



Opole, 29.12.2023 r.

Znak sprawy : NZ.2800.74.1.2023-PN.AD

### Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 132 ustawy PZP (Dz. U 2023, poz. 1605 z późn. zm.) którego przedmiot stanowi : „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SPZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu na okres 12 miesięcy”, nr postępowania: NZ.2800.74.2023-PN.

Działając w oparciu o art. 135 ust. 2 oraz art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U 2023, poz. 1605 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień oraz dokonuje modyfikacji w zakresie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia i jej załączników.

### PYTANIA NR 1

#### Pytanie 1

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 6 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 6 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §6 proponowane w pierwszym i trzecim wariantcie. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy. Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do zapisów §6 ust. 6 w następującej treści: „W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności” i odpowiednio modyfikuje zapisy Projektu Umowy.

### PYTANIA NR 2

#### Pytanie 1

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla najmniejszego opakowania handlowego zawierającego 50 sztuk elektrod?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w Zadaniu 28 podanie ceny jednostkowej dla najmniejszego opakowania handlowego zawierającego 50 sztuk elektrod, z przeliczeniem ilości zamawianego asortymentu.

#### Pytanie 2

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dorosłych prostokątne o wymiarach 44x30mm. Pozostałe parametry bez zmian.



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza elektrody dla dorosłych prostokątne o wymiarach 44x30mm.

### Pytanie 3

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dorosłych okrągłej z języczkiem o wymiarach 42x36mm.

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza elektrody dla dorosłych okrągłej z języczkiem o wymiarach 42x36mm.

### Pytanie 4

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłej z wypustką ułatwiającą aplikację dla dorosłych o wymiarach 45x42mm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza elektrody okrągłej z wypustką ułatwiającą aplikację dla dorosłych o wymiarach 45x42mm.

## PYTANIA NR 3

### Pytanie 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie rozwiązania równoważnego (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) o poniższej charakterystyce:

- pojemnik o łącznej objętości 60 ml
- objętość formaliny w pojemniku 20 ml o pH 7,2
- technologia „pojemnika podwójnego” – ruchoma komora dedykowana na materiał wewnątrz pojemnika umożliwiająca bezkontaktowe umieszczenie badanego materiału w formalinie
- wewnętrzna dedykowana komora na materiał tkankowy zabezpiecza w 100% wycinek podczas transportu przed wysuszeniem w przypadku przewrócenia się pojemnika i przypadkowego przyklejenia się materiału tkankowego do ścianek pojemnika – eliminacja braku kontaktu materiału tkankowego z formaliną podczas transportu.

Prosimy również o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemników w opakowaniu

zbiorczym po 48 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę tj.: 48 szt. x 63 op. = 3024 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zaproponowanego rozwiązania równoważnego pod warunkiem że Wykonawca wykaże że oferowane przez niego rozwiązanie spełnia wymagania określone przez Zamawiającego. Zgodnie z zapisami Rozdziału IV SWZ.

### Pytanie 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaoferowania pojemników pakowanych indywidualnie, sterylnych. Standardowo w procedurach histopatologicznych materiał tkankowy pobierany jest do pojemników niesterylnych, które są pakowane zbiorczo lub sprzedawane na sztuki w zależności od ich pojemności.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od wymogu zaoferowania pojemników pakowanych indywidualnie, sterylnych w Zadaniu nr 45.

## PYTANIA NR 4

### Pytanie 1

Zadanie 40

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie klipsów dostarczanych w zasobnikach po 6 sztuk.



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie klipsów dostarczanych w zasobnikach po 6 sztuk dla poz. 1 i 2 z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianego asortymentu.

## Pytanie 2

Zadanie 40

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie ewakuatorów o pojemności 1600 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

## Pytanie 3

Zadanie 40

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie ewakuatorów o pojemności 1500 ml do trokara 12 mm, umieszczanych w rurce z tworzywa.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

## PYTANIA NR 5

### Pytanie 1

Pytania do pakietu 31

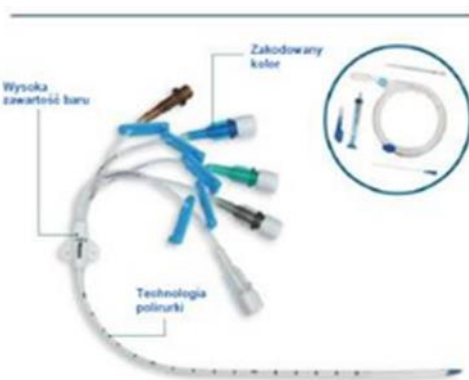
Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnię, dlaczego w opisie przedmiotu zamówienia wymagane jest użycie kontroli EKG a tym samym zostały wykluczone cewniki z powszechnie używaną metodą w kontroli radiologicznej przy założeniu cewnika? Czy istnieją zalecenia proceduralne lub wytyczne, które nakładają tę konieczność? Prosimy o udzielenie informacji na temat potrzeby użycia metody kontroli EKG w trakcie zakładania oraz ewentualnych wytycznych zezwalających na alternatywne stosowanie metody EKG. Z wiedzy wykonawcy wynika, że cewniki umożliwiające kontrolę radiologiczną po zabiegu są podstawową procedurą i wymogiem Zamawiającego, obrazowanie radiologiczne umożliwia w przypadku interwencji z powodu powikłań, ocenić czy operator założył prawidłowo cewnik i łatwo można stwierdzić na jakim etapie cewnik zmienił swoje położenie i nie spełnił funkcji leczniczej, więc zakładanie cewnika pod kontrola EKG jest niewystarczające i jedynie może stanowić element dodatkowy i pomocny przy zakładaniu. Prosimy o doprecyzowanie tych kwestii."

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia iż standardowo stosuje się obie metody kontroli. Wynika to z dobrej praktyki klinicznej stosowanej w placówce Zamawiającego.

### Pytanie 2

Pytania do pakietu 31

Pytanie 2 Czy Zamawiający dopuści Cewniki centralne dwukanałowe F 7 (16/16), dł 20 cm bez możliwość kontroli położenia cewnika przy pomocy EKG, wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich. Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.



#### Zestaw do insercji Premium



**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

## PYTANIA NR 6

### Pytanie 1

Dot. Pakiet nr 39 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji jednorazowego, niepylnego wysokochłonnego, nieuczulającego podkładu higienicznego na stół operacyjny wykonanego z polipropylenu, poliestru oraz SAP. Podkład zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego niebieskiego laminatu. Wymiary prześcieradła 101 cm (+/- 2 cm) x 76 cm (+/- 2 cm). Warstwa chłonna o wymiarach - długość 55 cm (+/- 1cm) i szerokość 50 (+/- 1 cm). Wchłanianość (badanie z wykorzystaniem wody) co najmniej 5600 g/m<sup>2</sup> potwierdzona badaniami akredytowanego laboratorium. Chłonność wg WSP 010.1.R3 and ISO9073-6 soli fizjologicznej 0,95l. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu (opatrzone nazwą produktu lub wytwórcy). Wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485. Opakowanie handlowe 40 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w Zadaniu 39 poz. 1 zoferowanie wyżej opisanego asortymentu pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości zamawianego asortymentu.

### Pytanie 2

Dot. Pakiet nr 39 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji jednorazowego, niepylnego wysokochłonnego, nieuczulającego podkładu higienicznego na stół operacyjny wykonanego z polipropylenu, poliestru oraz SAP. Podkład zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego niebieskiego laminatu. Wymiary prześcieradła 101 cm (+/- 2 cm) x 228 cm (+/- 2 cm). Warstwa chłonna o wymiarach - długość 190 cm (+/- 4cm) i szerokość 50 (+/- 2 cm). Wchłanianość (badanie z wykorzystaniem wody) co najmniej 5600 g/m<sup>2</sup> potwierdzona badaniami akredytowanego laboratorium. Chłonność wg WSP 010.1.R3 and ISO9073-6 soli fizjologicznej 2,85l. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu (opatrzone nazwą produktu lub wytwórcy). Wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485. Opakowanie handlowe 42 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w Zadaniu 39 poz. 2 zoferowanie wyżej opisanego asortymentu pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości zamawianego asortymentu.

### Pytanie 3

Pytania do projektu umowy:

Dot. projektu umowy §2 ust 10-11

Zwracamy się z prośbą wykreślenie zapisów z treści umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

### Pytanie 4

Dot. projektu umowy §2 ust 11



W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w sposób następujący:

11. W przypadku dokonania zakupu zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę, np. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówiony towar w terminie, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym. Różnica w cenie zakupu towaru u innych dostawców nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Obowiązek ten zostanie spełniony przez Wykonawcę w terminie 7 dni kalendarzowych od daty otrzymania wezwania do zapłaty. Zamawiający zobowiązany jest udokumentować Wykonawcy koszt zakupu towaru w trybie nabycia zastępczego. Zakup zastępczy zwalnia od zapłaty kary umownej, o której mowa w § 6ust. 1 za okres liczony od dnia dostawy wymaganej zgodnie z ust. 3, 3a), 3b))\* do dnia zakupu zastępczego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

### Pytanie 5

Dot. wzoru umowy §6 ust 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w sposób następujący:

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczania kar umownych w następujących przypadkach:

- a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy, w tym w szczególności w dostawie asortymentu objętego umową w terminie określonym w umowie powstałe z przyczyn wyłącznie zawinionych przez Wykonawcę, w wysokości 2% netto wartości złożonego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) za zwłokę w wymianie asortymentu wadliwego na wolny od wad oraz za opóźnienie w wymianie asortymentu niezgodnego z złożonym zamówieniem bądź za opóźnienie w wymianie asortymentu dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu, w tym również za opóźnienie w zakresie terminów wynikających z gwarancji i rękojmi, w wysokości 50 zł za każdy dzień zwłoki, powstałej z przyczyn wyłącznie zawinionych przez Wykonawcę
- c) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto umowy pozostałej do realizacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

### Pytanie 6

Dot. wzór umowy §9 ust 3, pkt h)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w sposób następujący:

h) w przypadku niewykorzystania ilościowego przedmiotu umowy w okresie przewidzianym na jej realizację – możliwość przedłużenia okresu trwania umowy nie dłużej niż o 6 miesięcy za zgodą obu stron.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

### Pytanie 7

Dot. wzór umowy § 6

Prosimy o modyfikację postanowień §6 umowy poprzez dodanie ustępu 6 o następującej treści:

6. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, jeżeli jest to spowodowane wystąpieniem okoliczności siły wyższej, za którą Strony uznają na przykład klęski żywiołowe, pożary, powodzie, trzęsienia ziemi, działania wojenne, strajki, blokady, kwarantannę, epidemie lub wszelkie inne okoliczności lub przyczyny niezależne od Stron.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy. Odpowiednie zapisy zostały ujęte w § 9 ust. 3 lit. i) Projektu Umowy.





## PYTANIA NR 7

### Pytanie 1

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 21 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

### Pytanie 2

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

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy, w tym w szczególności w dostawie asortymentu objętego umową w terminie określonym w umowie, w wysokości 0,5% brutto wartości złożonego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto złożonego a niedostarczonego zamówienia

b) za zwłokę w wymianie asortymentu wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie asortymentu niezgodnego z złożonym zamówieniem bądź za zwłokę w wymianie asortymentu dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu, w tym również za zwłokę w zakresie terminów wynikających z gwarancji i rękojmi, w wysokości 50,00 zł za każdy dzień zwłoki, powstałego z przyczyn wyłącznie zawinionych przez Wykonawcę, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego asortymentu.

c) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej kwoty wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 4 ust. 1, umowy

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

## PYTANIA NR 8

### Pytanie 1

Zadanie 27

poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie:

Filtry oddechowe mechaniczne, bez wymiennika ciepła i wilgoci, o masie 24- 40 g ,23 g jałowe. Minimum skuteczności filtracji antybakteryjnej, antywirusowej 99,998%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce Bacillus subtilis (wymiary 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta przestrzeń martwa do 42ml, jałowy, pakowany pojedynczo Filtr stosowany do aparatu do znieczulenia, minimalna V oddechowa > lub równa 150 ml Uwaga: port do kapnografii oraz oznaczenie kierunku przepływu gazu – niekonieczne filtr membranowy typu Hepa – niekonieczny.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

### Pytanie 2

Poz.17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie:

Filtry oddechowe elektrostatyczne, bakteryjno –wirusowe, z wyraźnie wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, jałowe. Minimum skuteczności filtracji antybakteryjnej, antywirusowej 99,999%, Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,998%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce Bacillus subtilis (wymiary 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta .Przestrzeń martwa do 57 ml waga 31 g, jałowy, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.



### Pytanie 3

Poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie:

Filtr do tracheostomii (wymienik ciepła i wilgoci- " sztuczny nos"). Kompatybilny z większością rurek tracheostomijnych, z opcją dodatkowej podaży tlenu, przestrzeń martwa 19 ml waga do 9g, jałowy, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

### Pytanie 4

Prosimy o zmianę §6 ust. 1a) wzoru umowy na następujący: „za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy, w tym w szczególności w dostawie asortymentu objętego umową w terminie określonym w umowie, w wysokości 0,5% brutto wartości złożonego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

## PYTANIA NR 9

### Pytanie 1

#### Zadanie 3

Poz. 1

1. W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związany m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.
2. Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas zestawy do odsysania, są znane i od wielu lat stosowane przez Zamawiającego i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, nie powinno stanowić żadnego problemu.  
Prosimy o dopuszczenie do złożenia próbki oferowanego wyrobu ale bez wymaganej kontroli odsysania, co także pozwoli ocenić zgodność wszelkich pozostałych wymogów SWZ. Zaoferowany i ewentualnie dostarczany wyrób będzie posiadał kontrolę odsysania.

**Odpowiedź: Poz. 1 pyt. 1** - Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od konieczności złożenia próbki.

**Poz. 1 pyt. 2** – Zamawiający dopuszcza złożenie próbki bez wymaganej kontroli odsysania pod warunkiem, że zaoferowany dostarczony asortyment będzie posiadał kontrolę odsysania.

### Pytanie 2

#### Zadanie 10

Poz. 11

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do godzinowej zbiórki moczu z dwoma zastawkami (zaworami) zwrotnymi położonymi w komorze i worku oraz dwoma filtrami hydrofobowymi położonymi w komorze i w worku, o dokładności pomiaru komory min. co 1ml do 40ml (od 3ml), z dwuświatłowym drenem odprowadzającym i sprężyną antyzagięciową, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ – europejskiego lidera w produkcji tego typu worków.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na równoważne zestawy do godzinowej zbiórki moczu zgodne z przedstawionym powyżej opisem.

### Pytanie 3

W wypadku odpowiedzi odmownej na powyższe pytanie prosimy o odpowiedź na poniższe pytania.

1. W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związany m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.



2. Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas worki do godzinowej zbiórki moczu, są znane i od wielu lat stosowane przez Zamawiającego i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, nie powinno stanowić żadnego problemu.

**Odpowiedź:** Na pytanie nr 2 udzielono pozytywnej odpowiedzi.

#### **Pytanie 4**

##### **Zadanie 13**

Poz. 2

1. W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związany m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.

2. Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas cewniki moczowodowe, są znane i od wielu lat stosowane przez Zamawiającego i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, nie powinno stanowić żadnego problemu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od konieczności złożenia próbek.

#### **Pytanie 5**

##### **Zadanie 13**

Poz. 3

1. W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związany m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.

Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas prowadnice nitinolowe, są znane i od wielu lat stosowane przez Zamawiającego i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, nie powinno stanowić żadnego problemu. Prosimy także o uwzględnienie faktu, iż przedmiotem zamówienia są 2 sztuki przedmiotowych prowadnic, a Zamawiający oczekuje złożenia 1 szt. próbki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od konieczności złożenia próbek.

#### **Pytanie 6**

##### **Zadanie 13**

Poz. 6

1. Prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawcy mogą zaoferować cewnik moczowodowe typu Couvelaire'a, z prowadnicą metalową - tak jak obecnie dostarczane - spełniające pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza że Wykonawcy mogą zaoferować cewniki moczowodowe typu Couvelaire'a, z prowadnicą metalową.

#### **Pytanie 7**

##### **Zadanie 13**

Poz. 8

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do cystostomii o nazwie handlowej Cystofix, europejskiego lidera w ich produkcji Wykonawcy (Niemcy) - z cewnikiem z poliuretanu, z końcówką typu „J” o długości 65cm w równoważnych rozmiarach t.j. 10-11Ch/Fr i 14-15Ch/Fr, z kaniulą punkcyjną (trokarem) o dł. 8 lub 12cm i średnicy 3,4mm dla rozmiaru 10-11Ch/Fr i 12cm dla rozmiaru 14-15Ch/Fr i średnicy 5,4mm, w zestawie z workiem lub bez worka /do wyboru Zamawiającego/, pakowane pojedynczo w opakowaniach a 10szt. - tak jak obecnie stosowane.

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do cystostomii o nazwie handlowej Cystostom, polskiego lidera w ich produkcji Wykonawcy - z cewnikiem z poliuretanu silikonowego z końcówką typu „J” o długości 45cm w rozmiarach 11Ch/Fr i 14Ch/Fr, z kaniulą rozrywalną (trokarem) o dł. 12cm i średnicy





12Fr dla rozmiaru 11Ch/Fr i 14Fr dla rozmiaru 14Ch/Fr, w zestawie z kołnierzem mocującym, strzykawką 10ml LL, opaską zaciskową i skalpelem, pakowane pojedynczo w opakowaniach a 10szt. - tak jak obecnie stosowane.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opisane powyżej zestawy do cystostomii.

### Pytanie 8

W wypadku odpowiedzi odmownych na powyższe pytanie prosimy o odpowiedź na poniższe pytanie.

1.W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związany m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.

**Odpowiedź:** Na pytanie nr 7 udzielono pozytywnej odpowiedzi.

### Pytanie 9

#### Zadanie 26

Poz. 7

1.Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, standardowe przewody tlenowe, jałowe, o dł. ok. 200-210 cm i przekroju gwiazdkowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na równoważne, standardowe przewody tlenowe, jałowe, o dł. ok. 200-210 cm i przekroju gwiazdkowym.

### Pytanie 10

#### Zadanie 27

Poz. 14 i 15

1.Prosimy o korektę błędu pisarskiego cyt. "Rurka dooskrzelowa typu Robert Show prawostronna , z dwoma niskociśnieniowymi mankietami uszczelniającymi" i zastąpienie go zapisem cyt. „Rurka dooskrzelowa typu Robert Show z dwoma niskociśnieniowymi mankietami uszczelniającymi”, gdyż przedmiotem zamówienia - jak wynika z formularza cenowego - w przedmiotowych pozycjach są zarówno rurki prawostronne jak i lewostronne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonuje korekty omyłki pisarskiej i precyzuje że oczekuje zaoferownia rurek zarówno prawostronnych jak i lewostronnych.

### Pytanie 11

#### Zadanie 27

Poz. 23

1.Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane łyżki powinny być w całości zmatowione o ciemnej, redukującej refleksy świetlne barwie, włókna światłowodu powinny być dodatkowo pokryte ciemnym płaszczem a sam światłowód obudowany na całej długości - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

2.W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związany m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.

Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas łyżki laryngoskopowe, są znane i były ostatnio prezentowane Zamawiającemu i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, na podstawie informacji katalogowej nie powinno stanowić żadnego problemu.

**Odpowiedź: Poz. 23 pyt. 1 –** Zamawiający potwierdza.

**Poz. 23 pyt. 2 –** Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od konieczności złożenia próbki.

### Pytanie 12

#### Zadanie 27

Poz. 24



1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane laryngoskopy jednorazowego użytku powinny mieć frezowane uchwyty wykonane z tworzywa sztucznego typu ABS i poliamyd (lub równoważne) oraz łyżki metalowe wykonane ze stopu metali nierdzewnych z wyraźnym kodowanym kolorystycznie rozmiarem widocznych wzdłuż ich profilu - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

### **Pytanie 13**

#### **Zadanie 29**

Poz. 6

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do blokady splotów to igły, które mogą być użytkowane pod kontrolą USG - tak jak obecnie stosowane - spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

### **Pytanie 14**

#### **Zadanie 29**

Poz. 7

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do blokady splotów to igły, które są użytkowane przy użyciu stymulatora, posiadanego przez szpital oraz pod kontrolą USG - tak jak obecnie stosowane - spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

### **Pytanie 15**

#### **Zadanie 29**

Poz. 10

1. W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związany m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.

Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas zestawy do punkcji oświetlonej, są znane i stosowane przez Zamawiającego i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, nie powinno stanowić żadnego problemu

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od konieczności złożenia próbki.

### **Pytanie 16**

#### **Zadanie 29**

Poz. 14

1. W związku z zakończeniem produkcji przez jedyne wytwórcę sprzętu o podanych parametrach, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zestaw do nakłucia i drenażu jam ciała składający się m.in. z cewnika poliuretanowego z otworami bocznymi, skalowanego co 1cm o długości 12,5cm umieszczonego na bezpiecznej igle z dwukolorowym wskaźnikiem bezpieczeństwa, strzykawki Luer-Lock 50ml, zaworu trójdrożnego i worka o poj. minimum 2000ml, rozmiar 8F/CH, pakowanego w jednym wygodnym do użycia opakowaniu lub o dopuszczenie do składania ofert na zestaw do nakłucia, składający się z kaniuli punkcyjnej o długości 78-80 mm oraz cewnika poliuretanowego w foliowej osłonce, kontrastującego w RTG o długości 450mm - tak jak obecnie stosowanego, europejskiego lidera w produkcji tego typu zestawów.

2. W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związany m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.



3. Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas powyżej opisane w pytaniu zestawy do nakłucia i drenażu jam ciała, są znane Zamawiającemu i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, na podstawie informacji katalogowej nie powinno stanowić żadnego problemu.

4. W związku z zakończeniem produkcji przez jedyne go wytwórcę sprzętu o podanych parametrach, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zestaw do nakłucia i drenażu jam ciała składający się m.in. cienkościennej kaniuli punkcyjnej o długości 78-80mm, cewnika z poliuretanu o długości 450mm, kontrastującego w RTG, z koreczkiem, umieszczonego w foliowej osłonce oraz kranika trójdrożnego - europejskiego lidera w produkcji tego typu zestawów.

**Odpowiedź: Poz. 14 pyt. 1** – Zamawiający dopuszcza zestaw do nakłucia i drenażu jam ciała zgodne z opisem w Pytaniu 16.1.

**Poz. 14 pyt. 2** – Zamawiający wymaga złożenia próbki wraz z ofertą.

**Poz. 14 pyt. 4** – Zamawiający dopuszcza składanie ofert na zestaw do nakłucia i drenażu jam ciała zgodne z opisem w Pytaniu 16.4.

### **Pytanie 17**

#### **Zadanie 35**

Poz. 11-12

1. W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związanym m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.

Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas rurki Guedela, są znane i stosowane przez Zamawiającego i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, nie powinno stanowić żadnego problemu tym bardziej, iż w poz. 9-10, załączamy próbki tego samego producenta, różniące się od przedmiotowego wyrobu tylko rozmiarami rurki i kolorowym kodem identyfikującym rozmiar lub o złożenie rurek sterylnych zamiast czystych mikrobiologicznie, co także pozwoli na ocenę zgodności wymaganych parametrów technicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od konieczności złożenia próbek. Zamawiający wyraża zgodę na złożenie próbek rurek sterylnych zamiast czystych mikrobiologicznie.

### **Pytanie 18**

#### **Zadanie 35**

Poz. 13-14

1. W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związanym m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.

Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas maski twarzowe anestetyczne, są znane i stosowane przez Zamawiającego i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, nie powinno stanowić żadnego problemu tym bardziej, iż w poz. 15, załączamy próbki tego samego producenta, różniące się od przedmiotowego wyrobu tylko rozmiarami maski i kolorowym kodem identyfikującym rozmiar.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na potwierdzenie w poz. 13-14 Zadania 35 zgodności w oparciu o próbki złożone do poz. 15.

### **Pytanie 19**

#### **Zadanie 35**

Poz. 16

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rury anestetyczne o długości 180cm, wykonane z PCV, sterylne, pakowane pojedynczo.

2. W związku z tymczasowym brakiem próbki oferowanego wyrobu na stanach magazynowych (związanym m.in. z końcem roku kalendarzowego a tym samym wzmożonym okresem rozliczeniowo-remanentowym u bardzo



wielu producentów i dystrybutorów sprzętu medycznego, co skutkuje niezależnymi od naszej Firmy trudnościami w uzupełnieniu stanów magazynowych i/lub nabyciem przedmiotowych próbek) - prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki w przedmiotowej pozycji.

Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas rury anestetyczne, są znane i stosowane przez Zamawiającego i potwierdzenie ich zgodności z wymogami Zamawiającego, nie powinno stanowić żadnego problemu.

**Odpowiedź: Poz. 16 pyt. 1** – Zamawiający dopuszcza rury anestetyczne o długości 180cm podane w opisie.

**Poz. 16 pyt. 2** - Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od konieczności złożenia próbek.

## Pytanie 20

### Zadanie 62

Poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, bezlateksowe osłony do głowicy laparoskopowej w rozmiarze 15x244cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - europejskiego lidera w produkcji tego typu osłon.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane osłony do głowicy laparoskopowej, powinny posiadać w składzie m.in. żel 20g, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź: Poz. 1 pyt. 1** – Zamawiający dopuszcza.

**Poz. 1 pyt. 2** – Zamawiający nie wymaga żelu w składzie oferowanych osłon do głowicy.

## PYTANIA NR 10

### Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w poz 4 dopuści igły typu motylek 0,7 lub 0,8 o długości 10cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły typu motylek 0,7 lub 0,8 o długości 10cm.

### Pytanie 2

Czy Zamawiający w paragrafie 6, pkt 1, pkt b) zminarkuje karę umowną do 10zł za każdy dzień zwłoki? Wskazanie konkretniej, zbyt wysokiej wartości kary może być niewspółmierne do wartości do ewentualnego niezrealizowanego prawidłowo zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy

## PYTANIA NR 11

### Pytanie 1

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w Pakiecie 25 przy rozpisaniu pozycji dotyczącej siatki 15x15 cm?

Prosimy o doprecyzowanie ilości sztuk.

9	Makroporowa monofilamentowa niewchłaniałna siatka polipropylenowa. Niska masa 43,7 g/m <sup>2</sup> .	szt.	5
10	Biokompatybilna. Dwuwymiarowy, lekki profil ułatwiający ułożenie siatki. Wytrzymała, zwarta konstrukcja splotu może być dowolnie kształtowana bez efektu strzępienia, liniowa wytrzymałość na rozciąganie 35,5 N. Miękka, łatwodopasowująca się struktura splotu, grubość siatki: 0,46 mm, wielkość porów: 6,29 mm <sup>2</sup> , średnica włókna 1,22 mm. Pozwala na szybkie przerzastanie tkanki. Wymiary: 15 x15	szt.	300
11		op.	20,000
12		szt.	1,000
13		szt.	1,000

**Odpowiedź:** Zamawiający precyzuje ilości sztuk. w zadaniu 25 w poz.9 na 5 sztuk.

### Pytanie 2

Czy Zamawiający w pozycji nr 8, (9,10,11,12,13) i 14 zgodzi się, żeby wymagana ilość wynosiła 6 sztuk?

Oferowany produkt w tych pozycjach jest pakowany po 3 szt. Takie rozwiązanie umożliwi dostarczenie całych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę żeby wymagana ilość w poz. nr 8 i 14 wynosiła 6 sztuk.

### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 41 do 14 dni roboczych?





**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu dostawy w Zadaniu nr 41 do 14 dni roboczych.

#### Pytanie 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek w pakiecie nr 41. Uzasadnienie: prośbę swoją motywujemy okresem urlopowym wynikającym z okresu świąteczno-noworocznego oraz tym, iż magazyny Wykonawcy znajdują się poza granicami kraju i ruch transgraniczny jest utrudniony.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od konieczności złożenia próbek.

#### Pytanie 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie kar za zwłokę w wymianie asortymentu do wysokości 0,2% wartości brutto wartości wadliwego asortymentu. Obecna kara w określonej wysokości jest niewspółmierną do przewiny.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

#### Pytanie 6

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych w przypadku zwłoki w realizacji przedmiotu umowy do 1% brutto wartości złożonego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

#### Pytanie 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych naliczonych Wykonawcy w związku z nienależytą realizacją umowy do poziomu 20% niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

### PYTANIA NR 12

#### Pytanie 1

Zadanie 38 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek nie posiadających dwóch elastycznych ściągaczy taliowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie 2

Zadanie 38 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów w rozmiarze 32x12 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### Pytanie 3

Zadanie 38 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów w rozmiarze 39x14 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie 4

Zadanie 23

Czy zamawiający dopuści produkt alternatywny, Rękawice nitylowe niejałowe, bezpudrowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, Rękawice o długości min. 240 mm, siła zrywania przed starzeniem 6N, AQL ≤ 1,5. Grubość pojedynczej ścianki: palec- 0,09mm – 0,12mm, dłoń- 0,07mm- 0,09mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, Przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu i isopropanolu - min 25 min. Przebadane na min.13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, wolne od akceleratorów chemicznych potwierdzone badaniem HPLC z jednostki niezależnej, dopuszczone do



kontaktem z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### PYTANIA NR 13

#### Pytanie 1

Pakiet nr 31, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego cewnika do żył centralnych w Państwa Placówce:

Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 16cm. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### PYTANIA NR 14

#### Pytanie 1

Prosimy o Zamawiającego o zmianę zapisu umowy § 6 pkt 1 na zapis o brzmieniu :

1. Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonych w terminie rzeczy , za każdy dzień zwłoki w dostawie .

Uzasadnienie:

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji. Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym limicie została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13). Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

### PYTANIA NR 15

#### Pytanie 1

Zadanie nr 21, poz. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie fartucha chirurgicznego zapakowanego w włókninę SMS będącego jednym z komponentów zestawu. Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie asortymentu zgodnego z powyższym opisaniem.



## Pytanie 2

### Zadanie nr 21, poz. 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie serwety ginekologicznej wyposażonej w torbę do zbierania płynów z sitem i zaworem do drewna. Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie asortymentu zgodnego z powyższym opisaniem.

## Pytanie 3

### Zadanie nr 21, poz. 1, 2, 3, 14

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie, na zasadzie równoważności, stolika Mayo wykonanego z materiału cechującego się zdolnością absorpcji cieczy >100% zgodnej z wymaganą normą EN ISO 9073-6 w obszarze wzmocnionym

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opisanej równoważności pod warunkiem że będzie zgodna z zapisami Rozdziału IV SWZ.

## Pytanie 4

### Zadanie nr 21, poz. 11

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie gazowej serwety 20 nitkowej. Pozostałe wymogi zgodne z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie asortymentu zgodnego z powyższym opisaniem.

## Pytanie 5

### Zadanie nr 21, poz. 14

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie wymogu wielkości wzmocnienia stolika Mayo tj. min. 75 cm x 90 cm

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza wielkość wzmocnienia stolika Mayo to min. 75cm x 90cm.

## Pytanie 6

### Zadanie nr 21, poz. 15

Zamawiający oczekuje zaferowania fartuchów standardowych bez wzmocnień, dlatego zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych bez dodatkowych wzmocnień taśmą szwów ultradźwiękowych. Pozostałe wymogi zgodne z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

## Pytanie 7

### Zadanie nr 21, poz. 19

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie folii operacyjnej z zielonym paskiem na brzegach ułatwiającym aplikację. Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

## Pytanie 8

### Zadanie nr 21

W związku z okresem przejściowym prosimy o możliwość przedstawienia na wezwanie Zamawiającego dokumentów potwierdzających, że zaferowany asortyment jest dopuszczony na terenie Polski i UE do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o Wyrobach Medycznych (certyfikat CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej) oraz Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady zgodny z Dyrektywą 93/42/EWG w sprawie wyrobów medycznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i jednocześnie zobowiązuje Wykonawców do przedstawienia wymaganych, aktualnych dokumentów w terminie do 26 maja 2024r. Dokumenty przedstawione przed wskazanym terminem winny posiadać aktualne terminy ważności.



## PYTANIA NR 16

### Pytanie 1

#### Pakiet nr 31, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego cewnika do żył centralnych w Państwa Placówce: Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 20cm. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowy, pokryty teflonem przewodnik "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, system BLS ograniczający wypływ krwi przy nakłuciu oraz redukujący ryzyko zatoru powietrznego, kabelek do EKG, bezpieczny skalpel, dylatator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, strzykawka 5ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

## PYTANIA NR 17

### Pytanie 1

Pakiet nr 45 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika niesterylnego w opakowaniu zbiorczym 24szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 2

Pakiet nr 45 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika z etykietą bez miejsca na dane pacjenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie asortymentu zgodnego z powyższym opisaniem.

### Pytanie 3

Pakiet nr 45 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby pojemnik tworzył system zamknięty- przez co rozumiany jest brak kontaktu użytkownika z jakąkolwiek substancją chemiczną zarówno w postaci lotnej jak i ciekłej, materiał histopatologiczny umieszczany jest w pustym pojemniku a formalina w zakrętce jest gotowa do użycia ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SWZ i Załączników Zamawiający wymaga aby pojemnik tworzył system zamknięty.

## PYTANIA NR 18

### Pytanie 1

Pakiet 1 poz. 1,2,3,4:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściowe z rozrzerzoną skalą 2/3, 5/6, 10/12, 20/24ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem. Zamawiający nie wymaga rozszerzonej skali.

### Pytanie 2

Pakiet 1 poz. 1,2,3,4:

Czy zamawiający dopuści strzykawki 2 częściowe z tłokiem w kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ i Załącznikami. Z tłokiem w kolorze nie zaburzającym wnętrza strzykawk.

### Pytanie 3

Pakiet 1 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściową 10 ml skalowaną co 0,2ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 4

Pakiet 1 poz. 1,2,3:





Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny strzykawek za opakowanie 100 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### Pytanie 5

Pakiet 1 poz. 4:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny strzykawek za opakowanie 80 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### Pytanie 6

Pakiet 1 poz. 4:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny strzykawek za opakowanie 50 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### Pytanie 7

Pakiet 1 poz. 7,8:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 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:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie 8

Pakiet 1 poz.9,10,11:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 3 częściową Luer Lock z rozszerzoną skalą 20/22, 10/12, 5/6ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 9

Pakiet 1 poz. 9:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny strzykawek za opakowanie 50 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### Pytanie 10

Pakiet 1 poz. 10,11:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny strzykawek za opakowanie 100 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### Pytanie 11

Pakiet 1 poz. 24:

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, który zawiera ftalany?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie 12

Pakiet 1 poz. 24:



Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, który jest pakowany w opakowanie foliowe?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem. Pod warunkiem że opakowanie powinno zapewniać sterylność asortymentu przed otwarciem opakowania.

#### Pytanie 13

Pakiet 1 poz. 24:

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, którego komora kroplowa wynosi 45mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie 14

Pakiet 1 poz. 26:

Czy zamawiający dopuści przyrząd, który posiada:

- ☐ Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- ☐ Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- ☐ Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- ☐ Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- ☐ Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
- ☐ Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
- ☐ Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto beftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- ☐ Posiada komorę kroplową, której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przezrystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)
- ☐ Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- ☐ Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- ☐ Długość drenu: 180 cm
- ☐ Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie 15

Pakiet 1 poz. 27-30:

Czy zamawiający dopuści kaniulę, która posiada filtr hydrofobowy, który pełni rolę zastawki antyzwrotnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 16

Pakiet 1 poz. 27-30:

Czy zamawiający dopuści kaniulę, które posiadają 2 paski widoczne w promieniach RTG?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 17

Pakiet 1 poz. 27-30:

Czy zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE o przepływach:

22G-36ml/min

20G- 54ml/min

18G- 80ml/min

17G- 126ml/min?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.



### Pytanie 18

Pakiet 1 poz. 27-30:

Czy zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP o przepływach:

22G-36ml/min

20G- 65ml/min

18G- 95ml/min?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 19

Pakiet 1 poz. 33:

Czy zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem, który wytrzyma ciśnienie do 4,5 bara i przepływie 1,25ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 20

Zadanie 1 poz. 34:

Czy zamawiający dopuści zawór bezigłowy, który:

- 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
- Idealnie dopasowane obudowy z membrana 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 nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami. Asortyment wymagany bez DEHP.

### Pytanie 21

Zadanie 1 poz.35-39,41-46:

Czy Zamawiający wydzieli poz. 35-39, 41-46 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisanych pozycji.

### Pytanie 22

Zadanie 30 poz.1:

Czy zamawiający dopuści opatrunek do kaniul z wycięciem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.



### Pytanie 23

Zadanie 30 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści opatrunek do stabilizacji wkluc centralnych w rozmiarze 9x11cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 24

Zadanie 52 poz.2:

Czy zamawiający dopuści maseczkę chirurgiczną typu II?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 25

Zadanie 52 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści maseczkę o ciśnieniu różnicowym < 40Pa/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 26

Zadanie 52 poz. 2,3:

Czy zamawiający dopuści maseczki pakowane po 50 szt w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 27

Zadanie 52 poz. 4:

Czy zamawiający dopuści:

Czepek w kształcie furażerki, wiązany w tylnej części na troki

Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim

Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m<sup>2</sup> w kolorze białym

Część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia

Wysokość czepka w części czołowej 13 cm

Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 28

Zadanie 52 poz. 4:

Czy zamawiający dopuści:

Czepek w kształcie furażerki, wiązany w tylnej części na troki

Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> w kolorze niebieskim

Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m<sup>2</sup> w kolorze białym

W części przedniej (czołowej) posiada wstawkę pochłaniającą pot z włókniny spunlace o gramaturze 52g/m<sup>2</sup> i wysokości 6 cm

Wysokość czepka w części czołowej 13 cm

Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 29

Zadanie 53 poz. 1,2:





Czy zamawiający dopuści gazik wykonany z włókniny 50g?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 30

Zadanie 53 poz. 1,2:

Czy zamawiający dopuści gaziki złożone na 8 warstw?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 31

Zadanie 53 poz. 1,2:

Czy zamawiający dopuści gazik w rozmiarze, po rozłożeniu 10 x 16 cm po złożeniu 5 cm x 4 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 32

Zadanie 61 poz. 1:

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 oczekuje zaoferowania asortymentu spełniającego warunki szczegółowo opisane w SWZ i Załącznikach.

### Pytanie 33

Zadanie 61 poz. 2:

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.



**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje zaofiarowania asortymentu spełniającego warunki szczegółowo opisane w SWZ i Załącznikach.

### Pytanie 34

Zadanie 61 poz. 3:

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 oczekuje zaofiarowania asortymentu spełniającego warunki szczegółowo opisane w SWZ i Załącznikach.

## PYTANIA NR 19

### Pytanie 1

Czy Zamawiający w zadaniu 40 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy wykonane z niewchłanielnego polimeru, z penetrującym zamkiem i samonaprowadzającym się zatrzaskiem, uchwyty stabilizujące, zintegrowane zębki. Dostarczane w kolorystycznie oznaczonych zasobnikach po 6 szt., zgodne z kolorystycznymi czytnikami kompatybilnych klipsownic, rozmiar L, 1op = 14 zasobników po 6 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 2

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zadaniu 40 w pozycji 1 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwie szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisanem.

### Pytanie 3

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w zadaniu 40 w pozycji 1 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyńka), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisanem.

### Pytanie 4

Czy Zamawiający w zadaniu 40 w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy wykonane z niewchłanielnego polimeru, z penetrującym zamkiem i samonaprowadzającym się zatrzaskiem, uchwyty stabilizujące,



zintegrowane zębki Dostarczane w kolorystycznie oznaczonych zasobnikach 6 szt. , zgodne z kolorystycznymi czynnikami kompatybilnych klipsownic, 1 opakowanie = 14 zasobników po 6 sztuk. rozmiar XL?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie 5

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zadaniu 40 w pozycji 2 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 6

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w zadaniu 40 w pozycji 2 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyńka), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 7

Czy Zamawiający w zadaniu 40 w pozycji 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Ewakuator laparoskopowy - woreczek elastyczny z drucikiem z pamięcią kształtu, umieszczony w wykonanej z tworzywa rurce bez trwałego przytwierdzenia, do użytku z trokarem 10 mm, o pojemności 800 ml, 1 opakowanie = 5 szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie 8

Czy Zamawiający w zadaniu 40 w pozycji 6 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Ewakuator laparoskopowy - woreczek elastyczny z drucikiem z pamięcią kształtu, umieszczony w wykonanej z tworzywa rurce bez trwałego przytwierdzenia, do użytku z trokarem 10mm, o pojemności 1200 ml, 1 opakowanie = 5 szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie 9

Czy Zamawiający w Zad.10 poz 12 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Cewnik Tiemann wykonany z PCV medycznego, przezroczysty, zagięta końcówka zakończona stożkowo, lekko zaokrąglona, jeden boczny otwór o wyoblonych krawędziach rozm. CH 8,10,12,14 ,16,18,20 - Zamawiający określi przy zamówieniu.



**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

## PYTANIA NR 20

### Pytanie 1

Pytanie 1 do Formularza cenowego – Zadanie 15, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie opakowań zgodnych z SWZ pakowanych po 125 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań – wykonawca zaoferuje 40 opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 2

Pytanie 2 do Formularza cenowego – Zadanie 15, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie opakowań zgodnych z SWZ pakowanych po 175 szt z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem ilości opakowań w górę.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 3

Pytanie 3 do Formularza cenowego – Zadanie 17

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek i dopuści zamiennie oryginalne dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wszystkich wymagań opisanych w SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zamiennie oryginalne dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wszystkich wymagań opisanych w SWZ dla Zadania nr 17.

### Pytanie 4

Pytanie 4 do Formularza cenowego – Zadanie 19

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek i dopuści zamiennie oryginalne dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wszystkich wymagań opisanych w SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zamiennie oryginalne dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wszystkich wymagań opisanych w SWZ dla Zadania nr 19.

### Pytanie 5

Pytanie 5 do Formularza cenowego – Zadanie 20

Prosimy o dopuszczenie plomb zgodnych z SWZ pakowanych a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości – wykonawca zaoferuje 50 opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 6

Pytanie 6 do Formularza cenowego – Zadanie 20

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek i dopuści zamiennie oryginalne dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wszystkich wymagań opisanych w SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zamiennie oryginalne dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wszystkich wymagań opisanych w SWZ dla Zadania nr 20.

## PYTANIA NR 21

### Pytanie 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 31 cewnik do żył centralnych, dwuświatłowego 7Fr/16,16Ga/ 20cm wg opisu: – cewnik wykonany z poliuretanu, nietrombogenny, apirogenny,





miękkie w temperaturze ciała, kaniula o dobrze wyprofilowanym stożkowatym kształcie łatwo wchodzi po przewodnicy przez ściany naczynia, atraumatyczny stożkowaty koniec Blue Flex Tip zapobiega uszkodzeniom śródbłonna naczyniowego, cewnik kontrastujący w promieniach RTG, na powierzchni znaczki informujące o głębokości wprowadzenia, łatwe i skuteczne mocowanie cewnika do skóry pacjenta zapobiega jego wycofaniu się. W zestawie do cewnikowania znajduje się strzykawka Raulersona 5ml luer slip umożliwiającą założenie przewodnika bez konieczności rozłączania układu igła-strzykawka oraz igła do kontroli ciśnienia w naczyniu. Przewodnica –0,032"/60cm nitinolowa, na powierzchni znaczki informujące o głębokości wprowadzenia oraz znacznik EKG, z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka prosta, przewodnica umieszczona w pochewce w kształcie koła– osłona ułatwiająca wprowadzenie przewodnika jedną ręką. Rozszerzadło tkankowe – plastikowe, odpowiednio ostre, nie trzeba dodatkowo stosować skalpela do nacięcia skóry. Igła punkcyjna – 18Ga, ostra, cienkościenna, ukośnie ścięta, długości 6,35 cm. Wszystkie elementy kompatybilne ze sobą i zapakowane razem. Skrzydełka mocujące stałe i ruchome. Na opakowaniu zewnętrznym podane wewnętrzne średnice kanałów i prędkości przepływów. Ponadto, zestaw zawiera co najmniej 2 wklejki na opakowaniu do historii pacjenta z numerem REF, LOT, datą ważności i produkcji, (co skutkować będzie spełnianiem warunków bezwzględnych).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

## Pytanie 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 34 Maskę krtaniową LMA, która jest przyrządem jednorazowego użytku, drugiej generacji, z dostępem do przewodu pokarmowego i zapewnia skuteczne uszczelnienie First Seal na poziomie części ustnej gardła (uszczelnienie ustno-gardłowe) oraz innowacyjne uszczelnienie w obrębie górnego zwieracza przełyku (uszczelnienie przełykowe)

Wyposażona w dodatkowy kanał do odsysania treści żołądka, szaft wyprofilowany pod kątem 90 stopni, mankiet gwarantujący utrzymanie szczelności przy wartości ciśnienia do 37 cm H<sub>2</sub>O w drogach oddechowych, anatomicznie ukształtowany przewód powietrzny. Kanał oddechowy wyposażony w dystalne skrzydełka boczne chroniące przed możliwością wklinowania nagłośni. Kanał wypełnienia mankieta na całej długości poprowadzony swobodnie poza szafem kanału oddechowego umożliwiając odsunięcie od zgryzu pacjenta.

Maska wyposażona w miękkie zabezpieczenie zgryzu, ogranicznik głębokości plastikową osłonkę mankieta ze stabilnym zamknięciem (zatrzaskiem) na rurce/do sprawdzenia w rozmiarach/ , poprzeczkę mocującą oraz balon kontrolny. Rozmiary i zakresy wagowe oraz średnica zgłębnika do odsysania treści żołądkowej:(1) <5 kg/6F; (1.5) 5-10 kg/6F; (2) 10- 20 kg/10F; (2.5) 20-30 kg/10F; (3)30-50 kg/14F; (4) 50-70 kg/14F; (5) 70-100 kg/14F.

Produkt sterylny, pakowany indywidualnie, kompatybilny z MRI, MATERIAŁ: PCV (mankiet oraz rurka), nie zawierający lateksu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

## PYTANIA NR 22

### Pytanie 1

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ, Umowa § 4 ust. 7.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wysyłania faktury wraz z towarem, po każdorazowym zamówieniu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami §4 ust. 7 Projektu Umowy.

### Pytanie 2

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ, Umowa § 6 ust. 1.

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 2% jest zbyt wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcenie do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 1%.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.



### Pytanie 3

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ, Umowa § 6 ust. 1.

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:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

### Pytanie 4

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ, formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 50.

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza. Sprzęt, który eksploatuje kadra pozostaje na gwarancji, a zgodnie z jej warunkami wężyki powinny być zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza.

### Pytanie 5

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ, formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 50.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga potwierdzenia informacji o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

## PYTANIA NR 23

### Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złagodzenie kar umownych w § 6. KARY UMOWNE na proponowane:

„Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy, w tym w szczególności w dostawie asortymentu objętego umową w terminie określonym w umowie, w wysokości 1% brutto wartości złożonego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

b) za zwłokę w wymianie asortymentu wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie asortymentu niezgodnego z złożonym zamówieniem bądź za zwłokę w wymianie asortymentu dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu, w tym również za zwłokę w zakresie terminów wynikających z gwarancji i rękojmi, w wysokości 100,00 zł, za każdy dzień zwłoki, powstałego z przyczyn wyłącznie zawinionych przez Wykonawcę,

c) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5% kwoty wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 4 ust. 1, umowy.”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację treści w § 9 ust. 8 na treść proponowaną:

Maksymalna wysokość zmiany wynagrodzenia objętego Umową jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zmian ww. wskaźnika wynosi do 10% wartości brutto Wynagrodzenia Wykonawcy w całym okresie jej realizacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.



## PYTANIA NR 24

### Pytanie 1

Pakiet 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu pasywnego ran z drenem CH 27?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 2

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany żel do znieczuleń miejscowych potwierdzeń na biokompatybilność chloroheksydyny?

**Odpowiedź:** Zamawiający odsępuje od wymogu posiadania przez oferowany żel do znieczuleń miejscowych potwierdzeń na biokompatybilność chloroheksydyny.

### Pytanie 3

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel do znieczuleń błon śluzowych w postaci ampułko-strzykawki o pojemności 6 ml oraz jego wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych ampułko-strzykawek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 4

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel do znieczuleń błon śluzowych sterylizowany promieniami gamma?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 5

Pakiet 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę stazy w opakowaniu a'25szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 6

Pakiet 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków, wyposażone w otwór boczny umieszczony na szczycie igły jak na zamieszczonej fotografii poniżej:



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 7

Zadanie 6, poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała nasączoną obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 8

Zadanie 7, pozycja 7, 8, 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?



**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 9

Zadanie 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści spódnicę w rozmiarze uniwersalnym o długości 60 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 10

Zadanie 7, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści serwetę na strzykawkę w rozmiarze 21x30cm wykonaną z laminatu włóknina + folia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 11

Zadanie 7, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści próbkę niesterylną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 12

Zadanie 7, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści serwetę z włókniny SMS, rozłożona rozmiar 80x80cm, po złożeniu 18x27cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 13

Pakiet 8, pozycja 1,2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do niskociśnieniowego drenażu ran z plastikowym pojemnikiem ssącym typu płaski mieszek wykonany z polietylenu o bardzo wysokim stopniu rozprężalności?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 14

Pakiet 8, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki piersiowej o długości drenu dla rozmiarów CH8- 7+/- 0,5 cm; Ch10-CH 14 długość drenu 19+/- 1 cm; Ch16-Ch18 długość drenu 21 +/- 1 cm; Ch-20-Ch40 długość drenu 34 +/- 1 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 15

Pakiet 10, pozycja 7-8

Czy Zamawiający odejdzie od wymogu etykiet samoprzylepnych?

Czy zamawiający dopuści cewnik Foley o długości 40cm?

**Odpowiedź: Poz. 7-8 Pyt.1** – Zamawiający odstępuje od wymogu etykiet samoprzylepnych.

**Poz. 7-8 Pyt. 2** - Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 16

Pakiet 10, pozycja 11

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 (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, 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 w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z





klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 17

Zadanie 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 18

Zadanie 22, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, kolor zielony, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/-0,03), dłoni min 0,10 mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 19

Zadanie 22, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?





**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### **Pytanie 20**

Zadanie 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### **Pytanie 21**

Zadanie 30, pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### **Pytanie 22**

Zadanie 35, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheotomijne wykonane z medycznego, elastycznego PCV, niesilikonowane z oznaczeniem rozmiaru na skrzydełkach?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### **Pytanie 23**

Zadanie 38, pozycja 1

Czy Zamawiający w przypadku zaoferowania dopuszczonej rolki 50cm perf. co 38cm x 132 listki tj. 50m, należy ilość rolek przeliczyć czy ilość pozostaje bez zmian (z głównego opisu wynika rolka o długości 25m)?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje przeliczenia ilości rolek w przypadku zaoferowania rolek o długości 50m.

#### **Pytanie 24**

Zadanie 38, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki z jednym ściągaczem taliowym - z tyłu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### **Pytanie 25**

Zadanie 38, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'30sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnego opakowania w górę.

#### **Pytanie 26**

Zadanie 38, pozycja 3, 4



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'25sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 27

Zadanie 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanego w SWZ, podkład chłonny o rozmiarze 60 x 90; oddychający, wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwale zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwale zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu; Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m<sup>2</sup>. Część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m<sup>2</sup>. Wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 125g /m<sup>2</sup>. Waga produktu 100 g, WVTR 3500 g/m<sup>2</sup>/24 h?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 28

Zadanie 39, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanego w SWZ, podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>. Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 29

Zadanie 39, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanego w SWZ, podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwale zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm(wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwale zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach. Op.20 szt. Podkład pokryty hydrofilną włókniną o gramaturze 15g/m<sup>2</sup> na całej powierzchni. Wkład chłonny o gramaturze 126g/m<sup>2</sup> z superabsorbentem. Warstwa spodnia o gramaturze 70g/m<sup>2</sup> wykonana z włókniny polipropylenowej wzmocnionej folii. Waga podkładu około 295 g. WVTR 3500 g/m<sup>2</sup>/24 h?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 30

Zadanie 52, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki, wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny (25 g/m<sup>2</sup>+ 25 g/m<sup>2</sup>+ 25 g/m<sup>2</sup>), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Wymiary gumek 16,5 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ IIR- poziom filtracji bakterii BFE 99,9%, ciśnienie różnicowe 44,76 Pa/cm<sup>2</sup>, czystość mikrobiologiczna 22,26 cfu/g (wymagane przedstawienie raportu z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą 14683). Kolor niebieski

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 31

Zadanie 52, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną wiązaną na troki, wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny (25g/m<sup>2</sup>+ 25g/m<sup>2</sup> + 25g/m<sup>2</sup>), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Długość troków 40 cm. Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II- poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm<sup>2</sup>, czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g (wymagane



przedstawienie raportu z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą 14683). Kolor zielony.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 32

Zadanie 52, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści maski medyczne w opakowaniu a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 33

Zadanie 55, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50par z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 34

Zadanie 55, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe w rozmiarze M lub L do wyboru przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 35

Zadanie 55, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 36

Zadanie 55, pozycja 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 37

Zadanie 55, pozycja 10

W związku pojawiającymi się zapytaniem Wykonawców dotyczącymi błędnego wymogu uznania fartucha jako ŚOI prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga fartucha zarejestrowanego jako wyrób medyczny. Fartuch niesterylny stosowany w środowisku medycznym ze względu na swoją konstrukcję i właściwości nie spełnia wymagań w odniesieniu do środka ochrony osobistej kategorii I. Wynika to z wymagań zawartych w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga fartucha zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

## PYTANIA NR 25

### Pytanie 1

Pakiet nr 3 poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika Foley dwudrożnego, 100% silikon, kontrastujący w RTG, rozm. CH 14?

**Odpowiedź:** Zadanie (pakiet) nr 3 zawiera 4 pozycje. Pytanie nie dotyczy tego Zadania.

### Pytanie 2

Pakiet nr 3 poz. 23



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika Foley dwudrożnego, 100% silikon, kontrastujący w RTG, rozm. CH 16?

**Odpowiedź:** Zadanie (pakiet) nr 3 zawiera 4 pozycje. Pytanie nie dotyczy tego Zadania.

### Pytanie 3

Pakiet nr 3 poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika Foley dwudrożnego, 100% silikon, kontrastujący w RTG, rozm. CH 18?

**Odpowiedź:** Zadanie (pakiet) nr 3 zawiera 4 pozycje. Pytanie nie dotyczy tego Zadania.

### Pytanie 4

Pakiet nr 3 poz. 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie drenu do odsysania pola operacyjnego, dług. 210 cm, 5,0 / 8,0, z końcówką lejek-lejek?

**Odpowiedź:** Zadanie (pakiet) nr 3 zawiera 4 pozycje. Pytanie nie dotyczy tego Zadania.

### Pytanie 5

Pakiet nr 3 poz. 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyceny za op. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Zadanie (pakiet) nr 3 zawiera 4 pozycje. Pytanie nie dotyczy tego Zadania.

### Pytanie 6

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika 0,2 litra wyposażonego w otwór wrzutowy, bez całkowicie zdejmowanej przykrywki?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 7

Pakiet nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika 0,7 litra wyposażonego w otwór wrzutowy, bez całkowicie zdejmowanej przykrywki?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 8

Pakiet nr 7 poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyceny za op. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 9

Pakiet nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyrządu wyposażonego w filtr hydrofobowy o wielkości 15µ, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 10

Pakiet nr 8 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyrządu z komora kroplową o całkowitej długości 100 mm (80 mm w części przezroczystej), sterylny?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 11

Pakiet nr 9 poz. 1-3



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyceny za op. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?  
**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 12

Pakiet nr 9 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyceny za op. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 13

Pakiet nr 10 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek do pomp inf. Z rozszerzeniem 50(60) ml?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 14

Pakiet nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyceny za op. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 15

Pakiet nr 12 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyceny za op. a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 16

Pakiet nr 27 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyceny za op. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 17

Pakiet nr 27 poz. 3

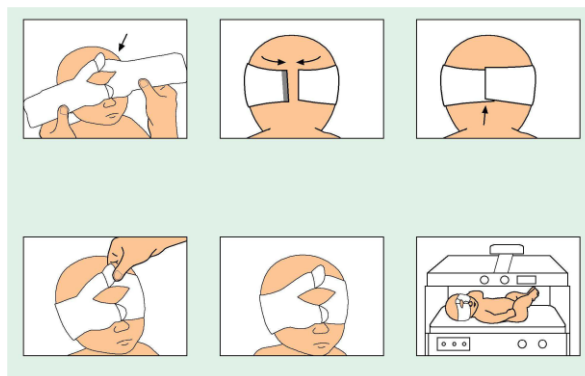
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyceny za op. a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 18

Pakiet nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie okularków o poniższym opisie:



Model składa się z gumki i osłony na oczy

Struktura siatki pozwala aby promieniowanie UV docierało do skóry głowy (z wyłączeniem oczu).





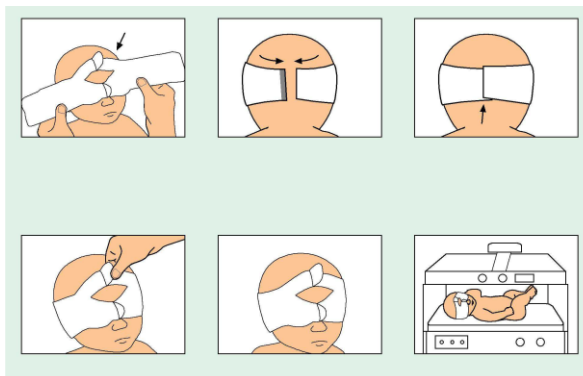
Rozmiar: L – 33 cm?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 19

Pakiet nr 39 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie okularków o poniższym opisie:



Model składa się z gumki i osłony na oczy

Struktura siatki pozwala aby promieniowanie UV docierało do skóry głowy (z wyłączeniem oczu).

Rozmiar: M – 28 cm?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 20

Pakiet nr 69 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli 26G 0,6x19 , o przepływie 10ml/min, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 21

Pakiet nr 71 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli o poniższym opisie:

- rozmiar 20Gx45 mm (1,1x45mm), przepływ 49ml/min
- służy jako inwazyjny środek do pomiaru ciśnienia krwi i średniego ciśnienia tętniczego dokładniej niż środki nieinwazyjne
- cewnik wykonany z teflonu FEP
- posiada zawór odcinający z możliwością obsługi jedną ręką
- posiada filtr
- posiada skrzydełka
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku ?

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

### Pytanie 22

Pakiet nr 71 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli o poniższym opisie:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen



- cewnik wykonane z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR
- wyposażona w skrzydełka
- wyposażona w koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- z portem bocznym
- 6 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- filtr hydrofobowy
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

**dostępne rozmiary:**

		Kaniula		
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
18	Zielona	1.3	45/32	85
20	Różowa	1.1	32/25	55
22	Niebieska	0.9	25	33

**sposób pakowania:**

Opakowanie jednostkowe: 1 szt. blister pack

Opakowanie handlowe: 50 szt.

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

**Pytanie 23**

Pakiet nr 76 poz. 2-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemników do badań histopatologicznych zamykanych na wiskl/

**Odpowiedź:** Pytanie nie dotyczy tego postępowania.

**PYTANIA NR 26**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 22 w poz.1 dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice międzynarodowego producenta o charakterystyce:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową ( poliuretan) ułatwiająca zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor brązowy, kształt anatomiczny z prostymi palcami, mankiet prosty z lepną opaską zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,20±0,02 mm, na dłoni:0,18±0,02 mm, na mankiecie: 0,16 ±0,02 mm, typowa długość min 290mm, AQL 0,65 i mediana siły zrywu przed starzeniem min 16N- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 10 µg/g-potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej wg EN 455-3, pozbawione alergenów lateksowych: Hev b1, Hev b3, Hev b5, b6.02-potwierdzone testem FitKit, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1,5, ASTM D6978, ASTM F1671, EN 556,ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne na min 10 substancji chemicznych na min 2 poziomie, 99% etanol i 99% izopropanol-min 1 poziom- potwierdzone wynikami badań wg EN ISO 374 z jednostki niezależnej, odporne przez min 240 min na przenikanie min 17 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-potwierdzone wynikami badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i



poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

## Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 22 w poz.3 dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice międzynarodowego producenta o charakterystyce:

Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, pokryte od wewnątrz powłoką hydrofobową ułatwiającą zakładanie na wilgotne dłonie, gładkie z mikroteksturovanym wykończeniem, kolor biały/naturalny, kształt anatomiczny, ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiety rolowane z opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu i mankiecie:  $0,14 \pm 0,03$  mm, na dłoni:  $0,13 \pm 0,03$  mm, typowa długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa Rozp. 2017/745, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, przebadane na min 10 substancji chemicznych wg EN ISO 374/EN 16523, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, glutaraldehyd 4%, kwas nadoctowy 32% - min 4 poziom odporności, 99% etanol i 99% izopropanol-poziom min 2- potwierdzone wynikami badań, zgodne z EN ISO 21420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 20 cytostatyków przez min 30 min w rzeczywistych warunkach ( test ACP)- potwierdzone wynikami badań, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

## PYTANIA NR 27

### Pytanie 1

pakiet 1, poz. 5,7,9-11,24-25,31

Czy zamawiający wydzieli poz.5,7,9-11,24-25,31 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. 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 wyraża zgody na wydzielenie opisanych pozycji.

### Pytanie 2

Pakiet 1, poz. 7

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:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem. Strzykawki muszą być kompatybilne z posiadanym w szpitalu pompami strzykawkowymi zgodnie z opisem w SWZ i Załącznikach.

### Pytanie 3

Pakiet 1, poz. 9-11

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:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 4

Czy zamawiający dopuści strzykawki ze skalą:

Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml

Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml

Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 5

pakiet 1, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

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

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Poz. 24 Pyt. 1** - Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

**Poz. 24 Pyt. 2** – Zgodnie z zapisami SWZ i Załączników tj. bez ftalanów – potwierdzone przez producenta, Zamawiający dopuszcza symbol na etykiecie.

**Poz. 24 Pyt. 3** – Zamawiający oczekuje opakowań papier-folia.

#### Pytanie 6

Pakiet 1, poz. 25

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

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

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Poz. 25 Pyt. 1** - Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

**Poz. 25 Pyt. 2** - Zgodnie z zapisami SWZ i Załączników tj. bez ftalanów – potwierdzone przez producenta, Zamawiający dopuszcza symbol na etykiecie.

**Poz. 25 Pyt. 3** - Zamawiający oczekuje opakowań papier-folia.

#### Pytanie 7

Pakiet 1, poz.31

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości, przy zaokrągleniu w górę do pełnych opakowań.

### PYTANIA NR 28

#### Pytanie 1

Zadanie nr 21, poz. 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie serwety operacyjnej jałowej 4-warstwowej z elementem RTG i tasiemką (gaza 20 nitek) w wymiarze 40-45cm x 40-45cm produktu finalnego będącego po praniu wstępnym.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.



## PYTANIA NR 29

### Pytanie 1

Zadanie nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel posiadający w swoim składzie chlorowoderek lidokainy, glukonian chlorheksydyny, hydroksybenzoesan metylu, glikol propylenowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 2

Zadanie nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 6ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 3

Zadanie nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel nie posiadający badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 4

Zadanie nr 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania i rozpuszczania leków w rozmiarze 1,2 x 40mm (18G)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 5

Zadanie nr 6, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała jednostronnie pokrytą środkiem myjącym, o gramaturze w części przedniej 100g/m<sup>2</sup> oraz w części tylnej – 70g/m<sup>2</sup>, rozmiar 17 x 24,5cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Pytanie 6

Zadanie nr 6, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała dwustronnie pokrytą środkiem myjącym, o gramaturze w 60g/m<sup>2</sup>, rozmiar 15 x 22cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 7

Zadanie nr 10, pozycja 1- 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem o pojemności 5-15ml, przy zachowaniu maksymalnej ilości punktów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 8

Zadanie nr 10, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z jedną zastawką?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 9

Zadanie nr 10, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z komorą skalowaną co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml?





**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

**Pytanie 10**

Zadanie nr 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania bez możliwości wykonania bronchoskopii?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

**Pytanie 11**

Zadanie nr 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z możliwością wykonania bronchoskopii po podłączeniu adaptera, dołączonym osobno do systemu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

**Pytanie 12**

Zadanie nr 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z 2 otworami bocznymi?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

**Pytanie 13**

Zadanie nr 26, pozycja 8a

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 4,26m?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

**Pytanie 14**

Zadanie nr 27, pozycja 3-12

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półpięści?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

**Pytanie 15**

Zadanie nr 27, pozycja 13-15

Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową z markerami RTG przed mankietem dooskrzelowym oraz na samym końcu rurki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

**Pytanie 16**

Zadanie nr 27, pozycja 13-15

Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową z kątowymi łącznikami obrotowymi wyłącznie w jednej płaszczyźnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

**Pytanie 17**

Zadanie nr 27, pozycja 13-15

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania podwójnego uszczelnienia w łącznikach kątowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

**Pytanie 18**

Zadanie nr 27, pozycja 16

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:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 19

Zadanie nr 27, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści filtr bez oznaczonej skuteczności filtracji względem NaCl?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 20

Zadanie nr 27, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści filtr o wadze 30g?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 21

Zadanie nr 27, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z PP i EVA?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 22

Zadanie nr 27, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z 2 rurami karbowanymi o długości 160cm oraz trzecią o długości 100cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 23

Zadanie nr 27, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści wodę sterylną o parametrach:

- Butelki o pojemności 350 ml lub 550 ml zawierające wodę sterylną do terapii inhalacyjnej i nawilżania,
- Nawilżacze wstępnie napełnione,
- Wyposażone w łącznik wraz z adapterem,
- Butelki z rezerwuarem mają wbudowane łączniki do przewodów tlenowych,
- Butelka posiada mikrodyfuzor do wytwarzania mniejszych pęcherzyków powietrza, co zwiększa powierzchnię wymiany,
- Alarm dźwiękowy ostrzega o ograniczeniu przepływu lub zatkaniu przewodu tlenowego
- Nie zawiera: DEHP, PVC, lateksu, konserwantów oraz substancji pirogennych
- Możliwość stosowania do 30dni?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 24

Zadanie nr 27, pozycja 22



Czy Zamawiający doprecyzuje do czego odnosi się rozmiar nr 4? Do prowadnicy czy do rurki?

**Odpowiedź:** Rozmiar nr 4 dotyczy prowadnicy.

#### Pytanie 25

Zadanie nr 27, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści rozmiar łyżki kodowany numerycznie na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 26

Zadanie nr 35, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną niesilikonowaną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 27

Zadanie nr 35, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym kołnierzem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 28

Zadanie nr 35, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną nie posiadającą podziałki głębokości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 29

Zadanie nr 35, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dwoma rurkami o długości 2m wykonany z polipropylenu i EVA?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 30

Zadanie nr 35, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści łącznik o długości do 15cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 31

Zadanie nr 36, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o średnicy 5mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie 32

Zadanie nr 36, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o średnicy 7mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 33

Zadanie nr 36, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o długości 2,1m i 3m do wyboru przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### PYTANIA NR 30

#### Pytanie 1

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość,



aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie przewiduje takiej możliwości.

## Pytanie 2

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 zapisami Projektu Umowy.

## Pytanie 3

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 osiąganą przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

## Pytanie 4

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 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 zapisami Projektu Umowy.



### Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji. Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawiają wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami Projektu Umowy.

## PYTANIA NR 31

### Pytanie 1

Dotyczy zapisów SWZ rozdz. V pkt. 1 ppkt. 2a)

Zgodnie z Rozporządzeniem 745/2017 Rozdział III art. 23 pkt.1 ppkt. d „(...) W drodze wyjątku nie są wymagane instrukcje używania dla wyrobów klasy I i klasy IIa, jeżeli wyroby takie mogą być bezpiecznie używane bez takich instrukcji (...)”

W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania instrukcji użycia dla oferowanych wyrobów klasy I i IIa.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 2

Dotyczy zapisów SWZ rozdz. V pkt. 1 ppkt. 2c)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na dopuszczenie katalogów wystawionych przez producenta bądź dystrybutora na potwierdzenie wymaganych parametrów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 3

Zadanie 22 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie alternatywnie rękawic zgodnych z poniższym opisem:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, gładkie z wykończeniem z mikroteksturą, kolor brązowy, kształt anatomiczny, mankiety rolowane bez zgrubień, o grubości ścianki na palcu:  $0.19 \pm 0.02$  mm, na dłoni:  $0.19 \pm 0.03$  mm, na mankiecie:  $0.16 \pm 0.02$  mm, długość min 300 mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 13 N - badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 lub równoważne, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem - poniżej 10  $\mu\text{g/g}$ -badanie z jednostki niezależnej wg EN 455-3 lub równoważne, pozbawione akceleratorów chemicznych, będące wyrobem medycznymi środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN ISO 21420, EN ISO 374-1,5, ASTM F1671, EN 556, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, przebadane na 99% etanol i izopropanol wg EN ISO 374- wyniki badań z jednostki niezależnej, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 - wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice





składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0 - 8,0 do wyboru podczas zamawiania.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 4

Zadanie 22 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie alternatywnie rękawic zgodnych z poniższym opisem:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, pokryte polimerem od wewnątrz, z wewnętrzną warstwą zawierającą dimetikon i glicerynę, powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą, chlorowana i silikonowana, kolor zielony, kształt anatomiczny, mankiety rolowane i opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, grubości ścianki na palcu:  $0.19 \pm 0.02$  mm, na dłoni  $0.19 \pm 0.03$  mm, mankiecie  $0.16 \pm 0.02$  mm, długość min. 300 mm, AQL max 0,65, siła zrywu min. 15 N przed starzeniem oraz min. 13 N po starzeniu, poziom protein lateksowych- max 30  $\mu\text{g/g}$ , sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN ISO 21420, EN 455-1,2,3,4, EN 556, ISO 11137-1, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5 - 9,0 do wyboru podczas zamawiania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

#### Pytanie 5

Zadanie 22 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic w kolorze naturalnym, o powierzchni zewnętrznej gładkiej z wykończeniem z mikroteksturą. Grubość ścianki na palcu:  $0.14 \pm 0.03$  mm, na dłoni  $0.13 \pm 0.03$  mm, na mankiecie  $0.14 \pm 0.03$  mm. Zgodne z normą EN ISO 21420. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

#### Pytanie 6

Zadanie 23

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie alternatywnie rękawic zgodnych z poniższym opisem:

Rękawice diagnostyczne i ochronne, nitylowe, bezpydrowe, długość min 240 mm, grubości: na palcu 0,09 mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm, teksturowane na końcach palców, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, zgodne z EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5 - potwierdzone piktogramem na opakowaniu, odporne na aktywne składniki środków dezynfekcyjnych: przez min. 16 min na izopropanol 70%, przez min. 100 min na kwas octowy 10% - potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej wg EN 16523; odporne przez min. 480 min na 50% chlorek bezalkoniowy – potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej wg ASTM F739. Odporne przez min 60 min na min 10 cytostatyków – wyniki badań wg ASTM D6978 z jednostki niezależnej, pozbawione tiuramów i MBT – potwierdzone wynikami badań HPLC z jednostki niezależnej, proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485. Pakowane mechanicznie w sposób uporządkowany – potwierdzone oświadczeniem producenta. Opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, wpływające na ograniczenie zjawiskami kontaminacji. Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu. 1 op. = 100 sztuk, rozm. XS - XL do wyboru podczas zamawiania.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### PYTANIA NR 32

#### Pytanie 1

pakiet 1, poz. 5,7,9-11,24-25,31



Czy zamawiający wydzieli poz.5,7,9-11,24-25,31 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisanych pozycji do osobnego pakietu.

## Pytanie 2

Pakiet 1, poz. 7

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:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem. Strzykawki muszą być kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego pompami strzykawkowymi zgodnie z opisem w SWZ i Załącznikach.

## Pytanie 3

Pakiet 1, poz. 9-11

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:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

## Pytanie 4

Czy zamawiający dopuści strzykawki ze skalą:

Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml

Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml

Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

## Pytanie 5

pakiet 1, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

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

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Poz. 24 Pyt. 1** - Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

**Poz. 24 Pyt. 2** - Zgodnie z zapisami SWZ i Załączników tj. bez ftalanów – potwierdzone przez producenta, Zamawiający dopuszcza symbol na etykiecie.

**Poz. 24 Pyt. 3** - Zamawiający oczekuje opakowań papier-folia.



## Pytanie 6

Pakiet 1, poz. 25

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

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

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Poz. 25 Pyt. 1** - Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

**Poz. 25 Pyt. 2** - Zgodnie z zapisami SWZ i Załączników tj. bez ftalanów – potwierdzone przez producenta, Zamawiający dopuszcza symbol na etykiecie.

**Poz. 25 Pyt. 3** - Zamawiający oczekuje opakowań papier-folia.

## Pytanie 7

Pakiet 1, poz.31

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

## PYTANIA NR 33

### Pytanie 1

Dotyczy części 50

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 50 poz. 2 wężyków pacjenta, kompatybilnych z wstrzykiwaczem CT Motion, o wyższej wytrzymałości ciśnieniowej - o wartości 24bar tj. 350psi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami. W SWZ i Załącznikach opisano dopuszczalną wartość, która wynosi 20 barów. Zamawiający uzasadnia opis zaleceniami producenta wstrzykiwacza będącego w okresie gwarancji i podtrzymuje zapisy SWZ i Załączników.

### Pytanie 2

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 50 poz. 1 wężyków pompy, kompatybilnych z wstrzykiwaczem CT Motion, o wyższej wytrzymałości ciśnieniowej - o wartości 24bar tj. 350psi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami. W SWZ i Załącznikach opisano dopuszczalną wartość, która wynosi 20 barów. Zamawiający uzasadnia opis zaleceniami producenta wstrzykiwacza będącego w okresie gwarancji i podtrzymuje zapisy SWZ i Załączników.

### Pytanie 3

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 50 poz. 1 wężyków pompy, kompatybilnych z wstrzykiwaczem CT Motion, na których czas pracy wynosi do 12h (do 40 iniekcji).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu spełniającego warunki szczegółowo opisane w SWZ i Załącznikach.

### Pytanie 4

Czy objętość napełnienia wężyka pompy (pakiet 50 poz. 1) wynosząca 19,5 ml obejmuje wszystkie części przewodów, również przewody prowadzące od węża pompy do cewnika dla soli fizjologicznej oraz do cewnika dla środka kontrastowego?

**Odpowiedź:** Wężyki zgodnie z opisem SWZ i Załączników muszą być kompatybilne z wstrzykiwaczem, zaakceptowane przez producenta. Zamawiający eksploatuje wstrzykiwacz objęty gwarancją producenta.



### Pytanie 5

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 50 poz. 1 wężyków pompy kompatybilnych z wstrzykiwaczem CT Motion, których objętość wyższa niż wskazana w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu spełniającego warunki szczegółowo opisane w SWZ i Załącznikach.

### Pytanie 6

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 51 łączników o wyższej wytrzymałości ciśnieniowej tj. 350psi.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w Zadaniu nr 51 łączniki o wyższej wytrzymałości zgodnie z powyższym opisem. Pod warunkiem że pozostałe parametry są zgodne z wymogami opisanymi w SWZ i Załącznikach.

### Pytanie 7

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 51 łączników spiralnych.

**ODP:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 8

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 51 łączników spiralnych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 9

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 51 łączników o bezbarwnych końcówkach.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

## PYTANIA NR 34

### Pytanie 1

Zadanie nr 13

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wydzielenie z zadania nr 13 poz. 2 i 7 z powodu zaprzestania produkcji sprzętu z tych pozycji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie opisanych pozycji.

### Pytanie 2

Zadanie nr 13

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert w poz. 3 na przewodniki polimerowe zamiast nitinolowych, pozostałe wymagania bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 3

Zadanie nr 13

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert w poz. 4 na zestaw do szynowania moczowodów z poliuretanu, pozostałe wymagania bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Pytanie 4

Zadanie nr 13



Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert w poz. 6 na cewniki moczowodowe typu Couvelaire skalowane co 5cm, z mandrynem metalowym, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 5

Zadanie nr 13

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert w poz. 8 na zestaw do cystostomii:

\* kateter typ pigtail rozm 8F, 9F, 10F, 11F, 12F, 14F dł. 45cm

- igła rozrywalna
- kołnierz mocujący
- strzykawka 10 ml LL
- skalpel
- opaska zaciskowa

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza asortyment zgodny z powyższym opisaniem.

### Pytanie 6

Zadanie nr 31

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na cewniki do żył centralnych bez możliwości kontroli położenia cewnika przy pomocy EKG, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie opisanego asortymentu. Zgodnie z SWZ i Załącznikami.

### Zamawiający modyfikuje terminy wskazane w SWZ poprzez:

- 1) Modyfikację Załącznika nr 1 – Formularzy asortymentowo-cenowych
- 2) Modyfikację Załącznika nr 3 – Projektu Umowy

### Zamawiający modyfikuje:

Termin składania ofert: ~~2.01.2024 r. godz. 10:00~~ **5.01.2024 r. godz. 10:00**

Termin otwarcia ofert : ~~2.01.2024 r. godz. 10:05~~ **5.01.2024 r. godz. 10:05**

Termin związania wykonawcy ofertą upływa w dniu: ~~31.03.2024r.~~ **3.04.2024r.**

### Opracowali:

E. Duda  
E. Dyktyńska  
A. Kraj  
E. Oliwa-Klyta  
M. Biernat  
K. Wojdyła  
A. Dudzińska

### Zatwierdził:

Z upoważnienia

Dyrektora SPZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu

Na podstawie udzielonego pełnomocnictwa nr 50/2023 z dnia 28.12.2023r.

Aneta Gabrysiak-Maszewska

/dokument podpisany elektronicznie/