamy, podpierając się badaniami które są wykonywane w danym asortymencie. Dzięki temu oferujemy jako jedyni na rynku maski medyczne wzbogacone o dodatkowy filtr węglowy w technologii grafenowej, który ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Wyspecjalizowana produkcja koncentruje siły i moce przerobowe przedsiębiorstwa na dbaniu o jakość wąskiej gamy produktów, dzięki czemu oferujemy pod każdym względem produkt najwyższej jakości Chcemy zaoferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie- wnętrze maski ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach lub ryzyko samo-infekcji. W załączeniu przesyłam zdjęcie rzeczonoego produktu Pozostałe zapisy wg SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.



14. **DO SIWZ-** Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli Wykonawca który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, dołączy stosowne oświadczenie do oferty przetargowej?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

15. **Pakiet 3 poz. 37, 38-** Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

16. **Pakiet 9 poz. 17-19-** Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

17. **Pakiet 20 poz. 2-4-** Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

18. **Pakiet 23-** Czy Zamawiający w pakiecie w pozycjach 10 i 12 w związku ze zmianą w produkcji wprowadzoną przez producenta, dopuści obecnie stosowane jednorazowe światłowodowe łyżki typu Miller i Macintosh niesterylne, pojedynczo pakowane w opakowanie foliowe, spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 23) do SWZ.

19. Czy Zamawiający w pakiecie w pozycji 13 w związku ze zmianą w produkcji wprowadzoną przez producenta, dopuści obecnie stosowany przez Zamawiającego drenaż o następujących parametrach:

- sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z wydzieloną komorą zastawki wodnej z barwnikiem,
- komora na wydzielinę 2100 ml wyskalowana co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml,
- wydzielona wodna komora regulacji siły ssania z barwnikiem,
- automatyczna zastawka zabezpieczająca przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczna zastawka zabezpieczająca przed wysokim ciśnieniem ujemnym,
- samouszczelniający port bezigłowy do pobierania próbek drenowanego płynu,
- budowa kompaktowa, stabilna podstawa, wysokość maksymalna 25cm, uchwyt umożliwiający przenoszenie lub powieszenie,
- dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 23) do SWZ.

20. Czy Zamawiający w związku z zakończeniem przez producenta produkcji zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 20 do innego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający informuję, że po weryfikacji, analizie zapotrzebowania na powyższy produkt rezygnuję z niego w niniejszym postępowaniu. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 23) do SWZ.

21. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 20 sondę wykonaną z medycznego PVC „zmrożona” powierzchnia zewnętrzna, barwny kod konektorów, cztery otwory boczne, długość 1250 mm, znaczniki głębokości na 450, 550, 650, 750 mm od końca dystalnego, miękki, gładko zakończony koniec, odporny na załamanie, z oliwką (obciążnikiem) i linią RTG, bez lateksu, bez ftalanów, jałowy, jednorazowego użytku?

Odpowiedź

Zamawiający informuję, że odpowiedź została udzielona w pkt. 20. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 23) do SWZ.

22. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

23. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 3 oraz § 8:



3. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy, niezależnie od kar umownych wymienionych w §8.

§8

1. W przypadku uchybień któregokolwiek z terminów określonych w:

- § 4 ust. 2 lub 3 - Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 0,1% wartości brutto zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru;**
- § 5 ust. 1 - Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdą rozpoczętą godzinę, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy;**

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

24. **Czy Zamawiający w pakiecie nr 21** dopuści zestaw w 100% kompatybilny z Medrad Stellant CT D zawierający w swym składzie złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem Y o długości 150cm i o lepszej niż wymagana wytrzymałości ciśnieniowej 375 PSI? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 21) do SWZ.

25. **Pakiet nr 25-** Czy w związku tym iż Zamawiający określił parametr "MRI do 3 Tesla" wymaga złożenia wraz z ofertą oświadczenia producenta że oferowane klipsy nie generują żadnego klinicznego ryzyka przy badaniach w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do wartości 3 Tesli.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza złożenia wraz z ofertą oświadczenia producenta że oferowane klipsy nie generują żadnego klinicznego ryzyka przy badaniach w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do wartości 3 Tesli

26. **Dotyczy** zapisów SIWZ- Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

27. **Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach? Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.**

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że dla niego jakość dostarczanego asortymentu jest sprawą priorytetową i liczy na uczciwość i rozważę Wykonawców odnośnie zalecanych wymagań dotyczących transportu określonych przez producentów.

28. **Czy zgodnie** z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz **wyroby medyczne** chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

29. **Czy w świetle obecnych** wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że dla niego jakość dostarczanego asortymentu jest sprawą priorytetową i liczy na uczciwość i rozważę Wykonawców odnośnie zalecanych wymagań dotyczących transportu określonych przez producentów.

30. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.

31. „Zgodnie z art. 14 ust. 5 ustawy o wyrobach medycznych, wyroby są transportowane, składowane oraz przechowywane w warunkach zapewniających ich nienaruszalność, zachowanie właściwości oraz bezpieczeństwo pacjentów, użytkowników i osób trzecich.

W związku z powyższym jakich środków transportu wymaga Zamawiający dla poszczególnych rodzajów wyrobów medycznych stanowiących przedmiot zamówienia, zwłaszcza w zakresie zachowania zakresu dopuszczalnych temperatur przechowywania i transportu tych wyrobów? Czy i jakich dokumentów lub oświadczeń wymaga Zamawiający dla potwierdzenia spełnienia tych wymagań?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga od Wykonawców takich środków transportu, które zagwarantują nienaruszalność zamówionego asortymentu oraz będą zgodne z przepisami obowiązującego prawa.

32. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 33, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtki dla dorosłych:

- z jednym ściągaczem tylnym, elastycznymi bokami produktów oraz elastycznymi zapięciami, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;
- posiadające pojedynczy wskaźnik chłonności (żółty pasek zmieniający barwę pod wpływem moczu), umiejscowiony na środku zewnętrznej części wkładu chłonnego, który tak samo dobrze informuje o zapelnieniu pieluchomajtki jak podwójny;
- z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynną kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji (taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu);
- spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza produkty tylko jednego producenta na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z naszych obserwacji wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 33 poz. 1, 2, 3) do SWZ.

33. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycje: 1, 2, 3): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, o których mowa powyżej.

34. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwi maksymalnie szybkie wchłonięcie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe.

35. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycje: 4, 5): przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci, typu: PZH, IMiD lub innego równoznacznego, w tym wystawionego przez producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci, typu: PZH, IMiD lub innego równoznacznego, w tym wystawionego przez producenta

36. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33; pozycja: 4): pieluchomajtki noworodkowe w rozmiarze 2-5kg, ze specjalnym miejscem na pępowinę, o chłonności 258g?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 33 poz. 4) do SWZ.



37. **Czy Zamawiający** dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33; pozycja: 5): pieluchomajtki dziecięce w rozmiarze 12-22kg, o chłonności 590g?
Odpowiedź
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 33 poz. 5) do SWZ.
38. **Czy Zamawiający** dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycje: 4, 5): pieluchomajtki noworodkowe, dziecięce, nieposiadające ściągaczy taliowych?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ
39. **Czy Zamawiający** dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycje: 4, 5): pieluchomajtki noworodkowe, dziecięce posiadające 1 ściągacz taliowy?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ
40. **Czy Zamawiający** wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 33, pozycji: 4,5 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu? Utworzenie z tych pozycji oddzielnego pakietu umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców oraz przełoży się na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.
41. **Pakiet nr 7 pozycja 6-** Czy Zamawiający dopuści do oceny, jako produkt równoważny, osłonę na kamerę o wymiarach 15 x 244cm?
Odpowiedź
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 7 poz. 6) do SWZ.
42. **Pakiet nr 8 pozycja 12-** Czy Zamawiający dopuści do oceny, jako produkt równoważny, osłonę na sprzęt medyczny i RTG sztyłą na okrągło o szerokości po rozciągnięciu 127 cm i głębokości 64 cm; opakowanie bez naklejek typu TAG?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.
43. **Pakiet nr 9 pozycja 6-** Czy Zamawiający dopuści do oceny, jako produkt równoważny, jednorazowy, wysoko chłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropylenu, poliestru oraz SAF; zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego laminatu o grubości minimum 0,14mm (pozytywny wynik EN 20811) i chłonnego rdzenia o grubości co najmniej 0,7mm na całej długości prześcieradła; wymiary prześcieradła 101 cm (+/-1cm) x 76cm (+/-1cm); o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć, pikowań czy przesyć) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta; wchłanianość min.3200 g/m² potwierdzona badaniem akredytowanego laboratorium; produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu, oznaczenie nazwą produktu lub producenta; wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485, potwierdzone dokumentem; gramatura produktu 125g/m² (+/-1%); produkt o przeciętnym czasie spalania nie krótszym niż 9s wg 16 CFR1610 klasa I?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.
44. **Pakiet nr 9 pozycja 23-** Czy Zamawiający dopuści do oceny, jako produkt równoważny, sterylną osłonę na przewody:
- wymiary 13 x 235 cm,
- wykonana z folii PE z perforowaną końcówką i taśmą do mocowania 1,8 x 20 cm,
- składana rewersowo,
- opakowanie jednostkowe: torebka **papierowo – foliowa typu peel pouch**
- opakowanie zamiera etykietę z informacją: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta,
- sterylizacja tlenkiem etylenu,
- pakowane zbiorczo po 200 sztuk w worek foliowy, następnie karton?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.
45. **Pakiet nr 9 pozycja 29-** Czy Zamawiający dopuści do oceny, jako produkt równoważny, osłonę uchwytu lampy operacyjnej, bez samoprzylepnych etykiet na opakowaniu, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.
46. **Pakiet nr 34, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści do oceny, jako produkt równoważny, sterylny zestaw do zabezpieczenia Ramienia C Ziehm 8000 umożliwiający pracę podczas zabiegów na stole wyciągowym; zestaw zawiera:
- 1 x osłona wzmacniacza wykonana z mocnej bezbarwnej folii PE, w kształcie kwadratu o wym. 91x76 cm, krawędź obszyta elastyczną gumką;
- 1x osłona lampy wykonana z mocnej bezbarwnej folii PE, w kształcie kwadratu o wym. 91x76 cm w , krawędź obszyta elastyczną gumką;
- 1x osłona ramienia C wykonana z mocnej bezbarwnej folii PE o wymiarach 50 x 250 cm, wyposażona w sześć zintegrowanych plastikowych U kształtnych klamer, pozwalających na zabezpieczenie ramienia C zgodnie z zasadami aseptyki.



Opakowanie bez etykiet samoprzylepnych, zestaw powinien być umieszczony w trójdzielnej kieszeni, która po otwarciu opakowania sterylne zabezpiecza elementy przed wysunięciem, wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 47. Pakiet nr 36-** Czy Zamawiający dopuści do oceny, jako produkt równoważny, jednorazowy, wysoko chłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropylenu, poliestru oraz SAF; zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego laminatu o grubości minimum 0,14mm (pozytywny wynik EN 20811) i chłonnego rdzenia o grubości co najmniej 0,7mm na całej długości prześcieradła; wymiary prześcieradła 101 cm (+/-1cm) x 225cm (+/-4cm); produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć, pikowań czy przesyć) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta; wchłaniania min.3200 g/m² potwierdzona badaniem akredytowanego laboratorium; produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu, oznaczenie nazwą produktu lub producenta; wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485, potwierdzone dokumentem; gramatura produktu 125g/m² (+/-1%); w zestawie z prześcieradłem transportowym o udźwigu minimum 250kg?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 48. Pakiet nr 3 poz. 66, 67, 68, 69, 70-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji 66, 67, 68, 69, 70, co umożliwi złożenie większej liczbie Wykonawców oferty, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej oferty cenowej ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 49. Pakiet nr 3 poz. 66, 67, 68, 69-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny dren o długości 200 cm, mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 50. Pakiet nr 3 poz. 67-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną maskę tlenową w rozmiarze uniwersalnym standardowym dla dzieci ?

- 51. Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 52. Pakiet nr 5 poz. 4, 9-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 5 pozycji 4,9 co umożliwi złożenie większej liczbie Wykonawców oferty, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej oferty cenowej ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 53. Pakiet nr 5 poz. 5-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny worek bezlateksowy o pojemności 2 litry, rury o maksymalnej długości 180cm ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 5 poz. 5) do SWZ.

- 54. Pakiet nr 5 poz. 8-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważnej linii o długości 200cm ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 5 poz. 8) do SWZ.

- 55. Pakiet nr 20-** Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 20 pozycji 12 i stworzy z niej oddzielny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 56.** Czy Zamawiający w poz. 12 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 24G (0,74) - dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 57. Pakiet nr 35-** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z jednorazową 3 warstwowym kocem do okrycia pacjenta (wewnętrzna warstwa 100% Polyester + zewnętrzne warstwy włókniny PP-25 g/m²), materiał miękki i oddychający o bardzo dobrych właściwościach cieplnych, pikowany z przesykami w kształcie rombów na całej powierzchni zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw, szyty



ultradźwiękowo. Kolor granatowy. Waga 300g. Rozmiar 110 cm x 190cm. Pakowany pojedynczo w torebkę z folii PE, opakowanie zbiorcze 25 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 58. SIWZ – Rozdział XIV. Opis sposoby przygotowanie ofert pkt 1.3-** Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający jako dokument Załącznik opis przedmiotu zamówienia miał na myśli załącznik 2a Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia - pakiet 32?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że zmienił zapisy SWZ w dniu 03.02.2021r. Jednocześnie informuje iż zmienia zapis w rozdziale VI w wykazie oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę wraz z ofertą w pkt. 1.2. w sposób następujący:

BYŁO:

„FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY: odpowiednio dla danej części zamówienia dodatek nr 2 do SWZ, który winien być złożony w formie oryginału podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Ww. załączniki nie podlegają procedurze uzupełnienia i z tego względu niezłożenie opisu oferowanego przedmiotu spowoduje odrzucenie oferty. Nadto, wszystkie pozycje opisu muszą być wypełnione pod rygorem odrzucenia oferty. Opis winien zawierać istotne elementy będące przedmiotem przyszłej umowy tj. nazwy bądź inne wyczerpujące dane techniczne wymagane i wskazane przez Zamawiającego w odpowiednich miejscach opisu oferowanego wyrobu, umożliwiające Zamawiającemu identyfikację konkretnego oferowanego przedmiotu, w celu weryfikacji ich zgodności z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego. Wykonawca wypełnia oraz podpisuje i załącza do oferty tylko te formularze, które dotyczą części na które wykonawca składa ofertę.

JEST:

„FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY: odpowiednio dla danej części zamówienia dodatek nr 2 *oraz 2a* do SWZ, który winien być złożony w formie oryginału podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Ww. załączniki nie podlegają procedurze uzupełnienia i z tego względu niezłożenie opisu oferowanego przedmiotu spowoduje odrzucenie oferty. Nadto, wszystkie pozycje opisu muszą być wypełnione pod rygorem odrzucenia oferty. Opis winien zawierać istotne elementy będące przedmiotem przyszłej umowy tj. nazwy bądź inne wyczerpujące dane techniczne wymagane i wskazane przez Zamawiającego w odpowiednich miejscach opisu oferowanego wyrobu, umożliwiające Zamawiającemu identyfikację konkretnego oferowanego przedmiotu, w celu weryfikacji ich zgodności z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego. Wykonawca wypełnia oraz podpisuje i załącza do oferty tylko te formularze, które dotyczą części na które wykonawca składa ofertę.

- 59.** Prosimy o potwierdzenie, iż obowiązek złożenia Załącznik opis przedmiotu zamówienia wg zał. nr 2a do SIWZ dotyczy jedynie Wykonawców składających ofertę w zakresie pakietu nr 32.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że obowiązek złożenia Załącznika opis przedmiotu zamówienia wg zał. nr 2a do SWZ dotyczy jedynie Wykonawców składających ofertę w zakresie pakietu nr 31.

- 60.** Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy- Czy Zamawiający wyrazi zgodę, żeby Wykonawca w formularzu oferty pozostawił jedynie pakiety na która składa ofertę a pozostałe pakiety usunął z formularza?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

- 61. Zał. nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień w minimalnej ilości 5 sztuk pułapek wodnych, co pozwoli na zredukowanie kosztów dostawy i obniży cenę oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

- 62. Zał. nr 8 do SIWZ – Wzór umowy-** Zważywszy na obecną sytuację epidemiologiczną w kraju i na świecie oraz liczne decyzje administracyjne wpływające na terminowości łańcuchów dostaw od producentów zwracamy się z prośbą o wprowadzenie do umowy paragrafu regulującego występowanie siły wyższej zgodnie z poniższym wzorem:

§Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.



5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

6. Strona nie może powołać się na stan Siły Wyższej jeśli okoliczność ta była już Stronie znana w chwili zawarcia umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

- 63. Pakiet nr 14 poz.1,2,3-** Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, o następujących cechach:
- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta o śr.8,5mm, jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych): gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę na port pacjenta oraz szeroki port do pobierania próbek lub zadawania substancji żelującej w saszetkach. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, wykonane z polietylenu bez zawartości PCV, częściowo sprasowane. Wkłady oraz kanistry o pojemności 1L,2L, okrągłe.
- kanistry (pojemniki) **kompatybilne z oferowanymi wkładami**, z przezroczystego tworzywa, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone w zaczepek do mocowania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika. Oferowany system spełnia najwyższe normy jakościowe i bezpieczeństwa a zarazem jest **konkurencyjny cenowo**. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antibakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antibakteryjnych) wielorazowego użytku** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian

- 64. Pakiet nr 14 poz.1,2-** Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały i oddaniem zbiorczego opakowania do utylizacji. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian

- 65. Pakiet nr 14 pozycja 4-** W oferowanym systemie występuje łącznik prosty, prosimy o dopuszczenie.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian

- 66. Pakiet nr 14 pozycja 1,2,3-** Ze względu na dbałość zamawiającego o bezpieczeństwo personelu i pacjentów, prosimy o wprowadzenie dodatkowej punktacji za udokumentowane **właściwości antibakteryjne sytemu(szczególnie ważne w czasie pandemii)**.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian

- 67. Pakiet nr 14 pozycja 7-** Prosimy o dopuszczenie drenu o średnicy wew. 5,6mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 14 poz. 7) do SWZ.

- 68. Pakiet 14 pozycja 8-** Prosimy o dopuszczenie drenu o średnicy wew. 10 mm i zewn. 14mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 14 poz. 8) do SWZ.

- 69. Dotyczy SIWZ-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian

- 70. Pakiet 11 pozycja 2-** Prosimy o dopuszczenie dł. kabla z uchwytem około 335 cm

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian

- 71. Pakiet 11 pozycja 13, 14-** Prosimy o dopuszczenie dł. 20 cm

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 11 poz. 13, 14) do SWZ.

- 72. Pakiet nr 11 pozycja 18, 19-** Prosimy o dopuszczenie dł. 5m

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 11 poz. 18, 19) do SWZ.



- 73. Prosimy o wydzielenie** pozycji 6, 8, 11, 15, 17 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian
- 74. Pakiet 23-** Prosimy o wydzielenie pozycji 10, 11, 12 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian Zamawiający oczekuje w pozycji nr 2 oraz 5 elektrody do badań EKG z czujnikiem Ag/AgCl
- 75. Pakiet 18-** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w pakiecie 18 w pozycji 2 ma faktycznie na myśli elektrody ze snapem węglowym, czy ze snapem metalowym? Elektrody radioprzeierne ze snapem węglowym występują również w pozycji nr 5 pakietu.
Odpowiedź:
Zamawiający oczekuje elektrody do badań EKG z czujnikiem Ag/AgCl.
- 76. Pakiet nr 18-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 18 w pozycji 1 standardowej elektrody do monitoringu owalnej, z jęczyczkiem ułatwiającym odklejanie o rozmiarze 50x36mm. Elektroda posiada snap metalowy i czujnik Ag/AgCl. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami.
Odpowiedź:
Zamawiający ma wątpliwość co do powyższej prośby o wyjaśnienie treści SW ponieważ w pozycji 1 nie występują elektrody. Jednocześnie Zamawiający informuję, że na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 18 poz. 2) do SWZ.
- 77. Pakiet 18-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 18 w pozycji 4 równoważnej elektrody EKG do Holtera o rozmiarze 55 x 41mm. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami.
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 18 poz. 4,) do SWZ.
- 78. Pakiet 18-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 18 w pozycji 5 równoważnej elektrody EKG radioprzeiernej o rozmiarze 45 x 43mm. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami.
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 18 poz. 5,) do SWZ.
- 79. Pakiet 18-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 18 w pozycjach 2 ,3, 4 i 5 wyceny elektrod EKG w przeliczeniu na opakowania jednostkowe po 50 sztuk. Ilość zaoferowanych opakowań zostanie odpowiednio przeliczona.
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 18 poz. 2,3,4 oraz5) do SWZ.
- 80. Pakiet nr 8 pozycja nr 5** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu serwet operacyjnych do chirurgii biodra wykonanego z trójwarstwowego laminatu w strefie krytycznej serwet (folia polietylenowa, włóknina polipropylenowa, włóknina wiskozowa) oraz dwuwarstwowego na brzegach serwet operacyjnych (folia polietylenowa i włóknina polipropylenowa). Gramatura laminatu w części wzmocnionej zgodna z SIWZ, w części podstawowej 55g/m². Odporność na penetrację płynów zgodna z SIWZ. W zaoferowanym zestawie serweta z wycięciem „U” o wielkości 10 x 95 cm, ma rozmiar 280 x 245cm. Pozostały skład zestawu oraz wymagania dotyczące opakowania, zgodne z wymaganiami SIWZ.
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 8 pozycja nr 5) do SWZ.
- 81. Pakiet nr 8 pozycja nr 6** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu serwet operacyjnych do zabiegów artroskopowych wykonanego z laminatu 2 warstwowego (włóknina polipropylenowa, folia polietylenowa) o gramaturze 55g/m². Odporność na penetrację płynów oraz skład zestawu zgodne z SIWZ.
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 8 pozycja nr 6) do SWZ.
- 82. Pakiet nr 8 pozycja nr 8** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu serwet operacyjnych do zabiegów na kończynie wykonanego z trójwarstwowego laminatu w strefie krytycznej serwet (folia polietylenowa, włóknina polipropylenowa, włóknina wiskozowa) oraz dwuwarstwowego na brzegach serwet operacyjnych (folia polietylenowa i włóknina polipropylenowa).Skład zestawu zgodny z SIWZ, jednakże serweta operacyjna c) ma rozmiar 150 x 190cm, osłona na kończynę d) ma rozmiar 35 x 80cm, serweta do obłożenia kończyny e) ma rozmiar 225 cm x 320 cm, natomiast ręczniki celulozowe g) są w rozmiarze 30 x 33cm.
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 8 pozycja nr 8) do SWZ.
- 83. Pakiet nr 8 pozycja nr 12** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania osłony na sprzęt medyczny w rozmiarze 85 x 150 cm lub 50 x 100 cm?



Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 8 pozycja nr 12) do SWZ.

- 84. Dotyczy zapisów SIWZ-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian

- 85. Dotyczy zapisów SIWZ-** Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego i pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

- 86. Dotyczy pakietu nr 27 poz. od 1 do 9-** Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona samoklejącą etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe.

- 87. Dotyczy pakietu nr 27 poz. od 1 do 9-** Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe.

- 88. Dotyczy pakietu nr 27 poz. od 1 do 9-** Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe.

- 89. Dotyczy pakietu nr 27 poz. od 1 do 9-** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z normą PN-EN 868-5, pkt. 4.6.1.1 rękawy oznakowane były znakiem handlowym lub nazwą wytwórcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe.

- 90. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 11-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa o wymiarach 22 cm x 70 m?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 27 pozycja nr 11) do SWZ.

- 91. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 13-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torebek o wymiarach 20 cm x 33 cm lub 20 cm x 36 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 27 pozycja nr 13) do SWZ.

- 92. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 14-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torebek o wymiarach 13 cm x 25 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 27 pozycja nr 14) do SWZ

- 93. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1-** Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie obecnie obowiązujących norm potwierdzających klasę testów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe.

- 94. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 3-** Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe.

- 95. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru w kolorach białym lub zielonym, w rozmiarze 40 cm x 40 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

- 96. Dotyczy pakietu 29 poz. 2 i 3-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru pakowanego po 125 szt. w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 29 pozycja nr 2 i 3) do SWZ



97. Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.

98. Czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzenie gramatury papieru oraz zgodności z normami ISO 11607-1 oraz PN EN 868 zostało wydane przez jednostkę notyfikowaną, co potwierdzi najwyższą jakość oferowanego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe.

99. **Pakiet nr 13 pozycja 1-** Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 1 dopuści stapler liniowy 45 mm z automatycznym dociskiem:

- sterylny,
- wysokość zszywki otwartej 4,8 mm (do tkanki grubej),
- jedna dźwignia: zamykająco-spustowa,
- stapler posiadający pozycję pośrednią
- stapler z możliwością wysunięcia pinezki automatycznie (przy zamykaniu branszy) oraz ręcznie (używając dźwigni na branszy staplera)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

100. **Pakiet nr 13 pozycja 2-** Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 2 dopuści ładunek do staplera liniowego 45 mm:

- sterylny,
- wysokość otwartej zszywki 4,5mm,
- dwa rzędy naprzemiennie ułożonych zszywek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

101. **Pakiet nr 13 pozycja 3-** Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 3 dopuści stapler liniowy 60mm z automatycznym dociskiem:

- sterylny,
- wysokość zszywki otwartej 3,5mm (do tkanki normalnej) i 4,8mm (do tkanki grubej),
- dwie dźwignie: zamykająca i osobno dźwignia spustowa,
- stapler posiadający pozycję pośrednią?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

102. **Pakiet nr 13 pozycja 4-** Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 4 dopuści ładunek do staplera liniowego 60 mm:

- sterylny,
- o wysokości otwartej zszywki 3,8 mm i 4,8 mm,
- dwa rzędy naprzemiennie ułożonych zszywek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

103. **Pakiet nr 13 pozycja 5-** Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 5 dopuści jednorazowy stapler poprzecznie tnący o prostej branszy:

- sterylny
- długości linii zespolenia 40 mm.
- do tkanki grubej (zszywka otwarta 4,8mm)
- dwa podwójne rzędy naprzemiennie ułożonych zszywek, nóż pomiędzy nimi
- jedna dźwignia: zamykająco-spustowa?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

104. **Pakiet nr 13 pozycja 6-** Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 6 dopuści jednorazowy stapler nożowy:

- długość linii zespolenia 60 mm
- sterylny, załadowany ładunkiem
- wysokość otwartej zszywki 3,8 mm lub 4,8 mm. (zszywka zamknięta: 1,5mm lub 2,0mm) do wyboru Zamawiającego
- pozycja pośredniego zamknięcia,
- nowy nóż w każdym ładunku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

105. **Pakiet nr 13 pozycja 7-** Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 7 dopuści ładunek do staplera nożowego:

- długość linii zespolenia 60 mm
- sterylny
- wysokość otwartej zszywki 3,8 mm lub 4,8 mm. (zszywka zamknięta: 1,5mm lub 2,0mm) do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

Nr sprawy: ZP/N/12/20



- 106. Pakiet nr 13 pozycja 8-** Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 8 dopuści jednorazowy stapler okrężny:
- zakrzywiony 29mm
 - z kontrolowanym dociskiem tkanki w zakresie 1,6-2,4 mm,
 - wysokość otwartej zszywki 4,8 mm.
 - pojedyncza dźwignia aktywująca?
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.
- 107. Pakiet nr 13 pozycja 9-** Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 9 dopuści jednorazowy stapler okrężny:
- zakrzywiony 32 mm z kontrolowanym dociskiem tkanki w zakresie 1,8-2,6 mm,
 - sterylny,
 - wysokość otwartej zszywki 5,0 mm.
 - pojedyncza dźwignia aktywująca?
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.
- 108. Pakiet nr 13 pozycja 10-** Czy Zamawiający w pak. 13 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 do odrębnego pakietu. Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert konkurencyjnych cenowo?
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.
- 109. Pakiet nr 10 poz.1-** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy lateksowej chirurgicznej pudrowanej o poziomie AQL 0.65, grubości na palcu 0,23mm-0,24mm środkowy palec, pozostałe parametry zgodne?
- Odpowiedź:**
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 10 pozycja nr 1) do SWZ
- 110. Pakiet nr 10 poz.2-** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy lateksowej chirurgicznej bezpudrowej z wewnętrzną warstwą polimerową o poziomie AQL 0.65, grubości na palcu 0,23mm-0,24mm środkowy palec, pozostałe parametry zgodne?
- Odpowiedź:**
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 10 pozycja nr 2) do SWZ.
- 111. Pakiet nr 10 poz. 3-** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy neoprenowej bezpudrowej w kolorze kremowym, niechlorowane, pokryte polimerem w technologii Dermashield pozwalającej na zakładanie rękawicy na suche jak i wilgotne dłonie, długość rękawicy min.301mm, grubość średnia środkowy palec 0,140mm (ścianka pojedyncza), rękawice składane w połowie, poziom AQL 0.65, pozostałe parametry zgodne?
- Odpowiedź:**
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 10 pozycja nr 3) do SWZ.
- 112. Pakiet nr 10 poz. 4-** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej do procedur ortopedycznych, lateksowej, bezpudrowej niechlorowanej, pokrytej polimerem w technologii Dermashield pozwalającej na zakładanie rękawicy na suche jak i wilgotne dłonie, pozostałe parametry zgodne?
- Odpowiedź:**
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 10 pozycja nr 4) do SWZ.
- 113. Pakiet nr 10 poz.5-** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej do procedur ginekologicznych o poziomie AQL≤1.5, pozostałe parametry zgodne?
- Odpowiedź:**
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 10 pozycja nr 5) do SWZ.
- 114.** Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 3 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”
- Odpowiedź:**
Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.
- 115.** Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 3 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania *każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiwały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie



oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

- 116.** Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 5 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wiarytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

- 117.** Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 5 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „*W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.*” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejsze zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

- 118.** Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 12 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „*z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.*”

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

- 119.** Wnosimy o modyfikację § 10 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 13 o treści: „*Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.*” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

- 120. Pakiet nr 39 pozycja 3-** Czy Zamawiający w ma na myśli zestaw do podaży diet dojelitowych do opakowań typu PACK, kompatybilny z pompą Flocare Infinity, która jest na wyposażeniu Szpitala?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza że ma na myśli zestaw do podaży diet dojelitowych do opakowań typu PACK, kompatybilny z pompą Flocare Infinity, która jest na wyposażeniu Szpitala. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 39 pozycja nr 3) do SWZ.

- 121. Pakiet nr 17-** Czy Zamawiający dopuści taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, jednorodną, z plastikową osłonką na taśmie, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość taśmy 0,33 cm, porowatość max 1870 µm, gramatura 48 g/m², brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, oraz 2 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralnych, prawa i lewa o średnicy 4 mm, bez pamięci powrotnej do implantacji zasłonowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

- 122. Czy Zamawiający** uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

- 123. Pakiet 3-** Czy Zamawiający dopuści składanie ofert częściowych, w zakresie pakietu 3 – na poszczególne wybrane pozycje? Niniejszy zabieg umożliwi złożenie większej liczby ofert atrakcyjnych cenowo w stosunku do walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakościowych, a fundusze zostaną zagospodarowane w racjonalny sposób.



Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 124. Pakiet 3, poz. 1-2,9-11,28,31,33,37-38,43-44,47,51,58,72-78-** Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,9-11,28,31,33,37-38,43-44,47,51,58,72-78 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. 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 pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 125. Pakiet 3, poz. 37-38,72-78-** Czy zamawiający wydzieli poz. 37-38,72-78 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. 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 pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 126. Pakiet 3, poz. 9-** Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 127. Pakiet 3, poz. 37-38-** Czy zamawiający wymaga opakowania papier folia? Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 128. Pakiet 3, poz. 64,66-69-** Czy zamawiający dopuści długość drenu 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 129. Pakiet 6, poz. 1-** Czy zamawiający dopuści podkład 50 cm szerokości x 80 cm perf., 40 m.b., 50 sztuk w roli; wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 130. Pakiet 6, poz. 2-** Czy zamawiający dopuści podkład 50 cm szerokości x 50 cm perf., 50 m.b., 80 sztuk w roli; wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 131. Pakiet 15, poz. 5-7,13-** Czy zamawiający wydzieli poz. 5-7,13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. 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 pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 132. Pakiet 15, poz. 6-** Czy zamawiający dopuści jałowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 15 pozycja nr 6) do SWZ

- 133. Pakiet 15, poz. 5-6-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 134. Pakiet 16, poz. 1-2-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 135. Pakiet 16, poz. 1-** Opis przedmiotu zamówienia w poz. 1 sugeruje jednego wykonawcę tzn. Rovers Polska, firma ta posiada prawo własności intelektualnej i przemysłowej chronionej europejskim patentem na wachlarzyk z wydłużoną centralną częścią. Wymóg szczoteczki typu wachlarzyk COMBI co wpływa na ograniczenie konkurencyjności postępowania wpływając na zmniejszenie ilości złożonych ofert, a tym samym na racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.



Wnioskujemy w związku z powyższym o dopuszczenie sterylnej szczoteczki do wymazów cytologicznych typu wachlarzyk, umożliwi to złożenie ofert większej liczbie uczestników postępowania, dzięki czemu Zamawiający uzyska konkurencyjną cenę w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

136. Pakiet 16, poz.2- Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 16 pozycja nr 2) do SWZ

137. Dotyczy pakietu 3- Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 3 pozycji 48 do osobnego zadania. Nasza firma jest wyłącznym importerem i dystrybutorem zestawów infuzyjnych do pomp PLUM wobec czego Zamawiający uzyska najkorzystniejszą ofertę cenową. Jednocześnie informujemy, że w ofercie producenta nie występuje uniwersalny zestaw infuzyjny o długości 264 cm i aktualnie długość takiego zestawu wynosi 272 cm, dlatego prosimy o dokonanie stosownej zmiany w zapisach SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

138. Dotyczy pakietu 5- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 1-3 i 5-9 do osobnego pakietu i umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty pozostałym Oferentom?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

139. Dotyczy pakietu 5 poz. 5- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 poz. 5 układu oddechowego wykonany z rur karbowanych rozciągliwych z łącznikiem kolankowym z portem Luer Lock na stałe zintegrowanym z łącznikiem Y, zapewniającym szczelność układu bez kapturka zabezpieczającego przy spełnieniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

140. Dotyczy pakietu 5 poz. 6- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego o długości 1,6 z odłączalną gałęzią umożliwiającą podłączenie nebulizacji przy spełnieniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

141. Dotyczy pakietu 5 poz. 7- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznika typu martwa przestrzeń z portem do odsysania i bronchoskopii o długości 17cm przy spełnieniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

142. Dotyczy pakietu 5 poz. 8- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 poz.8 linii do monitorowania gazów oddechowych, śr. wew. 1,2mm, łączy męski Luer Lock/męski Luer Lock o długości 1,8m?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

143. Pakiet 34 poz. 1- Czy Zamawiający dopuści Sterylny zestaw do zabezpieczenia Ramienia C typu ZIEHM 8000 umożliwiający pracę podczas zabiegów na stole wyciągowym o składzie:

- 1 x osłona na lampę , wykonana z mocnej bezbarwnej folii PE, rozmiar 90x 65 cm (+/- 1 cm), zakończona elastyczną gumką wyposażona w naklejkę z rozmiarem
- 1 x osłona na przetwornik obrazu wykonana z mocnej bezbarwnej folii PE o wymiarach 65 x 65 cm (+/- 1 cm) wyposażona w naklejkę z rozmiarem, wykończona elastyczną gumką
- 1 x osłona na pedał 35x45 cm (+/- 1 cm), folia PE z elastyczną regulowaną gumką
- 1 x osłona ramienia C wykonana z mocnej bezbarwnej folii PE o wymiarach 13 x 191 cm ((+/- 1 cm), wyposażona w sześć zintegrowanych plastikowych U kształtnych klamr, pozwalających na zabezpieczenie ramienia C zgodnie z zasadami aseptyki.

Całość zapakowana w kopertę czterokomorową, która zabezpiecza poszczególne elementy przed wysunięciem. Opakowanie jednostkowe powinno posiadać min. 2 szt. etykiety samoprzylepne identyfikujące wyrób, służące do wklejenia do protokołu medycznego.

Wymaga się załączenia karty technicznej produktu oraz z 1 szt. próbki gotowej do użycia na bloku operacyjnym. Wyrób medyczny klasy I sterylnej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe oprócz wymagań karty technicznej oraz próbki. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 34 pozycja nr 1) do SWZ.

144. Pakiet nr 1 pozycja 1- Ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wydzielenie w/w pozycji, tym samym utworzenie dla niej osobnej części. Ponadto, w związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki.



Państwa zgoda na podział zadania da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Jednocześnie nalegamy o dopuszczenie rękawic w kategorii I w miejsce kategorii III. Rękawice zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 13485, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671. Rękawice podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej I.

Parametry rękawic:

a) w rozmiarach S, M, L;

b) jednolicie teksturowane;

c) grubość palca 0,11 – 0,12 mm;

d) przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671;

e) dopuszczona do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu;

f) z odstępianiem od wymogu potwierdzania przez jednostkę notyfikowaną zgodności z normą EN 455, Wykonawca dostarczy w tym zakresie badania producenta (pragniemy wyjaśnić, że to producent jest podmiotem uprawnionym do przeprowadzania badań zgodności z normą EN 455);

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych. EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa. Ponadto nasze rękawice są zgodne z normą amerykańską ASTM F 1671 Viral Penetration Test – która przedstawia sposób badania odporności materiałów na przenikanie krwiopochodnych patogenów z użyciem do badania bakteriofagu Phi-X 174.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

Medasept oferuje swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny. Ponadto obserwując inne postępowania przetargowe można zauważyć, że rękawice w III kategorii są średnio droższe o 3,00 zł netto, co przy zamówieniu 3 000 op. daje różnicę 9 000,00 zł netto, którą Zamawiający może zaoszczędzić. Spełnienie normy EN 455 (1-4) jest wystarczające dla zastosowań diagnostycznych rękawic i nie ma powodu wydawać znacznie większych środków publicznych tylko dla spełnienia swego rodzaju marketingowego zabiegu, jakim jest oznaczenie kat. III, która stosuje się w przemyśle. Wydatkowanie środków publicznych przeznaczonych na realizację zadań publicznych powinno odbywać się w sposób niewątpliwie efektywny, wskazując, że w zamówieniach publicznych chodzi o to aby posiadane środki zapewniły maksymalną i optymalną realizację zadań publicznych, poprzez zapewnienie największej ilości pożądanego w jego realizacji dóbr lub pozwoliły na zapewnienie najszerszego zakresu niezbędnych usług. Właściwie prowadzone i realizowane zamówienia publiczne to zamówienia między innymi nastawione ma efektywne ekonomicznie, umożliwiające osiągnięcie najlepszego stosunku nakładów do efektów ekonomicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

145. Pakiet nr 7 poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści serwety z otworem okrągłym Ø 5 cm oraz przyklepcem wokół otworu, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 7 pozycja nr 11) do SWZ

146. Pakiet nr 7 poz. 14 – czy Zamawiający dopuści serwety do osuszania rąk pakowane w opakowanie papierowo-foliowe typu blister z etykietą typu TAG z dwoma naklejkami?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 7 pozycja nr 14) do SWZ

147. Pakiet nr 7 poz. 16 – czy Zamawiający dopuści zestaw, w którym serweta trzywarstwowa z otworem ma wymiary 75 x 45cm, a druga z serwet włókninowych ma również wymiary 75 x 45cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 7 pozycja nr 16) do SWZ

148. Pakiet nr 7 poz. 17 – czy Zamawiający dopuści zestaw, w którym serweta do owinięcia ma wymiary 75 x 45 cm?



Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 7 pozycja nr 17) do SWZ

- 149. Pakiet nr 7 poz. 18-** czy Zamawiający dopuści zestaw, w którym pieluszka tetrowa zastąpiona jest kocykiem do owinięcia noworodka (który spełnia tę samą funkcję) przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 7 pozycja nr 18) do SWZ

- 150. Pakiet nr 7 poz. 22** – czy Zamawiający dopuści pościel z poszwą o wymiarach 125 x 150cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 7 pozycja nr 22) do SWZ

- 151. Pakiet nr 7 poz. 23-** czy Zamawiający dopuści, aby w serwecie pod pośladki, część pośladowa miała szerokość 35 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 7 pozycja nr 23) do SWZ

- 152. Pakiet nr 7 poz. 21, 22, 25** – czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na przedstawienie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 153. Pakiet nr 17 poz. 1-** Czy Zamawiający dopuści taśmy o szerokości 1,1 cm (+/- 0,2 cm) o średniej wielkości porów 4,1 mm x 1,2 mm (zróżnicowana wielkość porów –przebiornie duży i mały) oraz średniej powierzchni porów 0,38 mm² i masie powierzchniowej 70g/m² (+/- 5 g/m²) ? Dostępne w dwóch długościach 45 i 60 cm. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 154. Pakiet nr 27 poz. 12-** Czy Zamawiający dopuści torebki foliowo-papierowe o rozmiarze 120 x 250, pakowane a100 ?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 155. Pakiet nr 27 pozycja 13-15-** Czy Zamawiający dopuści torebki foliowo-papierowe pakowane a100?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 27 pozycja nr 13-15) do SWZ

- 156. Pakiet 27 pozycja 10, 11, 16-** Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje i stworzy z nich odrębny pakiet, co pozwoli na przedstawienie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 157. Pakiet 30 pozycja 1-** Czy Zamawiający wymaga papieru naprzemiennie pakowanego (biały/kolor) w opakowaniach A' 2000 szt ? W tabeli "D" jest napisane "szt".

Odpowiedź:

- 158. Pakiet 33 pozycja 1-3-** Czy Zamawiający dopuści:

Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu. Które posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozpraszają mocz, absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach (superabsorbent); falbanki oraz barierki wewnętrzne (skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzępy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy. O chłonności:

Pozycja 1 min. 2500 g.

Pozycja 2 min. 2500 g.

Pozycja 3 min. 2200 g.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 33 pozycja nr 1-3) do SWZ



159. Pakiet nr 33 poz. 4-5- Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty świadectwa PZH na pieluszki dla dzieci, które to świadectwo potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

160. Pakiet nr 33 poz. 5- Czy Zamawiający wymaga przedstawienia ważnej i pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka na pieluski dla dzieci, która to opinia potwierdza, iż zaoferowany wyrób jest bezpieczny i przyjazny dla dzieci?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

161. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

162. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 lit. a) i b) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

163. Pakiet nr 1, pozycja 10- Czy Zamawiający dopuści zestaw do 24 godzinnej toalety jamy ustnej w skład którego wchodzi bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,12% roztworem chlorheksydyny?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

164. Pakiet nr 1, pozycja 10- Czy Zamawiający odstąpi od parametru „możliwość powieszenia na plastikowej zawieszce”?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

165. Pakiet nr 1, pozycja 11- Czy Zamawiający dopuści szczotki do mycia zębów z dwoma otworami ssącymi i gładką gąbką na górnej powierzchni przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

166. Pakiet nr 1, pozycja 10, 11- Czy Zamawiający wyłączy pozycje 10 i 11 z Pakietu 1 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

167. Pakiet nr 2, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści resuscytator z zaworem bezpieczeństwa 60 cm H₂O spełniający pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

168. Pakiet nr 3, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji prostaty w rozmiarze od 14G do 18G x 150 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

169. Pakiet nr 3, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji prostaty w rozmiarze od 14G do 18G x 200 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

170. Pakiet nr 3, pozycja 9- Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy o długości 116 – 125 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 3 pozycja nr 9) do SWZ

171. Pakiet nr 3, pozycja 15- Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny rękawice o parametrach:

Nr sprawy: ZP/N/12/20



- Myjka nasączona środkiem myjącym
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 17cm x 24,5 cm
- Gramatura 100 g/m² (część przednia pokryta mydłem, 70 g/m² (część tylna bez mydła,
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 sztuk

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

172. Pakiet nr 3, pozycja 16- Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii o parametrach:

- jednoczęściowe
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód max. 40 cm?
- zdjęcie poglądowe poniżej:



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

173. Pakiet nr 3, pozycja 30- Czy Zamawiający oczekuje pojemnika razem z drenem Redon 125 cm? Jeżeli tak, czy dopuści dren Redon o długości 70 cm lub 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

174. Pakiet nr 3, pozycja 35- Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych bursztynowy o długości 1,5 m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

175. Pakiet nr 3, pozycja 36- Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych o długości 1,5 m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

176. Pakiet nr 3, pozycja 39- Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

177. Pakiet nr 3, pozycja 40- Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z nazwą własną wyłącznie na opakowaniu spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian.

178. Pakiet nr 3, pozycja 54

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o średnicy 6 mm (Ch24) wyposażony w schodkowy łącznik do cewników przy pozostałych parametrach zgodnie z SIWZ?



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

179. Pakiet nr 3, pozycja 55- Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny z minimum 3 otworami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

180. Pakiet nr 3, pozycja 56- Czy Zamawiający dopuści przewód do cystoskopu lub resektoskopu opakowany w opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

181. Pakiet nr 3, pozycja 60- Czy Zamawiający dopuści zestaw Mini do Drenażu w rozmiarach Ch 6 i Ch 8?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

182. Pakiet nr 3, pozycja 60- Czy Zamawiający dopuści zestaw Mini do Drenażu o pojemności 20 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

183. Pakiet nr 3, pozycja 63- Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

184. Pakiet nr 3, pozycja 79- Czy Zamawiający dopuści pojemniki do pobierania wydzieliny z drzewa oskrzelowego o pojemności 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

185. Pakiet nr 5, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy o przestrzeni martwej 40 ml i skuteczności nawilżania 32 mg przy Vt 500 przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

186. Pakiet nr 5, pozycja 4- Czy Zamawiający wyłączy pozycję 4 z Pakietu 5 i utworzy z nich oddzielne Zadanie?

Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

187. Pakiet nr 5, pozycja 5- Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o rurach długości 1,8 m i dodatkową rurą o długości 1 m, workiem bezlateksowym o pojemności 2 l i dołączonym osobno filtrem p/bakteryjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

188. Pakiet nr 5, pozycja 6- Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 1,6 m przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

189. Pakiet nr 5, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany o kącie około 90-100°?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

190. Pakiet nr 5, pozycja 8- Czy Zamawiający dopuści linię do monitorowania gazów oddechowych o długości 2,1 m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

191. Pakiet nr 6, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 50 cm x 50 cm z perforacją co 38 cm, składający się z jednej warstwy bibuły oraz jednej warstwy folii przy spełnieniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

192. Pakiet nr 6, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 50 cm x 50 cm z perforacją co 38 cm, składający się z jednej warstwy bibuły oraz jednej warstwy folii przy spełnieniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

193. Pakiet nr 6, pozycja 3- Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 50 cm x 50 cm z perforacją co 38 cm, składający się z jednej warstwy bibuły oraz jednej warstwy folii przy spełnieniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

194. Pakiet nr 35, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający w rozmiarze 110 x 220 cm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

Nr sprawy: ZP/N/12/20



- 195. Pakiet 3, pozycja 3-** Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z drenem o dł. 150 cm? Pozostałe parametry bez zmian.
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 3 pozycja nr 3) do SWZ
- 196. Pakiet 3, pozycja 5-** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu co pozwoli Wykonawcom złożyć konkurencyjne oferty.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 197. Pakiet 3, pozycja 7-** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu co pozwoli Wykonawcom złożyć konkurencyjne oferty.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 198. Pakiet 3, pozycja 9-** Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy przezroczysty ?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 199. Pakiet 3, pozycja 13-14-** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 200. Pakiet 3, pozycja 15-** Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do ciała noworodków w rozmiarze 12x10 cm o gramaturze 400 g/m², nasączoną środkami myjącymi o naturalnym PH 5,5 z dodatkiem aloesu?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 201. Pakiet 3, pozycja 15-** Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę w opakowaniach jednostkowych a'40 sztuk?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 202. Pakiet 3, pozycja 15-** Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę w formie rękawicy nasączoną środkami myjącymi o naturalnym PH 5,5 w rozmiarze 14x20 cm o gramaturze 90 g/m²?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 203. Pakiet 3, pozycja 15-** Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę w opakowaniach jednostkowych a'10 sztuk?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 204. Pakiet 3, pozycja 15-** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oświadczeni producenta dot. możliwości używania myjki do mycia noworodków i niemowląt?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 205. Pakiet 3, pozycja 20-** Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90szt. z przeliczeniem zamawianych ilości do 56 opakowań?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 206. Pakiet 3, pozycja 29-** Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne bez możliwości regulacji ramion i kąta nachylenia?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 207. Pakiet 3, pozycja 30-** Czy Zamawiający dopuści pojemnik do odsysania z ran w kształcie „butelki”, nie płaski, z ciśnieniem początkowym 900 mbar?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 208. Pakiet 3, pozycja 32-** Czy Zamawiający dopuści pisak wodoodporny jedynie w kolorze fioletowym?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 209. Pakiet 3, pozycja 33-** Czy Zamawiający dopuści wziernik do uszu w rozmiarach 2,75mm lub 4,25mm do wyboru przez Zamawiającego?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 210. Pakiet 3, pozycja 34-** Czy zamawiający zgodzi się wydzielić pozycję do osobnego pakietu co umożliwi złożenie jak najkorzystniejszej oferty?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 211. Pakiet 3, pozycja 35-** Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych bursztynowy o długości 150 cm?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian
- 212. Pakiet 3, pozycja 36-** Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych o długości 150cm?



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 213. Pakiet 3, pozycja 39-** Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wyposażoną w 4 paski kontrastujące w RTG, oraz zastawkę antyzwrotną pełniącą tę samą funkcję co filtr hydrofobowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 214. Pakiet 3, pozycja 40-** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę TBC w zestawie z igłą o wymiarach 0,45x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 215. Pakiet 3, pozycja 41-** Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić pozycję do osobnego pakietu co umożliwi złożenie jak najkorzystniejszej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 216. Pozycja 3, pozycja 43-** Czy Zamawiający dopuści osłonki na głowice pakowane po 144szt z przeliczeniem na pełne 4 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 217. Pakiet 3, pozycja 46-** Czy Zamawiający dopuści patyczki do wymazów z wacikiem sterylne, pakowane pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 218. Pakiet 3, pozycja 48-** Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić pozycję do osobnego pakietu co umożliwi złożenie jak najkorzystniejszej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 219. Pakiet 3, pozycja 53-** Czy zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy w rozmiarach od 6 do 36 ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 220. Pakiet 3, pozycja 54-** Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o długości 210 cm, średnicy 5,60/8mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 221. Pakiet 3, pozycja 59-** Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić pozycję do osobnego pakietu co umożliwi złożenie jak najkorzystniejszej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 222. Pakiet 3, pozycja 60-** Czy Zamawiający ze względu na to że jest to zestaw do drenażu MINI miał na myśli rozmiar 6-8 CH?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 223. Pakiet 3, pozycja 61-** Czy zamawiający dopuści sonde Sangstakena o długości 140 cm, oraz w rozmiarze 16/18/20 CH?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 224. Pakiet 3, pozycja 63-** Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu „wąsy” o długości 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 225. Pakiet 3, pozycja 77-** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę jednorazową o poj. 20 ml pakowaną w opakowaniu po 50 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 226. Pakiet 6, pozycja 3-** Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny o szerokości 50 cm z perforacją co 38 cm i długości 50 cm z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, czyli 56 sztuk rolek, z nadrukiem dla dzieci?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 227. Pakiet 32-** Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze 80 x 60 cm (rozmiar przylepny 80 x 54-60 cm), sterylną, bakteriobójczą, antystatyczną, matową, elastyczną, niepalną, wykonaną z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jodynę, co zapewnia szerokie spectrum działania antybakteryjnego podczas procedury operacyjnej, o paroprzepuszczalności na poziomie 1800 g/m²/24h, wyposażoną w przylepne niebieskie znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji - znaczniki wyposażone w osobny papier ochronny co pozwala na pozostawienie znaczników

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 228. Pakiet 18 pozycji nr 2-5-** Czy Zamawiający dopuści podanie wyceny za opakowanie a' 50 szt. z właściwym przeliczeniem ilości szt.

Odpowiedź:

Nr sprawy: ZP/N/12/20



Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 18 pozycja nr 2-5) do SWZ

- 229. Dotyczy zadania 18 pozycji nr 2-** Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający oczekuje w pozycji nr 2 elektrody radioprzeźiernej (w opisie widnieją zapis o snapie węglowym), która znajduje się także w pozycji 5 pakietu 18. Czy też może Zamawiający wymaga standardowej elektrody do badań EKG z czujnikiem Ag/AgCl? Czy Zamawiający oczekuje elektrody o wymiarze 35x50?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 18 pozycja nr 2) do SWZ

- 230. Dotyczy zadania 19 pozycji nr 1- 4-** Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu oryginalności papierów w powyższych pozycjach. Jednocześnie prosimy o dopuszczenie papierów dedykowanych do wskazanych urządzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 231. Pakiet nr 25-** Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert wyrazi zgodę na zaoferowanie klipsów w magazynkach bez dodatkowej impregnacji barem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 232. Pakiet 11-** Ze względu na możliwość zaoferowania produktu konkurencyjnego wysokiej jakości, zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 i 4 i stworzenie osobnego zadania na elektrody biernie i kabel do proponowanych elektrod. Posiadamy produkt o następujących parametrach:

Pozycja 1

- elektroda bierna uniwersalna dla dzieci i dorosłych
- owalna
- dzielona symetrycznie na dwie części
- hydrożel 1,5 mm
- powierzchnia ogólna 164 x 117mm
- powierzchnia czynna 107cm²
- każda elektroda zapakowana pojedynczo

Pozycja 4 – kabel zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostawia obecne postanowienia SWZ bez zmian

- 233. Pakiet nr 17-** Z uwagi na ujednoczenie rozmiaru igieł przez producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do postępowania produktu posiadającego dwie jednorazowe igły, charakteryzujące się dwupłaszczyznowym wygięciem o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną. Pozostałe parametry zgodne z wymogami stawianymi przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 17 pozycja nr 1) do SWZ

- 234. Pakiet 13- Zgodnie z opisem SIWZ** Zamawiający wymaga aby zaoferowany w pakiecie nr 13 poz. 1 stapler liniowy posiadały możliwość wysunięcia pinezki automatycznie (przy zamykaniu branszy) oraz ręcznie (używając dźwigni na branszy staplera)? W pozycji nr 3 również wymagany jest stapler linowy ale tym razem o długości 60mm. Czy dla tego bliźniaczego rozwiązania również wymagana jest możliwość wysunięcia pinezki automatycznie (przy zamykaniu branszy) oraz ręcznie (używając dźwigni na branszy staplera)? Zamknięcie pinezki eliminuje ryzyko wysunięcia jelita z linii zespolenia oraz uniemożliwia dostanie się przylegających struktur na linię zamknięcia. Obecnie stosowane przez Zamawiającego rozwiązanie posiada tę funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

- 235. Zamawiający w pakiecie nr 13 poz. 3** wymaga aby stapler liniowy był dostępny w dwóch wysokościach zszywki: 3,8 (do tkanki normalnej) i 4,5 (do tkanki grubej). Czy dla staplera liniowego z poz. 1 (bliźniacze rozwiązanie ale o krótszej linii zszywania) także wymagane są dwie wysokości zszywki: 3,8 (do tkanki normalnej) i 4,5 (do tkanki grubej). Rozwiązanie takie pozwala lepiej dobrać stapler (wysokość zszywki) do sytuacji w polu operacyjnym.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

- 236. Opisyany w pakiecie nr 13 poz. 5** stapler stosowany jest najczęściej do niskiego zamknięcia odbytnicy. Czy mają na uwagę różnorodność warunków anatomicznych (kobieta, mężczyzna) wymagane jest zaoferowanie dla tej pozycji dwóch długości staplera (39mm i 59mm) tak aby móc w optymalny sposób dostosować długość branszy do panujących warunków.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

- 237. Zamawiający w pakiecie nr 13 poz. 8 i 9** wymaga poza standardową długością również staplerów krótkich. Czy dla zwiększenia możliwości dostosowanie długości staplera do sytuacji w polu operacyjnym wymagane są również dla tych pozycji staplery w wersji przedłużonej? Szerszy asortyment umożliwi bardziej elastyczne dostosowanie posiadanego przez Zamawiającego sprzętu do zmieniających się potrzeb na bloku operacyjnym.



238. Zamawiający w pakiecie nr 13 poz. 10 wymaga zestawów do zabiegów laparoskopowych. Czy w ramach tej pozycji zaoferowany zestaw może składać się z kilku kodów? Wszystkie elementy zestawu zostaną zaoferowane zgodnie z SIWZ. Różnica polega jedynie na sposobie pakowania. Oferowane przez nas rozwiązanie umożliwia, w razie potrzeby, użycie części zestawu bez konieczności otwierania wszystkich narzędzi wchodzących w skład zestawu. Obecnie Zamawiający korzysta właśnie z takiego sposobu pakowania zestawu.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia obecne zapisy SWZ bez zmian.

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający dołącza do pisma zmieniony:

- dodatek nr 2 do SWZ (szczegółowy załącznik cenowy)
- SWZ po zmianach
- sprostowanie do ogłoszenia o zamówieniu.

Jednocześnie Zamawiający informuje iż na podstawie art. 135 ust. 3 przedłuża termin składania ofert do dnia **17.03.2021r. do godziny 10:00**. Otwarcie ofert nastąpi w tym samym dniu o godzinie **10:30**.

Udzielone wyjaśnienia stają się częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia (swz) i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

POZOSTAŁE USTALENIA SWZ POZOSTAJĄ BEZ ZMIAN.

ZATWIERDZIŁ:

/podpis na oryginale/

W dniu **09 marca 2021r.**, na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy prawo zamówień publicznych – niniejsze pismo zostało zamieszczone na platformie zakupowej Zamawiającego: https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_miedzyrzecz