



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach  
im. św. Jana Pawła II

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

(41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05  
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



[zoz@zozmswiakielce.pl](mailto:zoz@zozmswiakielce.pl)

[www.zozmswiakielce.pl](http://www.zozmswiakielce.pl)

Kielce, dnia 21.02.2024 r.

Znak postępowania: 02/PN/2024

### WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Sukcesywna dostawa jednorazowych materiałów medycznych i produktów farmaceutycznych dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II”.

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2023, poz. 1605 ze zm.), udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców w ramach wyżej wymienionego postępowania:

#### Pytanie 1:

Dotyczy części 13, pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do ciągłego pomiaru saturacji żyłnej

- zestaw jednorazowego użytku, jałowy

- w zestawie znajduje się wkłucie centralne trójświatłowe: 5, Fr/15 cm z możliwością pomiaru saturacji w żyłę główną z możliwością kalibracji in vivo i in vitro.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zestaw do ciągłego pomiaru saturacji żyłnej

- zestaw jednorazowego użytku, jałowy

- w zestawie znajduje się wkłucie centralne trójświatłowe: 5,5 Fr/15 cm z możliwością pomiaru saturacji w żyłę główną z możliwością kalibracji in vivo i in vitro

#### Pytanie 2:

Dotyczy część 13, pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ilości oferowanych czujników na wielokrotność 5 sztuk. Najmniejsze dostępne opakowanie zawiera 5 sztuk. Pozostałe zapisy bez zmian.

#### Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę ilości oferowanych czujników na wielokrotność 5 sztuk. Najmniejsze dostępne opakowanie zawiera 5 sztuk. Pozostałe zapisy bez zmian.

#### Pytanie 3:

Dotyczy część 13, pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ilości oferowanych elektrod do pomiaru saturacji tkankowej, mózgowej metodą NIRS na wielokrotność 20 sztuk. Najmniejsze dostępne opakowanie zawiera 20 sztuk. Pozostałe zapisy bez zmian.

#### Odpowiedź:

W związku z sytuacją rynkową opisaną w treści wniosku, Zamawiający modyfikuje asortyment w części 13, w ten sposób, że wykreśla pozycje nr 5 – „Elektrody do pomiaru saturacji tkankowej, mózgowej metodą NIRS kompatybilne z monitorem do pomiaru rzutu serca”. Poprawiony załącznik nr 2 w załączeniu do wyjaśnień.

#### Pytanie 4:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 2, 3:

2) za odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto określonego w §4 ust. 1.

3) w razie zwłoki w dostarczeniu towaru. albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad tj. braków, niezgodności towaru,



z umową ponad terminy określone w §2 ust 1 pkt 1 lub §5 ust 1 ust. 2, ust. 5 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy, licząc za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 2, 3.

Nowy zapis projektowanych postanowień umowy:

„2) za odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto określonego w §4 ust. 1.

3) w razie zwłoki w dostarczeniu towaru. albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad tj. braków, niezgodności towaru, z umową ponad terminy określone w §2 ust 1 pkt 1 lub §5 ust 1 ust. 2, ust. 5 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy, licząc za każdy dzień zwłoki.”

**Pytanie 5**

Dotyczy Części nr 12:

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści dotychczas stosowane rurki tracheostomijne z odsysaniem z nowej serii BLUselect z oznaczeniem na baloniku kontrolnym rozmiaru rurki, średnicy mankietu, marki oraz producenta, a na kołnierzu z oznaczeniem rozmiaru rurki, marki, producenta oraz nazwą serii produktu? Produkt spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści w pozycji 2 rurki tracheostomijne z odsysaniem z nowej serii BLUselect z oznaczeniem na baloniku kontrolnym rozmiaru rurki, średnicy mankietu, marki oraz producenta, a na kołnierzu z oznaczeniem rozmiaru rurki, marki, producenta oraz nazwą serii produktu. Produkt spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ.

**Pytanie 6**

Dotyczy Części nr 12:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie do osobnego pakietu lub wykreślenie pozycji 3-6 ze względu na zakończoną produkcję? Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli złożyć ofertę na pozostałe w pakiecie pozycje.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 3-6 z części 12. [Poprawiony załącznik nr 2 w załączeniu do wyjaśnień.](#)

**Pytanie 7**

Dotyczy Pakiet 1 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści zawór bezigłowy:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membraną silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Pytanie 8**

Dotyczy Pakiet 1 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,35 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy  $\emptyset$  wew. 1,1 mm, zew. 2,35 mm
- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 143 ml/min
- Występuje w wersji przezroczystej: bezbarwnej i bursztynowej (do leków światłoczułych)
- Kompatybilny z MRI

- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie 1 pozycja 1 powyższego zaproponowanego asortymentu, Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 9**

Dotyczy Pakiet 1 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,35 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy  $\emptyset$  wew. 1,1 mm, zew.2,35 mm
- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 143 ml/min
- Występuje w wersji przezroczystej: bezbarwnej i bursztynowej (do leków światłoczułych)
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków
- Objętość płynu potrzebna do przepłukania zaworów i drenu: 2 ml

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga w pakiecie 1 pozycji 2 zaproponowanego asortymentu. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Pytanie 10**

Dotyczy Pakiet 1 pozycja 3,4:

Czy zamawiający dopuści:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,42 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy  $\emptyset$  wew. 1,1 mm , zew.2,35 mm
- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 145 ml/min
- Występuje w wersji przezroczystej: bezbarwnej i bursztynowej (do leków światłoczułych)
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków



- Objętość płynu potrzebna do przepłukania zaworów i drenu: 2 ml

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga w pakiecie 1 pozycjach 3,4 zaproponowanego asortymentu. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Pytanie 11**

Dot. Zadanie 1 pozycja 10:

Czy zamawiający dopuści igłę jednorazowego użytku w rozmiarze 0,5x20mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga igłę jednorazowego użytku w rozmiarze 0,5x20mm.

**Pytanie 12**

Dot. Zadanie 1 pozycja 18:

Czy zamawiający dopuści kaniulę do długotrwałych wlewów dożylnych 16G o przepływie 196ml/min?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 13**

Dot. Zadanie 1 pozycja 21:

Czy zamawiający dopuści:

Przyrząd do wielokrotnego pobierania oraz aspiracji roztworów i leków; krótkotrwały czas stosowania, brak kontaktu z ciałem oraz nieinwazyjność przyrządu podnosi surowe wymogi dotyczące szczelności i bezpieczeństwa materiału.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 14**

Dot. Zadanie 1 pozycja 21:

Czy zamawiający dopuści:

- Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do fiolek, butelek
- Składa się z dwukanałowego kolca z ABS i zaworu wykonanego z biokompatybilnego kopoliestru z silikonową membraną
- Posiada filtr powietrza 0,2 µ i odpowietrznik
- Pomaga zachować sterylność leku w fiolce
- Czas użytkowania to 7 dni lub 600 aktywacji
- Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych
- Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego
- Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję
- Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.
- Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer.
- Przystosowany do użycia z krwią, alkoholem, lipidami, chemioterapeutykami, chloroheksydyną
- Pakowany po 100 szt.

Objętość wypełnienia zaworu	Objętość wypełnienia zaworu i kolca	Przepływ
0,085ml	0,162ml	111,55ml/min

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Pytanie 15**

Dot. Pakiet 1 pozycja 22:

Czy zamawiający dopuści:

Kolec do przelewania płynów - wyposażony jest w dwa spiczaste kolce i poręczną płytkę uchwytną, łatwy w obsłudze. Obustronny kolec posiada kanał płynowy i powietrzny, pozwala na higieniczne przelewanie i mieszanie leków, lub innych roztworów z dwóch pojemników. Osłonki na kolce zapewniają aseptykę i bezpieczeństwo pracy z przyrządem.

Spike wykonany jest z medycznego materiału, nieszkodliwego, bez lateksu, sterylizowany, jednorazowego użytku, długość całkowita kolca 64 mm, wygodna w użyciu poprzeczna płytka o długości 30 mm, osłonki na kolce w rozmiarze 32 mm zapewniające aseptykę pracy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga w pakiecie 1 pozycji 22 zaproponowanego asortymentu. Pozostałe wymagania



zgodnie z SWZ.

#### Pytanie 16

Dot. Pakiet 1 pozycja 23:

Czy zamawiający wymaga koreczka typu Kombi, który posiada trzepień poniżej krawędzi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale wymaga koreczka typu Kombi, który posiada trzepień poniżej krawędzi

#### Pytanie 17

Dot. Pakiet 1 pozycja 23:

Czy Zamawiający wymaga koreczka typu Kombi w opakowaniu typu twardy blister umożliwiające wyjście koreczka nie powodującego jego kontaminacji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga koreczka typu Kombi w opakowaniu typu twardy blister umożliwiające wyjście koreczka nie powodującego jego kontaminacji

#### Pytanie 18

Dot. Pakiet 1 pozycja 29,32:

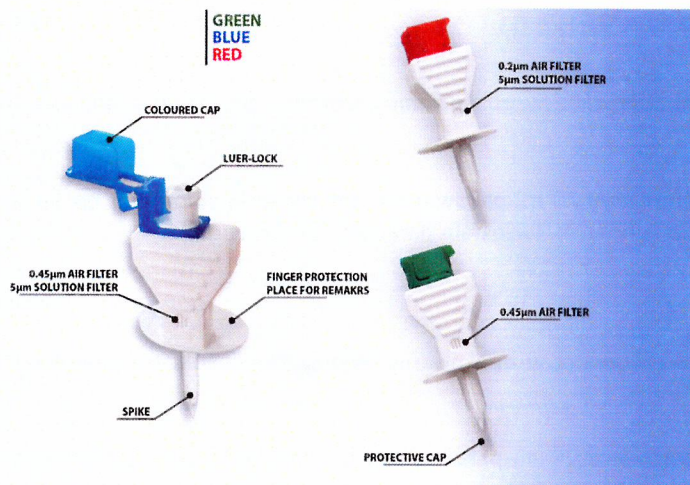
Czy zamawiający dopuści:

Przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z fiolek wielodawkowych

Posiada filtr bakteryjny, łącznik Luer-Lock z zatyczką zapewniającą szybkie otwieranie i szczelne zamknięcie

Wyprofilowany uchwyt, ostro zakończony kolec.

Dostępne w 3 kolorach: zielonym, niebieskim i czerwonym



**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

#### Pytanie 19

Dot. Pakiet 1 pozycja 34,35:

Czy zamawiający dopuści strzykawki Chirana do pomp infuzyjnych, które pracują na programie Braun Omnifix w wymienionych przez zamawiającego pompach, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta strzykawek oraz instrukcją użycia strzykawki na opakowaniu jednostkowym strzykawki, ale bez potwierdzenie w instrukcji pomp, pozostałe zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

#### Pytanie 20

Dot. Pakiet 1 pozycja 37:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny w rozmiarze 0,33x13mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga strzykawki do insuliny w rozmiarze 0,33x13 mm.

#### Pytanie 21

Dot. Pakiet 1 pozycja 37:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny w rozmiarze 0,33x12,7mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga strzykawkę do insuliny w rozmiarze 0,33x12,7 mm.

**Pytanie 22**

Dot. Pakiet 1 pozycja 38:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściową 10ml z rozszerzoną skalą 10/12ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga strzykawki 2 częściowej 10 ml z rozszerzoną skalą 10/12 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 23**

Dot. Pakiet 1 pozycja 39:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściową 2ml z rozszerzoną skalą 2/3ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga strzykawkę 2 częściową 2 ml z rozszerzoną skalą 2/3 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 24**

Dot. Pakiet 1 pozycja 40:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściową 20 ml z rozszerzoną skalą 20/24ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga strzykawkę 2 częściową 20 ml z rozszerzoną skalą 20/24 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 25**

Dot. Pakiet 1 pozycja 40:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściową 20 ml pakowaną w opakowaniu zbiorczym po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga strzykawkę 2 częściową 20 ml pakowaną w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 26**

Dot. Pakiet 1 pozycja 40:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściową 20 ml pakowaną w opakowaniu zbiorczym po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga strzykawkę 2 częściową 20 ml pakowaną w opakowaniu zbiorczym po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 27**

Dot. Części 18

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie stentów samorozprężalnych zaopatrzonych w 3 platynowe znaczniki RTG na końcach i pośrodku stentu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga w pozycji 3 stentów samorozprężalnych zaopatrzonych w 3 platynowe znaczniki RTG na końcach i pośrodku stentu. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 28**

Część 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port z poliwęglanu o poniższych parametrach:

- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga port z poliwęglanu o powyższych parametrach. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 29**

Część 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści port z poliwęglanu o poniższych parametrach:



- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 100 ml/min

**Odpowiedź;**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 30**

Część 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści port z poliwęglanu o poniższych parametrach:

- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 165 ml/min

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga port z poliwęglanu o powyższych parametrach. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 31**

Część 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści port z poliwęglanu o poniższych parametrach:

- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 100 ml/min

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 32**

Część 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści port z poliwęglanu o poniższych parametrach:

- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 160 ml/min

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga port z poliwęglanu o powyższych parametrach. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 33**

Część 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści port z poliwęglanu o poniższych parametrach:

- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 65 ml/min

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 34**

Część 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści port z poliwęglanu o poniższych parametrach:

- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 135 ml/min

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 35**

Część 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków ścięte pod kątem 40°?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści ale nie wymaga igły do pobrania leków ścięte pod kątem 40°. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 36**

Część 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków w rozmiarze 1,2x30 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści ale nie wymaga igły do pobierania leków w rozmiarze 1,2x30 mm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 37**

Część 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,5x20mm oraz 0,5x25mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga igły w rozmiarze 0,5x20mm oraz 0,5x25 mm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 38**

Część 1, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści igły wyłącznie w rozmiarze 1,1x40mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga igły wyłącznie w rozmiarze 1,1x40mm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 39**

Część 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków ścięte pod kątem 40°?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga igły do pobierania leków ścięte pod kątem 40°. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 40**

Część 1, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści kolec do fiolek i butelek o długości 9cm, z aktywacją do 140 razy oraz wypełnieniem do 1ml?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 41**

Część 1, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści przyrząd od pobierania leków i płynów z butelek nieprzeźroczysty?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 42**

Część 1, pozycja 33, 35

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 43**

Część 1, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny 1ml U100, igła w rozmiarze 0,33x13mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści ale nie wymaga strzykawki do insuliny 1ml U100, igła w rozmiarze 0,33x13mm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 44**

Część 1, pozycja 38-41

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 45**

Część 1, pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści ale nie wymaga strzykawki pakowane a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 46**



Część 9, pozycja 2 - 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wewnętrznej powierzchni SATINSLIP?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 47**

Część 1, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 5ml z rozszerzeniem skalo o 10% wartości nominalnej i białym kontrastującym tłokiem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 48**

Część 1, pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny 1ml, igła w rozmiarze 26G 0,45x13mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga strzykawki do tuberkuliny 1ml, igła w rozmiarze 26G 0,45x13mm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 49**

Część 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 15x26cm o powierzchni lepnej 15x20cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 50**

Część 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 30x26cm o powierzchni lepnej 30x20cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 51**

Część 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 30x26cm o powierzchni lepnej 30x20cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 52**

Część 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 40x34cm o powierzchni lepnej 40x28cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 53**

Część 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 40x42cm o powierzchni lepnej 42x36cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 54**

Część 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 45x55cm o powierzchni lepnej 45x49cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 55**

Część 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 44x26cm o powierzchni lepnej 44x20cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 56**

Część 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 40x42cm o powierzchni lepnej 42x36cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 57**

Część 15, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 45x55cm o powierzchni lepnej 45x49cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 58**

Część 15, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni całkowitej 60x52cm o powierzchni lepnej 45x49cm?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 59**

Część 1, poz. 23,33,36

Czy zamawiający wydzieli poz. 23,33,36 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wydzielił poz. 23,33,36 do osobnego pakietu. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

W obecnym stanie faktycznym wprowadzenie lub wyodrębnienie nowego zadania w ramach wszczętej procedury do specyfikacji warunków zamówienia spowoduje niezgodność pomiędzy SWZ a opublikowanym ogłoszeniem o zamówieniu, będzie to stanowić nieprawidłowość w przeprowadzonej procedurze o udzielenie zamówienia publicznego skutkujące istotną zmianą (art. 137 ustawy pzp.). Zamawiający nie może wydzielać nowych części w postępowaniu unijnym, z uwagi na to, że nie ma możliwości zmiany ogłoszenia o zamówieniu w tym zakresie.

**Pytanie 60**

Część 5, poz. 9

Czy zamawiający wydzielił poz. 9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wydzielił poz. 9 do osobnego pakietu. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

W obecnym stanie faktycznym wprowadzenie lub wyodrębnienie nowego zadania w ramach wszczętej procedury do specyfikacji warunków zamówienia spowoduje niezgodność pomiędzy SWZ a opublikowanym ogłoszeniem o zamówieniu, będzie to stanowić nieprawidłowość w przeprowadzonej procedurze o udzielenie zamówienia publicznego skutkujące istotną zmianą (art. 137 ustawy pzp.) Zamawiający nie może wydzielać nowych części w postępowaniu unijnym, z uwagi na to, że nie ma możliwości zmiany ogłoszenia o zamówieniu w tym zakresie.

**Pytanie 61**

Część 5, poz. 9

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 62**

Część 5, poz. 9

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:**



Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 63**

Część 5, poz. 9

Czy zamawiający dopuści, aby przyrząd posiadał dren oraz komorę kroplową przezroczystą w celu wizualizacji przepływu podczas podaży leków, natomiast sam kolec dopuści w kolorze białym - nieprzezroczystym? Nie ma przesłanek, aby istniała konieczność zastosowania przezroczystego kolca w podaży płynów infuzyjnych, gdyż podczas podaży sam kolec jest umiejscowiony w worku z płynem infuzyjnym, co nie daje warunków do obserwacji, aby przepływ był widoczny w samym kolcu.

Skontrolowanie podaży płynu najlepiej przeprowadzić podczas obserwacji komory kroplowej oraz opcjonalnie drenu. Jeżeli istnieją inne przesłanki aby kolec był przezroczysty prosimy o podanie uzasadnienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 64**

Część 5, poz. 9

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 65**

Część 5, poz. 9

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 66**

Część 5, poz. 9

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

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 67**

Część 5, poz. 9

Czy zamawiający dopuści, aby przyrząd posiadał dren oraz komorę kroplową przezroczystą w celu wizualizacji przepływu podczas podaży leków, natomiast sam kolec dopuści w kolorze białym - nieprzezroczystym? Nie ma przesłanek, aby istniała konieczność zastosowania przezroczystego kolca w podaży płynów infuzyjnych, gdyż podczas podaży sam kolec jest umiejscowiony w worku z płynem infuzyjnym, co nie daje warunków do obserwacji, aby przepływ był widoczny w samym kolcu.

Skontrolowanie podaży płynu najlepiej przeprowadzić podczas obserwacji komory kroplowej oraz opcjonalnie drenu. Jeżeli istnieją inne przesłanki aby kolec był przezroczysty prosimy o podanie uzasadnienia

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 68**

Dot. części 21, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści szczotkę jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,8 mm ze średnicą włosa 5 mm i 10 mm przy długości narzędzia 2300 mm ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 69**

Dot. części 21, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści klipsownicę endoskopową o długości całkowitej 230 cm ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 70**

Dot. części 21, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści klipsownicę endoskopową o długości ramion 13 mm ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

#### Pytanie 71

Dot. części 21, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści klipsownicę endoskopową o długości ramion 16 mm ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

#### Pytanie 72

Dot. części 21, poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści pętlę z siatką do usuwania polipów w rozmiarze pętli 35 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga pętlę z siatką do usuwania polipów w rozmiarze pętli 35 mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

#### Pytanie 73

Dot. części 21, poz. 16:

Czy Zamawiający dopuści pętlę do polipektomii o średnica 6 mm wykonaną z drutu monofilament ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

#### Pytanie 74

Dot. części 21, poz. 17:

Czy Zamawiający dopuści standardowy ustnik gastrokopowy o wymiarach 20 mm x 25 mm jednorazowego użytku z wstępnie założoną jednostronnie elastyczną materiałową opaską ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

#### Pytanie 75

Dot. projektowanych postanowień umowy § 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„..., niż krótszy niż 8 miesięcy, licząc od dnia odstawy...’?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem projektowanych postanowień umowy § 3 ust. 2. „Termin przydatności do użycia powinien być nie krótszy niż 12 miesięcy, licząc od dnia dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić kierownik Apteki.”

#### Pytanie 76

Dot. projektowanych postanowień umowy § 6 ust. 1.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„..., w razie nieprzystąpienia do realizacji umowy z przyczyny leżącej po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 8% wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust.1.”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

#### Pytanie 77

Dot. projektowanych postanowień umowy § 6 ust. 1.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„..., w razie zwłoki w dostarczeniu towaru albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad tj. wykonania obowiązku reklamacyjnego, braków lub niezgodności towaru z umową ponad terminy określone w § 2 ust. 1 pkt 1 lub § 5 ust. 1, ust. 2, ust. 5 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,7% wartości niezrealizowanej dostawy brutto, licząc za każdy dzień zwłoki.

„Dostawa będzie dokonywana jednorazowo, zgodnie ze złożonym Zamówieniem pod względem ilościowym i asortymentowym. Zamówiona dostawa nie będzie dzielona bez zgody Zamawiającego.”?

**Odpowiedź:**



Zgodnie z odpowiedzią udzieloną na pytanie 4. Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 2, 3.

Nowy zapis projektowanych postanowień umowy:

„2) za odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto określonego w §4 ust. 1.

3) w razie zwłoki w dostarczeniu towaru. albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad tj. braków, niezgodności towaru, z umową ponad terminy określone w §2 ust 1 pkt 1 lub §5 ust 1 ust. 2 , ust. 5 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy, licząc za każdy dzień zwłoki.”

#### **Pytanie 78**

Dot. projektowanych postanowień umowy

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:**

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu do projektowanych postanowień umowy.

#### **Pytanie 79**

Dot. Część 22 Czy zamawiający dopuści?

Poz 1 Zestawy do opaskowania żyłaków przełyku zawiera 6 podwiązek wykonanych z materiału hypoalergicznego; głowica wyposażona w metalową prowadnicę i zawór zwrotny z wejściem do podłączenia giętkiego drenu z przeznaczeniem do irygacji miejsca obliteracji, zestaw z mechaniczną i dźwiękową sygnalizacją momentu uwolnienia każdej podwiązki.

Przystosowany do współpracy z endoskopami o średnicy 9,4-13,0 mm. (1szt. w opakowaniu)

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

#### **Pytanie 80**

Dot. Część 22 Czy zamawiający dopuści?

Poz 2 Klipsownica z klipssem załadowanym do zestawu, jednorazowego użytku, szerokość rozwarcia ramion klipsa 11 i 16mm, możliwość kilkukrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem, w pełni obrotowa, długość 230cm, z możliwością wykonania MRI (warunki podane w instrukcji obsługi), wymagana średnica kanału endoskopowego 2.8mm Op-10 szt

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

#### **Pytanie 81**

Dot. Część 22 Czy zamawiający dopuści?

Poz 3 Igła do biopsji pod kontrolą EUS (FNB) Igła z końcówką typu „Trident” zakończona trzema ostrzami o zróżnicowanym kącie ścięcia i różnych długościach. Igły w rozmiarze 22G i 25G wykonane ze stali kobaltowo chromowej, posiadają pokrycie echogeniczne na całej długości końcówki roboczej igły. Mandryn wykonany z nitinolu, wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły. Regulowana długość robocza w granicach: 137.5 cm do 141.5 cm. Długość wysunięcia igły regulowana w zakresie: 0-80mm. Igła pakowana w komplecie ze strzykawką podciśnieniową o pojemności 20cc i z zaworkiem. Średnica osłonki 1,8mm minimalna średnica kanału roboczego 2.8mm.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

#### **Pytanie 82**

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do składania ofert na poszczególne pozycje części 4 lub wydzielenia z w/w części pozycji nr 2 i utworzenie dodatkowego pakietu. Zamawiający zapisami o braku możliwości składania ofert na poszczególne pozycje pakietu wyklucza z ofertowania część wykonawców przez ujęcie w jednej części zestawów do Medrad Stellant oraz Medrad Spectris Solaris. Wykonawca oferujący wyroby medyczne objęte patentem (wkłady do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant) staje się w tym przypadku jedynym dopuszczonym do ofertowania wykonawcą. Wykluczenie z oferowania pozostałych wykonawców przeczy zasadom uczciwej konkurencji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na składanie na poszczególne pozycje części 4. Zamawiający nie wydzieli w części 4 poz. 2 do osobnego pakietu. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

W obecnym stanie faktycznym wprowadzenie lub wyodrębnienie nowego zadania w ramach wszczętej procedury do specyfikacji warunków zamówienia spowoduje niezgodność pomiędzy SWZ a opublikowanym ogłoszeniem o zamówieniu, będzie to stanowić nieprawidłowość w przeprowadzonej procedurze o udzielenie zamówienia publicznego skutkujące istotną zmianą (art. 137 ustawy pzp.) Zamawiający nie może wydzielać nowych części w postępowaniu unijnym, z uwagi na

to, że nie ma możliwości zmiany ogłoszenia o zamówieniu w tym zakresie.

#### Pytanie 83

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej?

#### Odpowiedź:

Zgodnie z treścią Komunikatu Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 24 lipca 2023r. w sprawie wątpliwości interpretacyjnych dotyczących przepisów regulujących działalność aptek, Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 7 października 2022r. nie określa metody kontroli warunków transportu. Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Kontrola warunków transportu może być przeprowadzana w dowolny sposób gwarantujący prawidłową ich weryfikację.

#### Pytanie 84

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 1 przyrząd nie posiadający skrzydełek dociskowych? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

#### Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

#### Pytanie 85

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 1 przyrząd:

- dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- hydrofobowy filtr powietrza zamykany niebieską klapką
- tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH
- duża komora kroplowa (55 mm w części przezroczystej)
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy z miejscem na dren
- dren wykonany z PVC o długości 150 cm
- pakowany fabrycznie razem z workiem osłaniającym
  - przezroczysty łącznik stożkowy luer lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami
- nie zawiera lateksu, niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym) - sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku

#### Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

#### Pytanie 86

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2, pozycji 2 przyrząd do transfuzji TS o właściwościach:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa 80 mm w części przezroczystej
- całkowita długość komory kroplowej 100 mm
- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym
- klapka w kolorze czerwonym
- zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę i uchwytem na dren
- dren medyczny o długości 150 cm
  - łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO

#### Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 87**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2, pozycji 3 przyrząd do infuzji is premium u właściwościach:

- igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo
- igła wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym
- igła wyposażona w skrzydełka umożliwiające prostsze połączenie z butelką
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego w kolorze zielonym
- duża komora kropłowa (min. 60 mm w części przezroczystej)
- komora wykonana z PVC
- dren wykonany z PVC bez ftalanów
- tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH
  - filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy w kolorze pomarańczowym z miejscem na dren i igłę oraz oznaczeniem producenta
- dodatkowe dwa oznaczenia producenta: na komorze oraz skrzydełkach (skrótowa nazwa „SR”)
- na opakowaniu jednostkowym umieszczony znacznik sterylizacji
- łącznik stożkowy luer lock z osłonką zabezpieczającą cały łącznik także na zewnątrz
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany eo

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 88**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2, pozycji 4 przyrząd do infuzji IS Standard Line o właściwościach:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa wykonana z ABS
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego w kolorze niebieskim
- mała komora kropłowa wykonana z PVC (40 mm w części przezroczystej)
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy bez miejsca na dren i igłę po użyciu
- dren z PVC bez ftalanów o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO

#### **Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 89**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2, pozycji 4 przyrząd o właściwościach:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- igła dwupłaszczyznowo ścięta
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- duża komora kropłowa (55 mm w części przezroczystej)
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę oraz logiem producenta
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- dodatkowe logo producenta na komorze
- sterylizowany EO

#### **Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 90**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 5 przyrząd bez zabezpieczenia koreczkiem typu Air Pass?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 91**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2, pozycji 6 przyrząd z regulatorem przepływu o właściwościach:

- dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- hydrofobowy filtr powietrza zamykany niebieską klapką
- duża komora kroplowa (55 mm w części przezroczystej)
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- dren wykonany z PVC o długości 150 cm lub 200cm
- przezroczysty łącznik stożkowy luer lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami
- niebieski przesuwany zacisk na drenie do zamknięcia infuzji
- regulator przepływu w kształcie cylindra
  - 2 skale dla płynów o różnej gęstości:
    - 1 zakres 5-250 ml/h - 10%,
    - 2 zakres 5-200 ml/h - 40%
- dodatkowy port do iniekcji typu Y
- nie zawiera lateksu, niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 92**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 7 i 8 strzykawkę o właściwościach (z uwzględnieniem podziału na bursztynową oraz transparentną):

- łącznik stożkowy Luer Lock umieszczony centralnie
- cylinder i tłok wykonany z polipropylenu PP
- gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, bez lateksu wykonana z poliizoprenu
- łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawkę
- dwustronna czarna skala pomiarowa (dwustronna biała skala w strzykawkach bursztynowych)
- rozszerzona skala do 60 ml, skalowanie co 1 ml
- logo oraz nazwa strzykawkę umieszczona na korpusie strzykawkę
- oznaczenie na korpusie strzykawkę w postaci piktogramów: jednorazowego użytku, brak BPA oraz brak lateksu
- sterylizowana tlenkiem etylenu

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 93**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 23 pozycji 17 pesetę sterylną?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 94**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 40 opakowanie a'50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 95**

Dot. Pakiet 9 pozycja 2,3- Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni.



**Pytanie 96**

Dot. Pakiet 9 pozycja 2,3– Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „wewnętrzna powierzchnia satinslip”?

**Odpowiedź:**

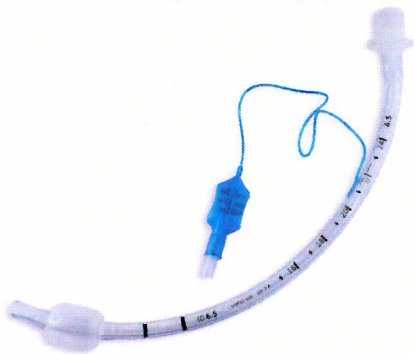
Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 97**

Pakiet 9 pozycja 4– Czy Zamawiający rurkę o parametrach:

Ustno-nosowa

- Typ Murphy
- Wykonana z medycznego PVC
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy w kształcie walca
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, objętością mankieta i numerem LOT
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Czytelne oznaczenie rozmiaru rurki na samej rurce, na baloniku oraz na łączniku
- Podwójny znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni
- Skalowana co 1cm
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w opakowanie papier-folia zachowujące kształt rurki

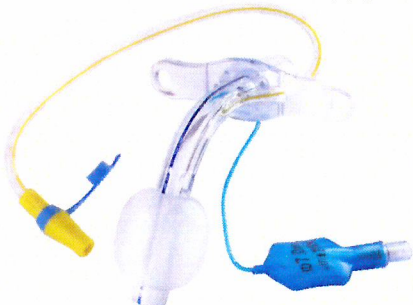
**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 98**

Dot. Pakiet 9 pozycja 5– Czy Zamawiający dopuści rurkę o parametrach:

- Wykonana z medycznego PVC
- Kanał wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny z nad mankieta
- Dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu
- Prowadnica
- Łącznik 15 mm
- 2 tasiemki mocujące
- Bez lateksu
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w blister zachowujący kształt rurki



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści ale nie wymaga rurki o parametrach opisanych powyżej. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 99**

Dot. Pakiet 9 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia na okres trwania umowy dwóch pomp evac?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 100**

Dot. Pakiet 10 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 101**

Dot. Pakiet 10 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)  
Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%  
Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%  
Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy  
Przestrzeń martwa: 40ml  
Waga: 30g  
Objętość oddechowa: 150-1500ml  
Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500  
Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min  
Złącza: 22M/15F-22F/15M  
Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką  
Opakowanie: papier/folia  
Jałowy: tak

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 102**

Dot. Pakiet 10 pozycja 3 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezłateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5?



ROZMIAR	WAGA CZŁOWIEKA
1.0	<5 kg
1.5	5-10 kg
2.0	10-20 kg
2.5	20-30 kg
3.0	30-50 kg
4.0	50-70 kg
5.0	>70 kg

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 103**

Dot. Pakiet 10 pozycja 4 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny rurkę: Ustno-nosowa

- Typ Murphy
- Wykonana z medycznego PVC
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, objętością mankieta i numerem LOT
- Zbrojenie na całej długości rurki
- Odporna na załamanie
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Czytelne oznaczenie rozmiaru rurki
- Podwójny znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni
- Skalowana co 1cm
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w opakowanie papier-folia zachowujące kształt rurki

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 104**

Dot. Pakiet 10 pozycja 5 – Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z Podwójnym znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści ale nie wymaga rurkę o parametrach opisanych powyżej. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 105**

Dot. Pakiet 10 pozycja 5 – Czy zamawiający odstąpi od zapisu „łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach”?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 106**

Pakiet 10 pozycja 8 – Czy zamawiający zgodzi się na wykreślenie bądź wydzielenie powyższej pozycji, co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z SWZ.

**Pytanie 107**

Pakiet 11 pozycja 1-2 – Czy zamawiający dopuści Zamknięty system do odsysania

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 108**

Pakiet 11 pozycja 4– Czy zamawiający dopuści zestaw o pojemności 20ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 109**

Pakiet 11 pozycja 5– Czy zamawiający dopuści sterylny cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych bez druta do ukształtowania, wykonany z medycznego PVC, w rozmiarach do wyboru od ch6-ch20 o długości dla ch6-10 40cm, dla ch12-20 60 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 110**

Dot. Pakiet 11 pozycja 6– Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 7g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony klapką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga wymiennik ciepła i wilgotności o parametrach opisanych powyżej. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 111**

Dot. Pakiet 11 pozycja 7– Czy zamawiający dopuści Port do bronchoskopii średnica ok. 9mm, port do odsysania średnica 4 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 112**



Dot. Pakiet 11 pozycja 8– Czy zamawiający dopuści filtr o parametrach:  
Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)  
Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%  
Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%  
Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy  
Przestrzeń martwa: 40ml  
Waga: 30g  
Objętość oddechowa: 150-1500ml  
Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500  
Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min  
Złącza: 22M/15F-22F/15M  
Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką  
Opakowanie: papier/folia  
Jałowy: tak

**Odpowiedź:**

[Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.](#)

**Pytanie 113**

Dot. Pakiet 11 pozycja 9

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezlateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5?

**Odpowiedź:**

[Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.](#)

**Pytanie 114**

Dot. Pakiet 11 pozycja 10

Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ McIntos; rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 (wszystkie rozmiary pochodzą od jednego producenta); wymiary łyżek w rozmiarach 3 i 4 odpowiednio (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu) dla rozm. 3 (135 mm / 107 mm / 12 mm / 16 mm / 47 mm); dla rozm. 4 (155 mm / 127 mm / 12 mm / 16 mm / 54 mm); nieodkształcając4 się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja); profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku; mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376; światłowód nieosłonięty, wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło; średnica światłowodu 5 mm; zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione; mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących; długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 8 mm; stopka mocująca do rękojeści wykonana ze stopu metalu; wymiary stopki mocującej (wys. / szer. / gł. /) - 19 mm / 24 mm / 13 mm; wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu; na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do 3 lat; opakowanie foliowe; na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku angielskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta; produkt bez zawartości lateksu i DEHP, pojedyncze opakowanie foliowe.

**Odpowiedź:**

[Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.](#)

**Pytanie 115**

Dot. Pakiet 11 pozycja 10 -Czy zamawiający dopuści łyżkę bez możliwości stosowania w MRI?

**Odpowiedź:**

[Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.](#)

**Pytanie 116**

Pakiet 11 pozycja 10 -Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia oświadczenia producenta o dacie ważności?

**Odpowiedź:**

[Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.](#)

**Pytanie 117**

Pakiet 11 pozycja 11 -Czy zamawiający dopuści rękojeść plastikową jak na zdjęciu?

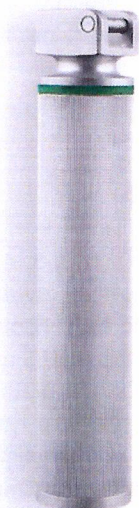


**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 118**

Pakiet 11 pozycja 11 -Czy zamawiający dopuści rękojeść jak na zdjęciu?



**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 119**

Dot. Pakiet 11 pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni bez oznaczenia średnicy oraz przekreślonej 2 na przewodnicy?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 120**

Pakiet 11 pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Pytanie 121**

Pakiet 11 pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści rurkę bez przewodnicy?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.



**Pytanie 122**

Pakiet 11 pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści rurkę do intubacji z odsysaniem z nad mankietu ze znacznikiem głębokości w postaci grubego jednego ringa z pojedynczym oczkiem murphiego?

**Odpowiedź:**

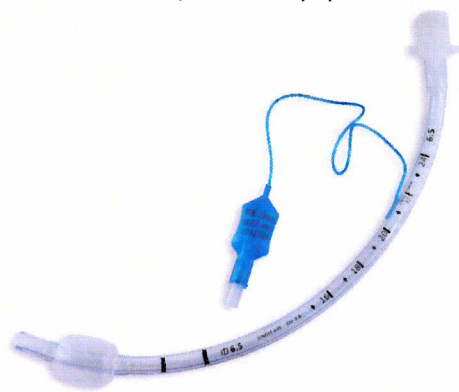
Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Pytanie 123**

Pakiet 11 pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści rurkę o parametrach:

Ustno-nosowa

- Typ Murphy
- Wykonana z medycznego PVC
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, objętością mankietu i numerem LOT
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Czytelne oznaczenie rozmiaru rurki na samej rurce, na baloniku oraz na łączniku
- Podwójny znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni
- Skalowana co 1cm
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w opakowanie papier-folia zachowujące kształt rurki

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie124**

Dot. Pakiet 11 pozycja 16 - Czy Zamawiający dopuści prowadnice

ROZMIAR	DOTYCZY ETT
06 Fr	2.5-4.5 mm
10 Fr	4.0-6.0 mm
12 Fr	5.5-6.5 mm
14 Fr	5.5-10.0 mm

Dla ch6 – długość 255mm

Dla ch10-14 – długość 340mm

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 125**

Dot. Pakiet 11 pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści mankiet jednorazowy z zaworem bezpieczeństwa, manometr wyskalowany w mmHg (jak na zdjęciu), kolorystyczne oznaczenie ciśnienia, pojemności jak w swz, z haczykiem do

podwieszenia worka?



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 126**

Dot. Pakiet 11 pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dorosłych z PCV dla dorosłych wyrównujący siłę uciśnięć poj.1650ml, dla wagi >40kg, worek wykonany z pcv/sebs, 1 maska w zestawie, przestrzeń martwa <lub =65ml

**W ZESTAWIE Z:**

- Rezerwuarem tlenu 2000 ml,
- Przewodem połączeniowym do tlenu o długości 2,1 m
- Maska twarzowa 5
- Zawór ciśnieniowy 60cmH2O

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 127**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia aktualnych certyfikatów wydanych przez firmy notyfikujące, potwierdzające klasę wyrobu medycznego, na poczet złożonego wraz z ofertą oświadczenia o posiadaniu aktualnych dokumentów i certyfikatów oraz zobowiązania się przedstawić dokumenty na każde żądanie Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zgodnie z Art. 137 ust. 1 zmienia treść SWZ w Rozdziale VII, 1, 5) w ppkt. d) w ten sposób że Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga złożenie w zamian aktualnych certyfikatów wydanych przez firmy notyfikujące, potwierdzające klasę wyrobu medycznego, na poczet złożonego wraz z ofertą oświadczenia o posiadaniu aktualnych dokumentów i certyfikatów oraz zobowiązania się przedstawić dokumenty na każde żądanie Zamawiającego. Klasa wyrobu medycznego winna zostać podana w formularzu asortymentowo cenowym w kolumnie „klasa wyrobu medycznego”.

**Pytanie 128**

Dot. Część 2; Poz.1-5:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 129**

Dot. Część 2; Poz.1:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych polskiego producenta firmy Margomed, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , ), igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, z ABS zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 130;**

Dot. Część 2; Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi polskiego producenta firmy Margomed z komorą kroplową o długości min. 80mm w części przezroczystej, spełniającego pozostałe wymogi swz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 131**

Dot. Część 2; Poz.3:



Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych polskiego producenta firmy Margomed, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, z ABS zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier.

**Odpowiedź:**

[Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.](#)

**Pytanie 132**

Dot. Część 2; Poz. 3,4 i 5:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych polskiego producenta firmy Margomed, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzona wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier.

**Odpowiedź:**

[Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.](#)

**Pytanie 133**

Dot. Część 2; Poz.6:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu w drenem o dł. min 150cm, spełniającego pozostałe wymogi swz.

**Odpowiedź:**

[Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.](#)

**Pytanie 134**

Dot. Część 2; Poz.7 i 8 :

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawki do pomp infuzyjnych 50/60ml , spełniającej pozostałe wymogi swz.

**Odpowiedź:**

[Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.](#)

**Pytanie 135**

Dot. Część 2; Poz.7 i 8 :

Prosimy o sprecyzowanie czy pod pojęciem „kompatybilna z posiadanymi pompami Prefusor Space” Zamawiający oczekuje strzykawek wpisanych w menu i wymienionych w instrukcji użycia w/w pompy strzykawkowej, co zapewnia gwarancję bezpiecznego stosowania?

**Odpowiedź:**

[Zamawiający modyfikuje opis asortymentu w części 2 poz. 7 i 8 . Omyłkowo została wpisana nazwa pompy „Prefusor Space” do której asortyment jest zawarty w części 1 poz. 34 i 35.](#)

[W części 2 poz. 7 i 8 powinno być „kompatybilna z posiadanymi pompami MEDIMA S300”. Poprawiony załącznik nr 2 w załączeniu do wyjaśnień.](#)

**Pytanie 136**

Dot. **Pakiet 15; Poz 1.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości  $30\pm 5\mu$  , pokrytej klejem akrylowym, elastycznej, łatwo przylegającej do skóry, wodoszczelnej, antyrefleksyjnej, o współczynniku para przepuszczalności  $800 \pm 200g/m^2/24h$ , posiadającej symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min.4,25cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej: 15x28 cm, rozmiar powierzchni całkowitej 15X36,5 cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny klasy Is.

**Odpowiedź:**

[Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.](#)

**Pytanie 137**

**Dot. Pakiet 15; Poz 2.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości  $30\pm 5\mu$ , pokrytej klejem akrylowym, elastycznej, łatwo przylegającej do skóry, wodoszczelnej, antyrefleksyjnej, o współczynniku para przepuszczalności  $800 \pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$ , posiadającej symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min. 4,25 cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej: 30x28 cm, rozmiar powierzchni całkowitej 28x38,5 cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny klasy Is.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 138****Dot. Pakiet 15; Poz 3.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości  $30\pm 5\mu$ , pokrytej klejem akrylowym, elastycznej, łatwo przylegającej do skóry, wodoszczelnej, antyrefleksyjnej, o współczynniku para przepuszczalności  $800 \pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$ , posiadającej symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min. 4,25 cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej: 45x55 cm, rozmiar powierzchni całkowitej 45x63,5 cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny klasy Is.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

**Pytanie 139****Dot. Pakiet 15, pozycja 1-3**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający jako antybakteryjną folię miał na myśli folię nieprzepuszczalną dla bakterii i wody?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 140**

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 25 koreczek z trzpieniem minimalnie powyżej krawędzi taki jaki jest aktualnie stosowany w Placówce?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 141**

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 27 kranik trójdrożny z przedłużaczem 100 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 142**

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 38-41 strzykawkę z kontrastującym mlecznym tłokiem? Dopuszczenie umożliwi złożenie oferty szerszej grupie wykonawców co wpłynie korzystnie na cenę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie nr 143**

Czy w przypadku gdy wykonawca nie złoży wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, to Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie zgodnie z art. 107 ust. 2 – Pzp?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisem w rozdziale VII SWZ pkt 5):

**W celu potwierdzenia spełniania przez oferowany przedmiot dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Wykonawca składa wraz z ofertą następujące dokumenty:**

- a) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), jej przepisów przejściowych i wykonawczych oraz Rozporządzenia UE 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych – MDR (jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów) lub stosowne oświadczenie, iż do danego produktu nie stosuje się ww. przepisów (dotyczy wszystkich części).



Jednocześnie Wykonawca zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego po podpisaniu umowy do przedłożenia aktualnych kopii dokumentów świadczących o wymaganym dopuszczeniu do obrotu i stosowania w Polsce.

- b) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowane produkty będące przedmiotem zamówienia do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jednocześnie Wykonawca zobowiązuje się złożyć na każde żądanie Zamawiającego aktualnych kopii dokumentów świadczących o wymaganym dopuszczeniu do obrotu i stosowania w Polsce.
- c) Oświadczenie o posiadaniu certyfikatów i o dopuszczeniu właściwej urzędowej instytucji kontroli jakości, łącznie z certyfikatami CE dokumentującymi aktualne zgłoszenie rejestracji oferowanego produktu do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych oraz potwierdzenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Wykonawca zobowiązuje się przedstawić dokumenty na każde żądanie Zamawiającego.
- d) Aktualne certyfikaty wydane przez firmy notyfikujące, potwierdzające klasę wyrobu medycznego.
- e) Materiały informacyjne na temat oferowanego produktu takie jak np. Ulotki, foldery, karty katalogowe, etykiety handlowe, zdjęcia, badania lub inne materiały/dokumenty zawierające opis parametrów oferowanego asortymentu umożliwiającego sprawdzenie zgodności produktu z wymaganiami zamawiającego określonymi w załączniku nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy (dotyczy wszystkich części)
- f) Oświadczenie producenta zaoferowanego asortymentu lub oświadczenie Wykonawcy potwierdzające, że zaoferowane materiały są w pełni kompatybilne z platformą monitorowania HemoSphere HEM1 firmy Edwards Lifesciences (dotyczy części nr 13)
- g) Oświadczenie producenta zaoferowanego asortymentu lub oświadczenie wykonawcy potwierdzające, że zaoferowane materiały są w pełni kompatybilne z insuflatorem PneumoClear firmy STRYKER (dotyczy część 14 W poz. 1 i 2) kompatybilne z pompą laparoskopową AHTO firmy STRYKER (dotyczy części 14 w poz. 3)

Zamawiający nie przewidział w SWZ ani w Ogłoszeniu o zamówieniu możliwości wezwania o uzupełnienie dokumentu przedmiotowego. Zgodnie z Komentarzem UZP. Brak zamieszczenia stosownej informacji w ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia uniemożliwia zamawiającemu uzupełnianie dokumentów, pozostawiając mu jedynie uprawnienie do wezwania o wyjaśnienia przedmiotowego środka dowodowego (art. 107 ust. 4 Pzp).

#### **Pytanie 144**

Dot. część 23, pozycja 7

Czy Zamawiający zamiast opisanej maski dopuści maskę anestetyczną, niesterylną z monitorowanym poziomem czystości mikrobiologicznej, z nadmuchiwanym kołnierzem, zawierającą PVC, nie zawierającą ftalanów i lateksu w rozmiarach 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6 ?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

#### **Pytanie 145**

Dot. część 23, pozycja 47

Czy Zamawiający dopuści sterylny zgłębnik żołądkowy lub dwunastniczy CH36, dł. 150cm, wykonany z PCV posiadający cztery duże otwory boczne?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.

#### **Pytanie nr 146**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu złożenia aktualnych certyfikatów wydanych przez firmy notyfikujące, potwierdzające klasę wyrobu medycznego, na rzecz złożonego wraz z ofertą oświadczenia o posiadaniu aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu, potwierdzających również klasę wyrobu medycznego oraz zobowiązania się do złożenia tych dokumentów na każde żądanie Zamawiającego? Nadmieniam, że klasa wyrobu medycznego zostanie podana w formularzu asortymentowo cenowym w kolumnie „klasa wyrobu medycznego”

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z odpowiedzią na pyt. 127, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga złożenie w zamian aktualnych certyfikatów wydanych przez firmy notyfikujące, potwierdzające klasę wyrobu medycznego, na poczet złożonego wraz z ofertą oświadczenia o posiadaniu aktualnych dokumentów i certyfikatów oraz zobowiązania się przedstawić dokumenty na każde żądanie Zamawiającego. Klasa wyrobu medycznego winna zostać podana w formularzu asortymentowo cenowym w kolumnie „klasa wyrobu medycznego”.

#### **Pytanie nr 147**

Jeżeli z treści Certyfikatu jasno nie wynika klasa wyrobu medycznego czy Zamawiający dopuści przedłożenie deklaracji zgodności wystawionej przez producenta określającej klasę wyrobu medycznego?

#### **Odpowiedź:**

Jeżeli z treści złożonego wraz z ofertą Certyfikatu nie wynika klasa wyrobu medycznego, Zamawiający wymaga złożenie deklaracji zgodności wystawionej przez producenta określającej klasę wyrobu medycznego.

Klasa wyrobu medycznego winna zostać podana w formularzu asortymentowo cenowym w kolumnie „klasa wyrobu medycznego”.

**WYJAŚNIENIE ZAMAWIAJĄCEGO:**

W Rozdziale VIII SWZ pkt 2 wystąpiła oczywista omyłka pisarska. Zamawiający poprawia zapis zgodnie z art. 135 ust.2:

„2. Wykonawca przy użyciu platformy <https://platformazakupowa.pl/pn/zozmswiakielce> może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.”

P.O. DYREKTOR  
SP ZOZ MSWiA w Kielcach  
im. św. Jana Pawła II  
*Andrzej Ozimirski*