



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
UNIwersytecki SZPITAL KLINICZNY NR 1 IM. NORBERTA BARLICKIEGO  
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
90-153 Łódź, ul. Kopcińskiego 22  
tel. 042 6776824, faks 042 6789952  
E-mail: [marta.kieras@barlicki.pl](mailto:marta.kieras@barlicki.pl)

Łódź, 29.08.2019 r.

Znak sprawy: 27/ZP/2019

**Dotyczy: Wyjaśnienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego**

**Szanowni Państwo!**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, działając w trybie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dn. 29.01.2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (t.j. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.) udziela odpowiedzi na następujące pytania:

**Zamawiający w załączniku nr 4 (wzór umowy) zmienia § 2 ust. 4 następująco:**

„Dostawa częściowa towaru będzie się odbywała niezwłocznie od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy (nie później niż w terminie ..... ) po zgłoszeniu zapotrzebowania (fax, mail) przez Zamawiającego na rzeczy będące przedmiotem niniejszej umowy. Jednocześnie Zamawiający zastrzega sobie, że w przypadku zagrożenia życia pacjentów, dostawa będzie się odbywać w trybie „na cito” (nie później niż w terminie.....) po telefonicznym zgłoszeniu potrzeby przez Zamawiającego. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy magazynu dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”

W dniu 01.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1**

**Pakiet 33 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 33 w poz. 1 miskę nerkową z pulpy celulozowej pakowaną po 300 szt.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2**

**Pakiet 33 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 33 w poz. 2 basen płaski o wym. 365 x 270 x 85 mm kompatybilny z podstawami do basenów płaskich?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 3**

**Pakiet 33 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 33 w poz. 3 basen głęboki o wym. 355 x 285 x 95 mm kompatybilny z podstawami do basenów głębokich?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 4**

**Pakiet 33 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 33 w poz. 4 kaczkę z pulpy celulozowej o wym. 200 x 110 x 117 mm pakowaną po 120 szt.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 5**

**Pakiet 33 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 33 w poz. 4 kaczkę z pulpy celulozowej o pojemności 875 ml. i wym. 260 x 105 x 125 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 6**

**Pakiet 33 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 33 w poz. 7 miskę prostokątną ogólnego stosowania pojemności 4 litry o wym. 320 x 260 x 107 mm, dopuszczalna temperatura wody z detergentem 30°C (+/- 3°C)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 7**

#### **Pakiet 23 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika na badania histopatologiczne o pojemności 20ml, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Zaproponowany przez nas pojemnik pozwala na gromadzenie większej ilości materiału do badań, co przekłada się na jego funkcjonalność. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 8**

#### **Pakiet 23 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika na badania histopatologiczne o pojemności 35ml, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Zaproponowany przez nas pojemnik pozwala na gromadzenie większej ilości materiału do badań, co przekłada się na jego funkcjonalność. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 9**

#### **Pakiet 23 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika na badania histopatologiczne o pojemności 250ml, z pokrywą zamykaną na wcisk, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Zaproponowany przez nas pojemnik pozwala na gromadzenie większej ilości materiału do badań, co przekłada się na jego funkcjonalność. Sposób zamykania pojemnika stanowi wyłącznie kwestię techniczną, która nie ma wpływu na wykonywane procedury medyczne. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: NIE**

### **Pytanie 10**

#### **Pakiet 23 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika na badania histopatologiczne 500ml z pokrywą zamykaną na wcisk, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Sposób zamykania pojemnika stanowi wyłącznie kwestię techniczną, która nie ma wpływu na wykonywane procedury medyczne. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: NIE**

### **Pytanie 11**

#### **Pakiet 23 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika na badania histopatologiczne 1000ml z pokrywą zamykaną na wcisk, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Sposób zamykania pojemnika stanowi wyłącznie kwestię techniczną, która nie ma wpływu na wykonywane procedury medyczne. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: NIE**



**Pytanie 12****Pakiet 27 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako równoważnego, aplikatora typu minispike do pobierania i przygotowania leków z filtrem bakteryjnym 0,2µm, odpornego na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV oraz DEHP, bez zatyczki ze zintegrowanym, bezpiecznym zaworem, zamykającym drogę przepływu po odłączeniu strzykawki, pełniącym funkcję tożsamą z zatyczką oraz zastawką, z jednym rodzajem kolca, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Zaoferowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 13****Pakiet 27 poz. 12**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wyceny kieliszka do leków pakowanego po 75 sztuk z odpowiednim przeliczeniem opakowań do 4576 sztuk.

Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 14****Pakiet 27 poz. 24**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu tlenowego z sześcioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Większa ilość wzdłużnych pasków wzmacniających wpływa korzystnie na funkcjonalność drenu tlenowego oraz minimalizuje ryzyko zamknięcia światła drenu.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 15****Pakiet 27 poz. 35**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opaski identyfikacyjnej dla dorosłych z papierową wkładką posiadającą nadruk z jednej strony, a z drugiej strony bez nadruku, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zaproponowana przez nas opaska identyfikacyjna z dwustronną wkładką papierową posiadającą nadruk z jednej strony, a z drugiej nie posiadająca nadruku pozwala na wykorzystanie jej w większym zakresie. Ponadto wymóg ten stanowi wyłącznie kwestię techniczną niemającą wpływu na procedurę medyczną.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 16****Dotyczy SIWZ.**

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: TAK**

**Pytanie 17****Pakiet 13 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o wymiarach 44 x 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 18****Pakiet 13 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod owalnych z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację o wymiarach 42 x 36 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 19****Pakiet 13 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o wymiarach 55x40mm. W pozostałych parametrach bez zmian

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 20****Pakiet 13 poz. 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do badań Holtera i prób wysiłkowych ma posiadać podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody służący do mocowania przewodu?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 21****Pakiet 13 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o wymiarach 55x40mm. W pozostałych parametrach bez zmian

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 22****Pakiet 13 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie elektrody okrągłej z jęczyzkiem o wymiarach 42x45mm. W pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 23****Pakiet 13 poz. 4**

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje elektrod dla dzieci okrągłych z jęczyzkiem o wymiarach 32x36mm-pediatrycznej czy okrągłej o wymiarach 23x30mm z kabelkiem dla noworodków w komplecie po 3szt.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 24****Pakiet 13 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod pakowanych w opakowanie zbiorcze po 50szt.

**Odpowiedź: Tak, z odpowiednim przeliczeniem ilości**

**Pytanie 25****Pakiet 35 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru Mitsubishi K65HM o rozmiarze 110 mm x 20 m, ponieważ firma Mitsubishi od 2009 r. produkuje ww. papier o długości 20 m.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 26****Pakiet 35 poz. 4**

Prosimy o informację czy Zamawiający w ww papierach oczekuje papieru kompatybilnego czy oryginalnego. Kompatybilny papier jest z powodzeniem stosowany w wielu szpitalach.

**Odpowiedź: Kompatybilny.**

W dniu 02.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1****Pakiet 39**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 39, w miejsce pierwotnych parametrów, jednorazowych igieł do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS-TBNA) przeznaczonych do celowanego pobierania próbek zmian podśluzówkowych i zewnątrzściennych w obrębie lub obok drzewa tchawiczo-oskrzelowego lub przewodu pokarmowego przez kanał roboczy endoskopu. Echogeniczna igła ze specjalnymi wgłębieniami wspomagającymi widoczność pozwala na lepsze upewnienie się, że igła znajduje się w tkance docelowej. Naturalnie wyprofilowany uchwyt zapewnia precyzyjną ochronę nad igłą. Pokrętko zabezpieczające i blokujące. Znacznik referencyjny „zero” zapewnia całkowite wycofanie igły do koszulki. Mandryn ścięty wykonany z nitinolu. Rozmiary igły 22 Gauge. Rozmiar koszulki 4.1 Fr. Nastawne przedłużenie igły 0-5 cm. Minimalny kanał roboczy 2mm. Igła posiada numeryczną identyfikację rozmiaru na rękojeści. Pakowane pojedynczo, opakowanie zawiera igłę oraz strzykawkę 10 ml z dwiema blokadami tłoczka

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



## **Pytanie 2**

### **Pakiet 56 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14 Fr i długościach: 17 cm, 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## **Pytanie 3**

### **Pakiet 56 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 56 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź: NIE**

W dniu 05.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

## **Pytanie 1**

### **Pakiet 39**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 39 igłę do biopsji pod kontrolą endoultrasonografii EBUS-TBNA, kompatybilną z aparatami firmy Olympus, rozmiar 22G, średnica osłonki 1,6 mm, mandryn, adapter do igły?

**Odpowiedź: TAK**

## **Pytanie 2**

### **Pakiet 25 poz. 4**

Optymalną gramaturą myjki do jej prawidłowego użytkowania i komfortu, zarówno pacjenta jak i osoby wykonującej zabieg mycia jest gramatura 100g/m<sup>2</sup>. Rękawica taka jest też bardziej wytrzymała. W związku z tym, czy Zamawiający wymaga myjki wykonanej z obu stron z włókny 100g/m<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 3**

### **Pakiet 25 poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

**Odpowiedź: TAK**

## **Pytanie 4**

### **Pakiet 25 poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

**Odpowiedź: TAK**

## **Pytanie 5**

### **Pakiet 25 poz. 4**

Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), posiadały karty charakterystyki oraz wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 6**

### **Pakiet 26 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny, antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem bezpłatnego wyposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki, mocowniki)?

- wkłady (ze środkiem żelującym) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest kątowy, gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta, port ssania zabezpieczony zastawką mechaniczną montowaną na drenie. Wkłady wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w zatyczkę do portu pacjenta, oraz dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady odporne na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, wykonane z polietylenu, bez zawartości PCV z szerokim portem do

pobierania próbek. Wkłady oraz kanistry o pojemności 1L, 2L, 3L, o kształcie okrągłym. Wkłady występują w postaci częściowo sprasowanej dla oszczędności miejsca magazynowania. Data ważności i numer serii umieszczone fabrycznie na każdym wkładzie.

- kanistry z przezroczystego tworzywa (kompatybilne z oferowanymi wkładami), ze skalą pomiarową z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Powyższy opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaofiarowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne kanistry (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki w przypadku wybrania naszej oferty.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 7**  
**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: TAK**

**Pytanie 8**  
**Dotyczy SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty jako połączenie dokumentów w jeden plik PDF podpisany podpisem elektronicznym?

**Odpowiedź: TAK**

W dniu 06.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1**  
**Pakiet 59**

Czy w pakiecie 59 Zamawiający dopuści implanty o parametrach :

Śruby kaniulowane (średnica wewnętrzna 1,3 mm), kompresyjne (z gwintem na przedniej części śruby długości 12 mm), samowwiercające. Śruby o średnicy gwintu  $\varnothing$  3,5 mm, średnicy rdzenia  $\varnothing$  2,4 mm, średnicy trzonu 2,5 mm. Średnica główki śruby 6,0 mm, z gniazdem heksagonalnym szerokości 2,5 mm pod śrubokręt. Długość śrub 36-50 mm (skok co 2 mm), dostępne w dwóch powtórzeniach. W zestawie specjalna pęseta do podawania śrub. W zestawie kaniulowane: śrubokręt kątowy do śrub średnicy 3,5 mm z końcówką heksagonalną, prowadnica do drutów Kirschner'a oraz rozwiertak pod główkę śruby. Instrumentarium z miarką do drutów Kirschnera określającą długość potrzebnej śruby. W zestawie druty Kirschner'a średnicy  $\varnothing$  1,25 mm, długości 200 mm (skorelowanej z miarką). W zestawie łyżka podważająca do kości przezierna na promienie RTG (szer. 30 mm, dł. 290 mm). Instrumentarium wraz z implantami w kontenerze ze stali nierdzewnej przeznaczonym do ich przechowywania – zestaw

jednak musi być wstawiony w szpitalny kontener do sterylizacji, którego Wykonawca nie dostarczy. Zestaw byłby dosyłany pod pojedyncze zamówienie po wcześniejszym powiadomieniu wykonawcy na co najmniej 48 h przed planowanym zabiegiem.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

W dniu 07.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1**  
**Pakiet 24 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie zestawów w opakowaniach a 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 2**  
**Pakiet 24 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane lusterko posiadało długość rączki 18 cm oraz możliwość podgrzania przed badaniem, by uniknąć efektu parowania (odporne na temperaturę a tym samym bezpieczne dla pacjenta) w opakowaniach a 50 szt.?

**Odpowiedź: NIE**

W dniu 08.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1**  
**Pakiet 26 poz. 1**

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 26 poz. nr 1 wkładów z dwoma portami w pokrywie (port pacjenta oraz port tandem) z datą ważności i serią umieszczoną na opakowaniu zbiorczym (zgodnie z obowiązującymi normami dla produktów niesterylnych), z pokrywkami w rozmiarach odpowiednich do posiadanych przez Zamawiającego pojemników typu Serres.

**Odpowiedź: NIE**



## **Pytanie 2**

### **Pakiet 26 poz. 1**

Czy w Pakiecie nr 26 poz. nr 1 Zamawiający wymaga aby oferowane wkłady mogły być wymieniane bez odłączania drenu łączącego wkład z kanistrem i źródłem ssania?

**Odpowiedź: NIE**

## **Pytanie 3**

### **Pakiet 26 poz. 2**

W Pakiecie nr 26 poz. nr 2 Zamawiający wymaga zaoferowania kanistrów skalowanych. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga zaoferowania kanistrów z funkcją pomiarową (klasa I m)?

**Odpowiedź: NIE**

## **Pytanie 4**

### **Pakiet 26 poz. 2**

Czy w Pakiecie nr 26 poz. nr 2 Zamawiający wymaga zaoferowania kanistrów z możliwością sterylizacji w autoklawie w temperaturze min 132 stopni?

**Odpowiedź: NIE**

## **Pytanie 5**

### **Pakiet 46**

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 46 igły z uchwytem jednoczęściowym, spełniającej wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: NIE**

## **Pytanie 6**

### **Dotyczy umowy**

Wnosimy do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym poprzez przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na pocztę polską.**

## **Pytanie 7**

### **Dotyczy Grupy kapitałowej**

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: TAK**

## **Pytanie 8**

### **Dotyczy upoważnienia**

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

**Odpowiedź: Upoważnienie, które ma złożyć kontrahent ogranicza się tylko do złożenia oferty (podpisania oferty), a nie do zawarcia umowy musi być pełnomocnictwo do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli).**

## **Pytanie 9**

### **Dotyczy umowy § 5 ust. 4**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 5 ust. 4 wzoru umowy poprzez dodanie do niego zapisu [..... "z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi."

Zaproponowane przez Zamawiającego warunki powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron a pozostawienie niezmienionego zapisu sprawia, że strony umowy nie będą równoprawne, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 10****Dotyczy umowy § 6 ust. 2**

Ustalona przez Zamawiającego kara umowna w wysokości 10% wartości brutto sprawia, że strony umowy nie są równoprawne. W wypadku nieterminowości w płatnościach Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej tj. 0,1%. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,5%.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia na 5%**

**Pytanie 11****Pakiet 1 poz. 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniul bez otworu przy ostrzu igły tak jak w poz. 1,3,4,5,6,7 i dotychczas stosowane. Ostatecznym potwierdzeniem wejścia do naczynia jest krew w komorze wypływu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12****Pakiet 1 poz. 9, 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków innego producenta niż kaniule spełniających wymagania normy PN-EN ISO 80369-7:2017-08 Łączniki z otworami o małej średnicy do płynów i gazów stosowane w medycynie ogólnej -- Część 7: Łączniki do zastosowań wewnątrznaczyniowych lub iniekcyjnych, przez co kompatybilnych z każdą kaniulą, bo taki wymóg stawia norma. Podobnie jak igły i strzykawki różnych producentów pasują do siebie, bo spełniają te same normy. Ponadto pozwoli to Zamawiającemu zaoszczędzić od 35 000 do 40 000 zł.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13****Pakiet 1 poz. 11**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego system dostępu naczyniowego, bezigłowego, do wielokrotnych aktywacji, bez mechanicznych części wewnętrznych, posiadającego prosty tor przepływu, kompatybilnego z końcówką Luer i Luer Lock, z zastawką w postaci jednoelementowej, silikonowej, podzielonej membrany, osadzonej zewnętrznie na plastikowym, przezroczystym konektorze, całkowicie przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, o przepływie do 600ml/min, minimalnej przestrzeni martwej 0,04 ml . Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 45 PSI. Protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 14****Pakiet 1 poz. 11**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zamkniętego systemu dostępu naczyniowego z pozytywnym, negatywnym czy neutralnym ciśnieniem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

W dniu 12.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1****Pakiet 15 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji siedzącej i leżącej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym – możliwy przepływ tlenu podczas zagięcia drenu, standardowe zaciski drenu, dren o długości 2,1m?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2****Pakiet 15 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji siedzącej i leżącej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym – możliwy przepływ tlenu podczas zagięcia drenu, standardowe zaciski drenu, dren o długości 2,1m w zestawie z ustnikiem, łącznikiem- rurą karbowaną 16 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 3****Pakiet 15 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji siedzącej i leżącej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym – możliwy przepływ tlenu podczas zagięcia drenu, standardowe zaciski drenu, dren o długości 2,1m w zestawie z ustnikiem, łącznikiem T?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**



W dniu 13.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1**

**Pakiet 9 poz. 5**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 pozycji 5 dopuści igłę sterylizowaną tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2**

**Pakiet 9 poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 pozycji 6 dopuści igłę 1,2x40 mm i 1,2x50 mm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 3**

**Pakiet 10**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 dopuści igłę 0,3x6 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 4**

**Pakiet 10**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 dopuści igłę 0,3x8 mm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 5**

**Pakiet 10**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 dopuści igłę sterylizowaną tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 6**

**Pakiet 10**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 dopuści igłę bezpieczną zamkniętą w plastikowej osłonce chroniącej przed zakłuciem z jednej strony?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 7**

**Pakiet 9**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 wymaga, w celu łatwiejszej identyfikacji, aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 8**

**Pakiet 9**

Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr 9 na opakowaniu zbiorczym a'100 sztuk znajdowało się oznaczenie kolorystyczne rozmiaru konektora zgodnie z obowiązującymi kodami kolorystycznymi ISO?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 9**

**Pakiet 9**

Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr 9 napisy na pojedynczych opakowaniach były w kolorze rozmiaru konektora, zgodnie z obowiązującymi kodami kolorystycznymi ISO, w celu łatwiejszej ich identyfikacji?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 10**

**Pakiet 9**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 wymaga, aby zaofertowane igły posiadały na opakowaniu jednostkowy, informację, czy ostrze jest krótko, czy długo ścięte?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 11**

**Pakiet 16 poz. 4**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 poz. 4 dopuści opakowanie a'100 sztuk?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 12**

**Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający wyłączy z pakietu nr 16 pozycję 5?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 13****Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 16 w poz. 5 opakowanie a'100 sztuk, jednostkowe blistrowe?

**Odpowiedź: TAK**

W dniu 14.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1****Pakiet 27 poz. 36**

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiającemu chodzi o 45 625 sztuk podkładek czy o  $45\ 625 \times 10 = 465\ 250$  szt.?

**Odpowiedź: Zamawiającemu chodzi o 45 625 sztuk podkładek.**

**Pytanie 2****Pakiet 27 poz. 47**

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga

Rurki intubacyjnej zbrojonej standardowej wygiętej w kształcie łuku z mankietem niskociśnieniowym?

Lub

Czy zamawiający wymaga Rurki intubacyjnej zbrojonej w kształcie litery J (Montadon) z mankietem niskociśnieniowym?

Lub

Czy Zamawiający wymaga Rurki intubacyjnej zbrojonej do mikrochirurgii krtani? Z mankietem niskociśnieniowym?

Lub Rurki intubacyjnej północnej nosowej do zabiegów na chirurgii szczękowo- twarzowej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga rurki intubacyjnej zbrojonej standardowej wygiętej w kształcie łuku z mankietem niskociśnieniowym**

**Pytanie 3****Pakiet 23 poz. 5, 6**

Czy w pozycjach 5 i 6 Zamawiający dopuści pojemnik mleczny zamykany na wcisk?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 4****Pakiet 1 poz. 9- 10**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 5****Pakiet 4 poz. 9- 10**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 6****Pakiet 1 poz. 10**

Prosimy o odstąpienie od wymogu sprzedaży/rekomendacji przez producenta kaniul koreczków, tej samej firmy co kaniule oraz umieszczenia koreczków w katalogu producenta kaniul, gdyż wskazuje to na konkretnego producenta lub dystrybutora, co jest sprzeczne z uczciwą konkurencją oraz przepisami PZP. Podczas przygotowywania postępowania zamawiający nie może zawrzeć konkretnych producentów (lub nazw handlowych), gdyż zabrania tego przepis art. 29 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, dlatego wnioskujemy o dopuszczenie produktów równoważnych. Jeżeli specyfika przedmiotu zamówienia wymaga konkretnego produktu, to zamawiający ma obowiązek dopuścić możliwość zaferowania materiałów równoważnych, co wiąże się ze wskazaniem jakie cechy lub parametry będą traktowane jako równoważne.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 7****Pakiet 1 poz. 9- 10**

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 9-10 z pakietu 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: NIE**



### **Pytanie 8**

#### **Pakiet 4 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, sterylizowany tlenkiem etylenu *objętość komory kroplowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>?*

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 9**

#### **Pakiet 4 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 10**

#### **Pakiet 4 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 11**

#### **Pakiet 4 poz. 1**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 12**

#### **Pakiet 4 poz. 1**

Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 13**

#### **Pakiet 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 14**

#### **Pakiet 4 poz. 2**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 15**

#### **Pakiet 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 16**

#### **Pakiet 4 poz. 2**

Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: TAK**



**Pytanie 17****Pakiet 4 poz. 2**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 18****Pakiet 4 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez dodatkowego worka, bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 19****Pakiet 4 poz. 4**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów bursztyn. z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 20****Pakiet 4 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 21****Pakiet 4 poz. 4**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 22****Pakiet 4 poz. 4**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bursztyn. bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 23****Pakiet 8 poz.1- 4**

Czy zamawiający ma na myśli sztuki, czy opakowanie handlowe zawierające 100 szt?

**Odpowiedź: TAK, sztuki**

**Pytanie 24****Pakiet 8 poz.1- 4**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 25****Pakiet 13 poz. 1- 3**

Czy Zamawiający oczekuje wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt.?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 26****Pakiet 15 poz. 4- 5**

Czy zamawiający dopuści dren o dł. 200 cm?

**Odpowiedź: TAK**



**Pytanie 27****Pakiet 15 poz. 4- 7**

Czy zamawiający wydzieli poz.4-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 28****Pakiet 16 poz. 1- 4**

Czy zamawiający oczekuje strzykawki trzyczęściowe?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 29****Pakiet 16 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 30****Pakiet 16 poz. 1- 4**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 31****Pakiet 18 poz. 1, 5**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną czytelną skalą pomiarową w kontrastowym kolorze?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 32****Pakiet 18 poz. 9-10, 11-12**

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

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 33****Pakiet 18 poz. 9**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml, pakowana zbiorczo po 25 szt.?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 34****Pakiet 18 poz. 10**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock bursztynową, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml, pakowana zbiorczo po 25 szt.?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 35****Pakiet 18 poz. 9- 10**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 25 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 36****Pakiet 18 poz. 1,3-5, 9-10**

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1,3-5,9-10 z pakietu 18. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: NIE**



**Pytanie 37****Pakiet 18 poz. 11**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 38****Pakiet 18 poz. 12**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 39****Pakiet 18 poz. 10**

Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe odpowiednio do pozycji ,posiadające jednostronną czytelną i niezmywalną skalę, tłok w kolorze białym, bez rozszerzonej skali, strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 40****Pakiet 20 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 41****Pakiet 20 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mlecza ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml z możliwością użytkowania do 7 dni – oświadczenie producenta?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 42****Pakiet 20 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 43****Pakiet 20 poz. 1- 3**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 44****Pakiet 27 poz. 5, 9, 12-13, 35, 39, 44**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 27 wydzieli pozycje: 5,9,12-13,35,39,44 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 45****Pakiet 27 poz. 12**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 46****Pakiet 27 poz. 35**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**



**Pytanie 47****Pakiet 27 poz. 35**

Czy zamawiający dopuści opaski z wkładką do opisu danych, dla ułatwienia wpisu nadrukowane linie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 48****Pakiet 27 poz. 39**

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu jednorazowego użytku typu przedniak wykonany z folii polietylenowej o grubości 18 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 49****Pakiet 33 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści miskę nerkową o poj. 700 ml, i wymiarach 250 mm x 135 mm x 40 mm ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 50****Pakiet 33 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 500 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 51****Pakiet 33 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści basen płaski o poj. 2 litry, i wymiarach 365 mm x 270 mm x 85 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 52****Pakiet 33 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści basen głęboki o poj. 2 litry i wymiarach 355 mm x 285 mm x 100 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 53****Pakiet 33 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści kaczkę o poj. 800 ml, i wymiarze 250 mm x 110 mm x 120 mm?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 54****Pakiet 33 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 55****Pakiet 33 poz. 7**

Czy zamawiający dopuści miskę ogólnego zastosowania o poj. 4 litry, odporną na detergenty, o wymiarze 320 mm x 260 mm x 107 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 56****Pakiet 14 poz. 9**

Czy zamawiający wyłączy pozycję nr 9 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 57****Pakiet 40 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści 1,5% nadtlenu wodoru lub 0,12% chlorheksydyny zamiast „0,05% roztworu chlorku cetylopirydyny”?

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 58****Pakiet 40 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści aloes zamiast „witaminy E”? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 59****Pakiet 40 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści preparat nawilżający do ust zawierający m. in. aloes? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 60****Pakiet 40 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści dimetikon zamiast „simitikonu”? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 61****Pakiet 40 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 62****Pakiet 40 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści pakowane po 12 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 63****Pakiet 40 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści dimetikon zamiast „simitikonu”? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ..

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 64****Pakiet 40 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 65****Pakiet 31 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na przewody o wymiarach 18x250 cm? Pozostałe parametry są zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 66****Pakiet 31 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię RTG o wymiarach 117x183 cm? Pozostałe parametry są zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 67****Dotyczy umowy (zał. 4 do SIWZ)**

Prosimy o doprecyzowanie treści wzoru umowy - [załącznika nr 4 do SIWZ], poprzez nadanie [par. 6 ust. 2] następującego brzmienia: „W przypadku, gdy wykonawca nie dostarczy w wymaganym terminie, a Zamawiający skorzysta z uprawnienia określonego w § 5 ust. 4 umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy.”

Naliczanie kary umownej jako 10% wartości jest właściwe dla umów wykonywanych jednorazowo. W przypadku umów realizowanych częściami niezasadne jest obciążanie wykonawcy dokładnie taką samą karą za zwłokę w dostawie zamówienia o dużej wartości, jak przy zamówieniu o bardzo niewielkiej wartości. Ponadto opóźnienie w realizacji części zamówienia skutkować może naliczeniem kary przewyższającej wynagrodzenie wykonawcy z tytułu takiej dostawy. Zgodnie z orzecznictwem Sądu Najwyższego [IV CSK 644/12] kara umowna równa bądź zbliżona do wartości wynagrodzenia wykonawcy może być uznana za rażąco wygórowaną i podlega miarkowaniu. W celu uniknięcia podpisywania umowy z postanowieniami, których treść może zostać w przyszłości zakwestionowana przez sąd, prosimy o zmianę projektu umowy zgodnie z przesłaną propozycją.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia na 5%**

W dniu 16.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1****Pakiet 36 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści serwety jednorazowe, niebieskie, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

**Odpowiedź: TAK**



## **Pytanie 2**

### **Pakiet 36 poz. 2**

- Czy w przypadku pieluchomajtek o rozmiarze M należy zaoferować wyrób o obwodzie w pasie 75-110cm?
- Czy w przypadku pieluchomajtek o rozmiarze L należy zaoferować wyrób o obwodzie w pasie 100-150cm?
- Czy w przypadku pieluchomajtek o rozmiarze M należy zaoferować wyrób o obwodzie w pasie 130-170cm?

**Odpowiedź: TAK**

## **Pytanie 3**

### **Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek w pełnych opakowaniach, z przeliczeniem ilości i podaniem ceny za opakowanie?

**Odpowiedź: TAK**

## **Pytanie 4**

### **Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje produkt w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opisu przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

**Odpowiedź: TAK**

## **Pytanie 5**

### **Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek nieposiadających dwóch elastycznych ściągaczy taliowych – przód i tył? Aktualnie dostarczamy do Państwa takie pieluchomajtki i nie mieliśmy zgłoszeń na temat ich jakości.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 6**

### **Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części kroczka, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 7**

### **Dotyczy umowy § 1 ust. 2**

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 8**

### **Dotyczy umowy § 6 ust. 1**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (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: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 9**

##### **Dotyczy umowy § 8 ust. 3**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie ust. 3 lit. c., d. lub e. Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

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

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 10**

##### **Pakiet 25 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści półmaskę o następujących parametrach: Półmaska filtrująca FFP3 NR wobec cząstek stałych wg EN149:2001 (badanie chlorkiem sodu 0,36 %; opór oddychania 0,94 l/min), maska typ IIR zgodnie z normą EN14683:2005, bez zaworu, płaska konstrukcja, elastyczny sztywnik na nos w kolorze białym (metal pokryty polietylenem). Maski w oraz gumki mocujące w kolorze białymi. Nie zawiera lateksu. Środek ochrony indywidualnej kat III oraz wyrób medyczny klasy I. Opakowanie a'1 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 11**

##### **Pakiet 25 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści półmaskę o następujących parametrach: Półmaska filtrująca FFP3 NR D zgodnie z EN149:2001 + A1:2009 (badanie chlorkiem sodu 0,43%; badanie olejem parafinowym 0,67 %; opór oddychania 1,78 l/min), z zaworem, klasyczna i ergonomiczna konstrukcja wyposażona w piankę na całej powierzchni obwodu maski umożliwiającą szczelne przyleganie do twarzy, elastyczna aluminiowa kształtka na nos. Pozytywny wynik testu na zatkanie pyłem dolomitowym. Maski w kolorze białym z białymi gumkami mocującymi z możliwością regulacji. Możliwość użytkowania podczas pracy z lekami cytostatycznymi. Nie zawiera lateksu. Opakowanie a'5 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 12**

##### **Pakiet 25 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=12szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 13**

##### **Pakiet 27 poz. 39**

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z folii o grubości 0,02mm?

**Odpowiedź: NIE**

#### **Pytanie 14**

##### **Pakiet 27 poz. 41**

Czy Zamawiający dopuści matę podłogowa z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadająca antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność ok. 1 l., rozmiar 116cm x 76cm. Op. 50 szt. ?

**Odpowiedź: NIE**

#### **Pytanie 15**

##### **Pakiet 27 poz. 42**

Czy Zamawiający dopuści zestaw dwóch osłon na podłokietnik o wymiarach 35cm x 75cm wykonanych z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>, osłona posiada dodatkowo taśmę samoprzylepną służącą regulacji?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**





**Pytanie 16****Pakiet 31 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na mikroskop w rozmiarze 115x260cm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 17****Pakiet 31 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię C uniwersalna 3 częściową:

górną z elastyczną gumką 100 x 160 cm,

dolną z elastyczną gumką 80x150cm,

2 taśmy przyklepne 3 x 100 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 18****Pakiet 31 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię C wykonaną z folii o grubości 65g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 19****Pakiet 36 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 20****Pakiet 45 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek posiadający trójstopniowy system aplikacji?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 21****Pakiet 52 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a'1sztuka, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 22****Pakiet 52 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną a'50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 23****Pakiet 52 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50x75cm?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 24****Pakiet 52 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x75cm?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 25****Pakiet 52 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści klapki o gramaturze 90+30g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 26****Pakiet 52 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści klapki pakowane a'50 par, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 27****Pakiet 4 poz. 1,2,3**

Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetoczeń z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV?

Wymóg samej komory wolnej od PCV nie ma żadnego zastosowania praktycznego. Dlaczego komora ma pozostać wolna od PCV skoro dren, może już owe PCV zawierać?

**Odpowiedź: NIE**



**Pytanie 28****Pakiet 4 poz. 1,2**

Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetoczeń z wytłoczoną nazwą producenta na precyzyjnym regulatorze rolkowym?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 29****Pakiet 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetoczeń z komorą w części przezroczystej min. 55mm?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 30****Pakiet 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetoczeń z igłą biorczą wykonana z ABS bez wzmocnień?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 31****Pakiet 4 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści aparaty do przetoczeń bursztynowe z workiem pakowane osobno wycenione razem jako zestaw, wymiar worka 200mmx300mm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 32****Pakiet 4 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści bursztynowy przyrząd do infuzji bez nazwy producenta na przyrządzie?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 33****Pakiet 4 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści bursztynowy przyrząd do infuzji z drenem 150cm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 34****Pakiet 6 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania pakowane a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 35****Pakiet 6 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania o długości 40cm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 36****Pakiet 6 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya CH12-CH24 o długości 40cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 37****Pakiet 9 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne z Osłoną igły aktywowana jedną ręką natychmiast po dokonanej iniekcji

- \_ Osłonka zintegrowana z igłą
- \_ Ostrze igły ścięte trójplaszczynowo
- \_ Nasadka igły kodowana kolorystycznie w zależności od rozmiaru
- \_ Słyszalne kliknięcie oznaczające aktywację mechanizmu zabezpieczającego
- \_ Igła pozostaje zamknięta bezpiecznie wewnątrz aktywowanej osłony
- \_ Połączenie zarówno ze strzykawkami luer jak i luer-lock
- \_ Ostrze zabezpieczone poprzez podwójny mechanizm blokady
- \_ Opakowanie typu blister-pack
- \_ Opakowanie podstawowe – 50 szt.
- \_ Nietoksyczna, niepirogenna
- \_ Sterylizowana tlenkiem etylenu
- \_ Okres ważności 5 lat

**Odpowiedź: TAK**



**Pytanie 38****Pakiet 9 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z zadania 9 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 39****Pakiet 9 poz. 5,6**

Czy Zamawiający igły z ostrzem ściętym pod kątem 40°?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 40****Pakiet 11 poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozmiarze bez zatyczki?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 41****Pakiet 14 poz. 1-10**

Czy Zamawiający dopuści składnie oferty na poszczególne pozycje?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 42****Pakiet 16 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w op.a/70szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 43****Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z zadania 16 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 44****Pakiet 20 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1ml do 40 ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem

Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 45****Pakiet 20 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści sterylny worek do dobowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym o pojemności 2500ml wykonany z medycznego PCV, bezlateksowy, zastawka antyrefluksyjna (bezzwrotna), samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek, obsługiwany jedną ręką, szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T) z możliwością podwieszenia komora kroplowa typu Pasteur'a tworząca „suchą” barierę powietrzną, dwa filtry hydrofobowe (w worku i komorze), zapobiegające zasysaniu, wyrównujące ciśnienie wewnętrzne w systemie, dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren długości 110cm o dużej średnicy, wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu, na drenie klema zaciskowa typu przesuwnej oraz dodatkowa zapinka do stabilizacji drenu, dodatkowy element wzmacniający w miejscu połączenia drenu z komorą, czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, bardzo wysokiej dokładności pomiaru co 100ml, zintegrowany, uniwersalny wieszak pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka, dodatkowe mocowanie za pomocą paska, biała tylna ścianka ułatwiająca wizualizację moczu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 46****Pakiet 22 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren CH24?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 47****Pakiet 22 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści dren CH24?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 48****Pakiet 22 poz. 7,8**

Czy Zamawiający dopuści dreny bez dodatkowego łącznika ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 49****Pakiet 27 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści 4-światłową sondę Sengstakena?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 50****Pakiet 27 poz. 9**

Czy Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu była oryginalnie nadrukowana instrukcja obsługi?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 51****Pakiet 27 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 52****Pakiet 27 poz. 35**

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne nieprzezroczyste?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 53****Pakiet 6 poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 wydzieli pozycję 6 do oddzielnego zadania umożliwiając złożenie oferty na pozostałe pozycje bezpośrednio Przedstawicielowi Producenta w Polsce ( została zakończona produkcja pozycji 6 i nie ma zamiennika ) ?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 54****Pakiet 6 poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 3 dopuści cewniki Foley o długości 41cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 55****Pakiet 6 poz. 4**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 4 dopuści cewniki Foley o długości 42cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 56****Pakiet 13 poz. 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 w pozycji 2 dopuści elektrody EKG do HOLTERA , piankowa bez przecięciem i bez języczka do mocowania kabla, żel stały, sensor Ag/AgCl, wymiary 57 x 34mm lub 50x45mm ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wymiary 50x45 mm**

**Pytanie 57****Pakiet 13 poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 w pozycji 3 dopuści elektrody o wymiarach 50x45mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 58****Pakiet 27**

Prosimy o wydzielenie poz. 10 do osobnego pakietu, , co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź: Pakiet 27 jest pakietem na pozycje.**



**Pytanie 59****Pakiet 27**

Prosimy o wydzielenie poz. 33 do osobnego pakietu, , co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź: Pakiet 27 jest pakietem na pozycje.**

**Pytanie 60****Pakiet 27**

Czy chodzi o czujniki kompatybilne z Nellcor Oximax?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 61****Pakiet 27**

Prosimy o określenie przedziału wagowego pacjenta – dostępne są następujące:  
<3kg i >30 kg, 1-20 kg, 10-50 kg.

**Odpowiedź: Wszystkie przedziały**

**Pytanie 62****Pakiet 27**

Prosimy o odstąpienie od wymogu dodatkowego plastra w zestawie.

**Odpowiedź: NIE.**

**Pytanie 63****Pakiet 1 poz. 1-7 i 9-11**

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu? Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 64****Pakiet 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonana z FEP z dwoma wtopionymi paskami i polimerowym mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem i rozpryskiem krwi, wyposażoną w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi oraz samodomykający się korek portu bocznego. Kaniula w rozmiarze 22 G/0,9 x 25 m? Opakowanie typu TYVEC

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 65****Pakiet 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonana z FEP z dwoma wtopionymi paskami i polimerowym mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem i rozpryskiem krwi, wyposażoną w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi oraz samodomykający się korek portu bocznego. Kaniula w rozmiarach: 22 G x 25 mm, 20Gx 32 mm, 1 G x 32 mm .Opakowanie typu TYVEC

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 66****Pakiet 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonana z FEP z dwoma wtopionymi paskami i polimerowym mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem i rozpryskiem krwi, wyposażoną w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi oraz samodomykający się korek portu bocznego. Kaniula w rozmiarze 20 G/1,1 x 32 mm? Opakowanie typu TYVEC

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 67****Pakiet 1 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonana z FEP z dwoma wtopionymi paskami i polimerowym mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem i rozpryskiem krwi, wyposażoną w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi oraz samodomykający się korek portu bocznego. Kaniula w rozmiarze 18 G/1,3 x 32 mm ? Opakowanie typu TYVEC

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 68****Pakiet 1 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonana z FEP z dwoma wtopionymi paskami i polimerowym mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem i rozpryskiem krwi, wyposażoną w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi oraz samodomykający się korek portu bocznego. Kaniula w rozmiarze 17 G/1,5 x 45 mm? Opakowanie typu TYVEC

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 69****Pakiet 1 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonaną z FEP z dwoma wtopionymi paskami i polimerowym mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem i rozpryskiem krwi, wyposażoną w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi oraz samodomykający się korek portu bocznego. Kaniula w rozmiarze 16 G/1,7 x 45 mm? Opakowanie typu TYVEC

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 70****Pakiet 1 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonaną z FEP z dwoma wtopionymi paskami i polimerowym mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem i rozpryskiem krwi, wyposażoną w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi oraz samodomykający się korek portu bocznego. Kaniula w rozmiarze 14 G/2,1 x 45 mm? Opakowanie typu TYVEC

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 71****Pakiet 1 poz. 9**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby koreczki pochodziły od tego samego producenta co kaniule?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 72****Pakiet 1 poz. 9**

Czy Zamawiający oczekuje koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi korka?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 73****Pakiet 1 poz. 10**

Czy Zamawiający oczekuje koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi korka?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 74****Pakiet 1 poz. 10**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby koreczki pochodziły od tego samego producenta co kaniule?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 75****Pakiet 1 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego, bezigłowy, do wielokrotnych aktywacji, (możliwość stosowania przez 7 dni lub 60 aktywacji), bez mechanicznych części wewnętrznych, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer i Luer Lock, z zastawką w postaci jednoelementowej, silikonowej, podzielnej membrany, osadzonej na plastikowym, przezroczystym konektorze, z jednolitą materiałowo powierzchnią do dezynfekcji, całkowicie przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, o minimalnym przepływie 312 ml/min, i minimalnej przestrzeni martwej. Wytrzymały na ciśnienie zwrotne 4 BA czyli 58 PSI?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 76****Pakiet 4 poz. 1,2**

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowane aparaty były wolne od ftalanów oraz posiadały miejsce na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 77****Pakiet 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów IS z igłą dwukanałową bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym, z dodatkowymi skrzydełkami ułatwiającymi wbicie igły do butelki/worka, z komora kroplową o długości całkowitej 62 mm i części przezroczystej o długości 55 mm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 78****Pakiet 4 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów o długości dreny 150 cm pakowany z workiem o wymiarach 21 cm x 30 cm?

**Odpowiedź: NIE**





**Pytanie 79****Pakiet 9 poz. 3 i 6**

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego pakietu? Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 80****Pakiet 9 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści igły sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 81****Pakiet 9 poz. 5**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu barwnego oznaczenia opakowania jednostkowego i zbiorczego?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 82****Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego pakietu? Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 83****Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający oczekuje strzykawek 2 częściowych Luer z rozszerzoną skalą( 2-3 ml,5-6 ml,10-12 ml,20-24 ml) i tłokiem w odmiennym kolorze innym niż mleczny?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 84****Pakiet 18 poz. 3,4, 6-12**

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu? Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 85****Pakiet 18 poz. 4**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej z minimum jednym łącznikiem Luer?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 86****Pakiet 18 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do podawania insuliny U 100 z dołączoną igłą w rozmiarze 0,33 x 13 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 87****Pakiet 18 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 88****Pakiet 18 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 1ml z cyfrą tłoczoną co 10 ml?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 89****Pakiet 18 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

**Odpowiedź: TAK**



**Pytanie 90****Pakiet 18 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki sterylizowane tlenkiem etylenu, których tłok wykonany jest z polietylenu a cylinder z polipropylenu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 91****Pakiet 27 poz. 20**

Czy Zamawiający oczekuje strzykawki z igłą 0,45 x 13 mm ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 92****Pakiet 27 poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z nałożoną igłą?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 93****Pakiet 10**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 10 igły do penów 30G x 8 mm kompatybilne z penami wszystkich producentów, konfekcjonowane w opakowaniu po 100 szt.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 94****Pakiet 10**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 10 igły do penów 30G x 8 mm kompatybilne z penami wszystkich producentów, konfekcjonowane w opakowaniu po 100 szt.?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 95****Pakiet 1 poz. 9,10**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, w pozycji nr 9, 10 dopuści do zaferowania koreczki innego producenta niż kaniule zaferowane w tym pakiecie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 96****Pakiet 4 poz. 4**

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 4 ma na myśli przyrząd pakowany z workiem do osłony w jeden blister a następnie sterylizowany w tym opakowaniu co zapewni sterylność dla obu części tj. przyrządu i worka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 97****Pakiet 6 poz. 1,2,3,4,5**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 6 poz. 1, 2, 3, 4, 5 inne wielkości opakowania z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 98****Pakiet 6 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 6 poz. 3 cewniki foley z balonem 5-10ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 99****Pakiet 6 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 6 poz. 4 cewniki foley i strzykawki z roztworem do uszczelniania balonu pakowane osobno?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**





**Pytanie 100****Pakiet 6 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 6 poz. 4 cewniki Foley o długości 40cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 101****Pakiet 6 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 6 poz. 4 strzykawki Luer Lock z roztworem do uszczelniania balonu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 102****Pakiet 6 poz. 5**

Czy Zamawiający w związku z zakończeniem produkcji Foley z aktywnymi jonami srebra wyłączy pozycję nr 5 z Pakietu 6 i utworzy z niej inny pakiet co umożliwi złożenie ofert na pozostałe pozycje w pakiecie nr 6?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 103****Pakiet 9 poz. 1,2**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 1, 2 ma na myśli standardowe igły iniekcyjne posiadające zabezpieczenie przed zakłuciem w oddzielnej postaci osłonki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 104****Pakiet 9 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 9 poz. 3 igły bezpieczne nieposiadające funkcji potwierdzenie zamontowania igły na strzykawce (tę funkcję posiada tylko jeden producent) a posiadające słyszalne kliknięcie potwierdzające aktywację mechanizmu zabezpieczenia jednym palcem, bez dodatkowego plastikowego zacisku w nasadce igły (montowane na strzykawce tak jak zwykłe igły iniekcyjne)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 105****Pakiet 9 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 9 poz. 3 dopuści do zaoferowania igły bezpieczne pakowane w opakowania a'50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 106****Pakiet 9 poz. 1,2,3,4,5,6**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 9 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6 wyroby sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 107****Pakiet 9 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 9 poz. 5 wyroby polerowane w inny sposób niż elektrycznie?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 108****Pakiet 9 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 9 poz. 5 wyroby z nasadką krótsza niż 2,5cm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 109****Pakiet 9 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 9 poz. 5 wyroby z oznaczeniem filetowym tylko na opakowaniu zbiorczym 100szt.?

**Odpowiedź: NIE**



**Pytanie 110****Pakiet 9 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 9 poz. 6 igły tylko w rozmiarze 1,2x40mm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 111****Pakiet 10 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 10 poz. 1 zwykłe igły do wstrzykiwaczy insulinowych 30G 0,3x6mm sterylne, sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 112****Pakiet 13 poz. 1,2,3,4**

Czy Zamawiający w pakiecie 13 poz. 1, 2, 3, 4 ma na myśli elektrody pakowane w opakowania a'50 szt.?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 113****Pakiet 13 poz. 1,2,3,4,5.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 13 poz. 1, 2, 3, 4, 5 elektrody pakowane w opakowania a'50 szt.?

**Odpowiedź: Tak, z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 114****Pakiet 13 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 13 poz. 2 elektrody do Holtera w rozmiarze 42 x 56mm z przecięciem do mocowania kabla?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 115****Pakiet 13 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 13 poz. 3 elektrody o średnicy 43mm?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 116****Pakiet 13 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 13 poz. 5 elektrody z żelazem stałym?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 117****Pakiet 16 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 16 poz. 4 strzykawki pakowane w opakowanie a'100szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 118****Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 16 poz. 5 wyrób medyczny do zamknięcia strzykawki z możliwością stosowania ze strzykawkami z zakończeniem Luer Lock i Luer Slip pakowane każda osobno (bez tacek)?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 119****Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 16 poz. 5 wyrób medyczny do zamknięcia strzykawki z możliwością stosowania ze strzykawkami z zakończeniem Luer Lock i Luer Slip pakowane w opakowanie a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości?

**Odpowiedź: TAK**



**Pytanie 120****Pakiet 16 poz. 5**

Prosimy o wyjaśnienie czy wymagana ilość wyrobu który należy zaoferować w pakiecie 16 poz. 5 to 600 op. A'10 szt. czy 600 op. A'500 szt. (czyli 1 op. to 50 tacek po 10 szt.)?

**Odpowiedź: 600 op. A'500 szt. (czyli 1 op. to 50 tacek po 10 szt.)**

**Pytanie 121****Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 16 poz. 5 wyrób medyczny do zamknięcia strzykawki z możliwością stosowania ze strzykawkami z zakończeniem Luer Lock i Luer Slip z tym że obie końcówki wyrób jest nakręcany lub wkręcany?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 122****Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 5 ma na myśli tzw. „zawór bezigłowy”?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 123****Pakiet 16 poz. 5**

Czy Zamawiający wyłączy z pakietu 16 poz. 5 i utworzy z niej osobny pakiet co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert na pozostałe pozycje w pakiecie?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 124****Pakiet 18 poz. 9,10**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 18 poz. 9, 10 strzykawki do pomp infuzyjnych ze skalą co 1ml do 50 ml i co 5ml od 50ml do 60ml?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 125****Pakiet 18 poz. 9,10**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 18 poz. 9, 10 strzykawki do pomp pakowane w opakowanie a'85 szt.?

**Odpowiedź: Tak, z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 126****Pakiet 18 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 18 poz. 11 strzykawki do pomp pakowane w opakowanie a'100 szt.?

**Odpowiedź: TAK, z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 127****Pakiet 18 poz. 11**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez zaoferowane w pakiecie 18 poz. 11 strzykawki typu strzykawki i logo producenta na cylindrze i zaoferowanie strzykawkę posiadający albo jedną cechę albo drugą?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 128****Pakiet 18 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 18 poz. 12 strzykawki ze skalą co 0,5ml?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 129****Pakiet 18 poz. 12**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez zaoferowane w pakiecie 18 poz. 12 strzykawki typu strzykawki i logo producenta na cylindrze i zaoferowanie strzykawkę posiadający albo jedną cechę albo drugą?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 130****Pakiet 18 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 18 poz. 12 strzykawki sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 131****Pakiet 20 poz. 4,5**

Czy Zamawiający wyłączy z pakietu 20 poz. 4, 5 i utworzy z nich osobny pakiet co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert na pozostałe pozycje w pakiecie?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 132****Pakiet 27 poz. 22**

Czy Zamawiający wyłączy z pakietu 27 poz. 22 pojemniki PP na mocz pakowane w inną ilość w opakowaniu zbiorczym z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 133****Pakiet 47 poz. 1,2**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 47 poz. 1, 2 dreny T-Kehr o długości ramion 36 x 8 x 8?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 134****Pakiet 47 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 47 poz. 3 dren brzuszny z 7 otworami bocznymi wykonany z silikonowanego PCV, linia RTG, pakowany pojedynczo w opakowanie folia-papier?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 135****Pakiet 47 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 47 poz. 5 cewniki foley z końcówką nelaton 3-4 otwory boczne, sterylizowane radiacyjnie lub tlenkiem etylenu z balonem 30ml?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 136****Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 36, pozycja: 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z przodu jest z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza. Zastosowanie w pieluchomajtkie jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 137****Pakiet 36**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 36, pozycja:): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry lub EDS), który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie 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. Ustanowienie powyższych wymogów oraz nie dopuszczenie produktów nie spełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów na rynku polskim posiada takie rozwiązania technologiczne.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 138****Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 36, pozycja 2, rozmiar M): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2300g?

**Odpowiedź: NIE**



**Pytanie 139****Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 36, pozycja 2, rozmiar L): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2600g?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 140****Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 36, pozycja 2, rozmiar XL): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2600g?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 141****Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 36, pozycja 2, rozmiar M): pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze M o obwodzie co najmniej 110 cm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 142****Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 36, pozycja 2, rozmiar L): pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze L o obwodzie co najmniej 140 cm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 143****Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 36, pozycja 2, rozmiar XL): pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze XL o obwodzie co najmniej 160 cm?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 144****Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 36, pozycja 2, rozmiar XL): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

**Odpowiedź: NIE**

W dniu 19.08.2019 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1****Pakiet 9 poz. 1 i 2**

Prosimy uprzejmie o wyjaśnienie czy w pozycjach 1 i 2 Zamawiający oczekuje standardowych igieł iniekcyjnych? Igły bezpieczne są opisane w kolejnej pozycji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2****Pakiet 9 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 alternatywnej igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków min z fiolek z gumowym korkiem, igły tępej, nasadka dopasowana do końcówki Luer i Luer Lock, rozmiar 1,2 x 40mm, opakowanie blister-pack, opakowanie 100 szt., sterylizowana EO.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3****Pakiet 9 poz. 1 – 6**

Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie czy wszystkie igły w pakiecie 9 mają pochodzić od jednego producenta co jest gwarancją jednakowej, wysokiej jakości dostaw?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 4****Pakiet 16 pozycja 1,2,3,4**

Czy w pozycjach 1-4 Zamawiający wymaga strzykawkę 2 częściowych?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 5****Pakiet 16 pozycja 1,2,3,4**

Czy strzykawki jednorazowe w pozycjach 1-4 mają posiadać czarną, jednostronną, niezmywalną skalę odpowiadającą pojemności strzykawki?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 6****Pakiet 16 pozycja 1,2,3,4**

Czy strzykawki jednorazowe w pozycjach 1-4 mają posiadać na opakowaniu jednostkowym zapis potwierdzający zgodność z normą EN-20594-1, dot. prawidłowego ścięcia końcówki Luer - Luer tip(6%)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 7****Pakiet 18, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnej strzykawki do pompy, białej 50/60 ml, trzyczęściowej, koncentrycznej, pojemność i skala na cylindrze 50-60ml, typu Luer-Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV,DEHP, wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co1 ml do 60 ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8****Pakiet 18, poz. 2**

Czy Zamawiający pisząc strzykawka 20 ml Luer Lock do pompy infuzyjnej perfusor space wymaga strzykawki wpisanej w menu pompy i wymienionej w oryginalnej instrukcji obsługi pompy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 9****Pakiet 18, poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki do pompy infuzyjnej, trzyczęściowej, bursztynowej, do podaży leków światłoczułych, koncentrycznej, pojemność i skala na cylindrze 50-60ml, typu Luer-Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV,DEHP, wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co1 ml do 60 ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 10****Pakiet 18, poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki insulinowej U100 oraz igły pakowanej w oddzielne opakowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 11****Dotyczy SIWZ rozdział XVII**

Czy Zamawiający w celu wykazania, iż Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania wymaga celem potwierdzenia spełnienia warunków udział w postępowaniu złożenia przez Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona dokumentów dopuszczających zaoferowanych produktów (Deklaracja zgodności, Certyfikat CE)?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 12****Dotyczy SIWZ rozdział XXVII ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź: Do 2 miejsc po przecinku.**

**Pytanie 13****Pakiet 48 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy wysokiej klasy strzygarki Medline z nieruchomym ostrzem, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka wyposażona w



baterię NimH bez efektu pamięci i indukcyjną ładowarkę. Czas pracy strzygarki przy w pełni naładowanej baterii- do 128 minut. Waga maksymalnie 130 g. Dioda informująca o prawidłowym ładowaniu strzygarki. Uniwersalne ostrze do każdego typu owłosienia do strzyżenia na sucho i mokro, z kierunkiem wzrostu włosów i pod włos. Dostępne ostrze do strzyżenia włosów u pacjentów wypadkowych - zanieczyszczonych, posklejanych krwią, w tym na głowie. Konstrukcja ostrza zapewnia bezurazowe strzyżenie(nieruchome dolne ostrze dotykające skóry i ruchome ostrze górne tnące) - w ostrzach. Bezdotykowa aplikacja ostrzy z opakowania. Ładowarka typu „drop in”.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 14**

##### **Pakiet 48 Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy do strzygarki Medline z nieruchomą głowicą. Ostrza skonstruowane w sposób wykluczający uszkodzenie skóry, możliwość usuwania owłosienia z każdej części ciała, możliwość usuwania krótkich, długich oraz mokrych i suchych włosów. Szerokość ostrza ok. 4,8 cm, szerokość strzyżenie 31,3mm. Pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 50 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 15**

##### **Pakiet 48 Poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby wydajność ostrza uniwersalnego o bezpiecznej konstrukcji wynosiła co najmniej 10 000 włosów obciętych na sekundę?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 16**

##### **Pakiet 49 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych ostrzy wymiennych do strzygarki Medline o całkowitej szerokości ok. 48 mm, szerokości cięcia 31,3mm. Nakładane na główkę strzygarki, pakowane w plastikowe przezroczyste opakowanie zaklejone z wierzchu białym materiałem syntetycznym typu tyvek zawierającym opis oraz nr katalogowy,. Pakowane w opakowaniu zbiorcze po 50 ostrzy. Ostrza skonstruowane w sposób wykluczający uszkodzenia skóry, umożliwiające wymianę zgodnie z techniką aseptyczną (bezdotykowo); kompatybilne ze strzygarką chirurgiczną Medline. W przypadku dopuszczenia oferowanych ostrzy oferujemy wymianę obecnie używanych strzygarek na fabrycznie nowe modele strzygarek Medline z trzyletnią gwarancją. Równocześnie prosimy Zamawiającego o określenie niezbędnej ilości strzygarek- tzn. ilości strzygarek obecnie używanych w szpitalu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 17**

##### **Dotyczy umowy § 1 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo ograniczenia, łącznie z całkowitym wstrzymaniem zakupu ogólnej ilości towarów, jak i poszczególnych ich rodzajów i asortymentów w poszczególnych okresach obowiązywania umowy, jak i w stosunku do całej ilości towarów przewidzianej w przedmiocie zamówienia – w zależności od przebiegu leczenia, zmiany profilu świadczonych usług i zmian metod diagnostyczno-terapeutycznych. Z tego tytułu Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne inne roszczenia poza roszczeniem o zapłatę za towar już dostarczony, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 18**

##### **Dotyczy umowy § 4 ust. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią wiarygodności, jaką ma u Zamawiającego z tytułu niniejszej umowy, bez jego uprzedniej pisemnej zgody pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 19**

##### **Dotyczy umowy § 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 20**

##### **Dotyczy umowy § 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do naliczania odsetek ustawowych w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 21**

#### **Dotyczy umowy § 5 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„W przypadku stwierdzenia wad ilościowych lub asortymentowych w przedmiocie dostawy, Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który bezzwłocznie, nie później jednak niż do 5 dni roboczych (pn – pt, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od dnia uznania reklamacji za zasadną wymieni wadliwy towar na wolny od wad. Za towar wadliwy uważa się między innymi towar niezgodny asortymentowo lub ilościowo ze złożonym zamówieniem lub uszkodzony.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 22**

#### **Dotyczy umowy § 5 ust. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „W przypadku niedostarczonego w umownym terminie zgodnie z § 2 ust. 4 lub dostarczonego wadliwego towaru, Zamawiający zastrzega sobie, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, prawo nabycia u osoby trzeciej towaru będącego przedmiotem danego zamówienia lub jego odpowiednika, a Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do podjęcia innych przewidzianych prawem oraz zapisami niniejszej umowy czynności związanych z nienależytym wykonaniem postanowień umowy przez Wykonawcę.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 23**

#### **Dotyczy umowy § 6 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 20% na 10%

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 24**

#### **Dotyczy umowy § 6 ust. 2 i 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 10% na 5%

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 25**

#### **Dotyczy umowy § 7 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Wykonawca będzie dokonywał wymiany towaru objętego gwarancją w siedzibie Zamawiającego w ciągu siedmiu dni roboczych od dnia uznania reklamacji za zasadną oraz ponosi odpowiedzialność z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 26**

#### **Dotyczy umowy § 8 ust. 3c**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„gdy Wykonawca realizuje umowę niezgodnie z jej postanowieniami, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy;”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 27**

#### **Dotyczy umowy § 12 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Wykonawca nie może, bez zgody Zamawiającego udzielonej na piśmie pod rygorem nieważności, dokonać przelewu praw ani obowiązków wynikających z niniejszej umowy. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 28**

#### **Pakiet 39**

Z uwagi na wycofywanie z produkcji igieł typu SONOTIP EBUS Standard, prosimy o dopuszczenie igły również dostosowanej do aparatów Pentax EB-1970UK i zalecanej przez Producenta, z mocowaniem niewymagającym użycia adaptera. Parametry takie jak średnica igły, średnica teflonowej osłonki, zakres wysunięcia osłonki z rękojeści, długość wysunięcia igły - bez zmian tj. odpowiednio 22G; 1,8 mm; 67-71 cm; 4 cm. Igła i mandryn wykonane z nitinolu, koniec dystalny mandrynu również zaokrąglony. Regulacja długości wysunięcia igły oraz osłonki bez użycia śrubek, blokowanie wysunięcia igły i cewnika za pomocą dwóch pierścieni obracających się wokół rękojeści. W opakowaniu strzykawka podciśnieniowa o pojemności 20 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



## **Pytanie 29**

### **Dotyczy umowy**

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: NIE**

## **Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie nr 31**

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie nr 32**

### **Dotyczy umowy**

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie nr 33**

### **Dotyczy umowy**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

„W przypadku odstąpienia od umowy w całości lub części przez którąkolwiek ze stron z przyczyn obciążających Zamawiającego, Zamawiający zapłaci karę umowną w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy”.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważną jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353<sup>1</sup> KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**



### **Pytanie nr 34**

#### **Dotyczy umowy**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 35**

#### **Pakiet 23**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwane etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia "W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii" wymaga się aby "materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczonym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany". Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: "Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi." Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są "procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytometrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020" w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 36**

#### **Pakiet 23**

Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 37**

#### **Pakiet 23 poz. 5, 6.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników białych (nieprzezroczystych)

**Odpowiedź: NIE**

### **Pytanie nr 38**

#### **Pakiet 23 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 520 ml. ze szczelną pokrywą na wciśk

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 39**

#### **Pakiet 23 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 1200 ml. ze szczelną pokrywą na wciśk

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 40**

#### **Pakiet 2 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy szynowanie ma być wykonane z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan co pozwala na długą implantację – do 12 miesięcy, zwiększa komfort pacjenta i gwarantuje drożność przez cały czas stosowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





**Pytanie 41****Pakiet 4 poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy aparaty do przetoczeń płynów i krwi mają być pozbawione ftalanów, jak obecnie stosowane w Państwa Placówce?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 42****Pakiet 4 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie przyrządu z PCV nie zawierającego DEHP

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 43****Pakiet 4 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie przyrządu z workiem(osłonką pakowaną osobno)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 44****Pakiet 4 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie przyrządu o długości drenu 150 cm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 45****Pakiet 6 Poz. 1-2**

Prosimy o uszczegółowienie czy Zamawiający w celu lepszej identyfikacji rozmiaru cewnika oczekuje cewników posiadających barwne i numeryczne oznaczenie cewnika na jego konektorze?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 46****Pakiet 6 poz. 1-2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wewnętrzna część konektora ma być karbowana?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 47****Pakiet 6 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania w rozmiarze 8 o długości 40 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 48****Pakiet 6 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem 30-50 ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 49****Pakiet 6 poz. 3,4**

Prosimy o dopuszczenie cewników o długości 41 cm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 50****Pakiet 6 poz. 4**

Prosimy o wyjaśnienie, czy zaoferowane cewniki mają być w pełni przezroczyste, celem łatwiejszej wizualizacji wydzieliny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 51****Pakiet 6 poz. 4**

Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferowane cewniki mają być fabrycznie zapakowane ze strzykawką wypełnioną 10% roztworem gliceryny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 52****Pakiet 6 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley z balonem 5-15 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 53****Pakiet 6 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley'a 100% silikon, balon 10ml, przezroczystego, z workiem na mocz 2000 ml i drenem 120cm oraz strzykawką 10 ml z 10% sterylnym roztworem gliceryny w jednym opakowaniu, do długotrwałego użycia, do 6 tygodni, czyli dłużej niż rekomendowany czas użycia dla cewników powlekanych srebrem. Dostępne rozmiary cewnika w zestawie to CH 12, 14, 16, 18, 20, 22.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 54****Pakiet 9 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji z zabezpieczeniem przed zakłuciem po użytkowaniu w postaci plastikowej osłonki aktywowanej poprzez nacisk kciukiem, zapewniającej szczelne połączenie ze strzykawką, ramię jednoelementowe, w kolorze identyfikującym rozmiar igły zgodnie z kodem kolorystycznym, z ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwia iniekcje pod małym kątem oraz nie zasłania miejsca iniekcji, sterylizowana tlenkiem etylenu

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 55****Pakiet 9 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igła tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 40mm, otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrania bez filtra cząsteczkowego. sterylizacja tlenkiem etylenu

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 56****Pakiet 9 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł bezpiecznych z filtrem, sterylizowanych tlenkiem etylenu (jak w poz. 4, 6)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 57****Pakiet 9 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nasadki igły o dł. Max. 2,5 cm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 58****Pakiet 9 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie igły do bezpiecznego pobierania leków z fiolek, 18G, 1,2 x 40 mm, z ostrzem ściętym pod kątem 45°, które zapobiega fragmentacji materiału korka, elektropolerowane w celu uzyskania gładkości, z nasadką w kolorze czerwonym dla łatwej identyfikacji igły tępej bez filtra?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 59****Pakiet 9 poz.5**

Prosimy o dopuszczenie igły do bezpiecznego pobierania leków z fiolek wielodawkowych, 18G, 1,2 x 25 mm, z ostrzem ściętym pod kątem 45°, które zapobiega fragmentacji materiału korka, elektropolerowane w celu uzyskania gładkości, z nasadką w kolorze czerwonym dla łatwej identyfikacji igły tępej bez filtra?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 60****Pakiet 15 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej dla dorosłych z rezerwuarem tlenu, w jednym standardowym, powszechnie używanym rozmiarze obejmującym w swoim zakresie wymagane rozmiary M i L.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 61****Pakiet 18 poz. 1,5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę z jednostronną skalą pomiarową (jak w poz. 9,10) zgodnych z normą PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawkę do pomp infuzyjnych. Wymóg podwójnej skali wyklucza takich producentów jak Terumo, BBraun, Becton Dickinson.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





**Pytanie 62****Pakiet 20 poz. 3 i 5**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby worki posiadały bezigłowy port do próbek z przezroczystym okienkiem do kontroli procesu pobierania próbek?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 63****Pakiet 27 poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mankietu ciśnieniowego do szybkich przetoczeń, możliwość umieszczania płynów 500 ml lub 1000 ml, zakres 0-300 mm Hg, wyposażone w nylonową, siatkową kieszeń ułatwiającą kontrolę poziomu przetaczanego płynu, uchwyt do zawieszenia, haczyk na opakowanie z płynem, posiadający cylindryczny, wysuwany, miernik ciśnienia z widoczną obrotową oraz kolorową podziałką, prosty w użyciu zawór odcinający zabezpieczony przed wypadaniem, rozmiar oznaczony kolorem, pozbawione lateksu i neoprenu, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 64****Pakiet 27 poz. 24**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu tlenowego wykonanego z PCV, bez zawartości lateksu, dren o przekroju gwiazdkowym, antyzagłociowy, zapewniający drożność i stały przepływ tlenu z paskami wzmacniającymi zapobiegającymi zamknięciu światła, drenu z uniwersalnym łącznikiem, wyrób biologicznie czysty, opakowanie foliowe z napisami w j. polskim oraz instrukcją użycia. Długość: 2,1m

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 65****Pakiet 29 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika w rozmiarze CH10/110

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 66****Pakiet 38 poz.1.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z zaworem bezigłowym z płaską i gładką membraną, który może być używany do 140 aktywacji lub 7 dni, w zależności co nastąpi pierwsze przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 67****Pakiet 38 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do transferu leków do worka Viaflo, z bocznym portem do dostrzyknięcia leku z samozamykającym się zaworem bezigłowym z silikonową membraną, do wielokrotnego użycia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 68****Pakiet 38 poz. 3**

Prosimy o wyłącznie pozycji 3 i utworzenie oddzielnego pakietu.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 69****Pakiet 40 poz. 1, 2**

Prosimy o doprecyzowanie czy opisując zestawy w poz. 1 i 2 Zamawiający miał na myśli zestawy do toalety jamy ustnej, którego każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn umożliwiające przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania i zmniejszając tym samym powierzchnię roboczą do wykonania procedury mycia jamy ustnej pacjenta?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 70****Pakiet 40 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw do kompleksowej higieny jamy ustnej pacjenta przeznaczony na 6 procedur w ciągu 24 godzin ma składać się z opisanych elementów umieszczonych w opakowaniach pełniących jednocześnie funkcję pojemnika na płyn, pozwalając na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania oraz posiadać udokumentowaną badaniami klinicznymi skuteczność w redukcji VAP?

**Odpowiedź: TAK**

### Pytanie 71

#### Pakiet 40 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu usprawnienia procedury Zamawiający wymaga zestawu z numeracją procedur na poszczególnych opakowaniach sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań oraz specjalny uchwyt kompatybilny z cewnikiem do odsysania typu yankauer?

**Odpowiedź: TAK**

### Pytanie 72

#### pakiet 51 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania napełnionych fabrycznie izotonicznym roztworem NaCl 0,9 %, o poj. 3 ml, jałowych z długim gwintowanym korkiem o długości całkowitej min. 12 mm zamykającym wejście do strzykawki luer lock, zapobiegającym przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks), ogranicznik tłoka uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza cylinder strzykawki, tłok po użyciu w wciskany do wnętrza strzykawki zgodnie z normą ISO 7886-1, klasa IIb. Sterylizacja radiacyjna promieniami gamma. Okres ważności 24 m-ce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 73

#### Pakiet 51 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania napełnionych fabrycznie izotonicznym roztworem NaCl 0,9 %, o poj. 5 ml jałowych, z długim gwintowanym korkiem o długości całkowitej min. 12 mm zamykającym wejście do strzykawki luer lock, zapobiegającym przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks), ogranicznik tłoka uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza cylinder strzykawki, tłok po użyciu w wciskany do wnętrza strzykawki zgodnie z normą ISO 7886-1, klasa IIb. Sterylizacja radiacyjna promieniami gamma. Okres ważności 24 m-ce.

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 74

#### Pakiet 51 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania napełnionych fabrycznie izotonicznym roztworem NaCl 0,9 %, o poj. 10 ml jałowych, sterylnych wewnątrz i na zewnątrz, z długim gwintowanym korkiem o długości całkowitej min. 12 mm zamykającym wejście do strzykawki luer lock, zapobiegającym przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks), ogranicznik tłoka uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza cylinder strzykawki, tłok po użyciu w wciskany do wnętrza strzykawki zgodnie z normą ISO 7886-1, klasa IIb. Sterylizacja radiacyjna promieniami gamma. Okres ważności 24 m-ce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylne.**

### Pytanie 75

#### Pakiet 51 poz. 1,2,3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, oczekuje strzykawek sterylnych do stosowania w procedurach jałowych i niejaołowych, tak jak w przypadku pozostałych strzykawek dwuczęściowych czy trzyczęściowych ( w tym do pomp) stosowanych w szpitalu.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje sterylnych w procedurach jałowych.**

Kierownik  
Działu Zamówień Publicznych  
  
mgr Agnieszka Świątłowska

Pielęgniarka Oddziałowa  
Szpitalnego Oddziału Ratunkowego

  
mgr Renata Sobczak

PIELĘGNIARKA ODDZIAŁOWA  
CHIRURGII  
  
mgr Agnieszka Sztykiel

p.o. Dyrektora Szpitala  
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1  
im. N. Barlickiego w Łodzi  
  
Dr n. med. Anna Murlewska

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych  
GŁÓWNY KSIĘGOWY  
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1  
im. N. Barlickiego w Łodzi  
  
mgr Aneta Olejniczak