

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM  
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

**dot. postępowania na zadanie pn.:**  
**„Sukcesywna dostawa materiałów jednorazowego użytku dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”**

**( organizowanego w trybie przetargu nieograniczonego )**

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania ubrań medycznych wykonanych z włókniny SMMS, gramatura 45 g/m<sup>2</sup>. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Zgodnie z SWZ.**

Pytania do projektu umowy:

- 1) Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie ust. 11 o treści: *„Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”* UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Zgodnie z SWZ.**

- 2) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 pkt 1) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACA 267/10).

**Zgodnie z SWZ.**

- 3) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 5 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów



- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiar:

Rozmiar	Długość cewnika	Przeznaczenie
10Fr 3,3mm	600mm	intubacja
12Fr 4,0mm	600mm	intubacja
14Fr 4,7mm	600mm	intubacja
16Fr 5,3mm	600mm	intubacja
10Fr 3,3mm	300mm	tracheostomia
12Fr 4,0mm	300mm	tracheostomia
14Fr 4,7mm	300mm	tracheostomia
16Fr 5,3mm	300mm	tracheostomia

#### Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturką zamocowaną do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik

- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiar:

Rozmiar	Długość cewnika	Przeznaczenie
10Fr 3,35mm	600mm	intubacja
12Fr 4,05mm	600mm	intubacja
14Fr 4,75mm	600mm	intubacja
16Fr 5,45mm	600mm	intubacja
10Fr 3,35mm	300mm	tracheostomia
12Fr 4,05mm	330mm	tracheostomia
14Fr 4,75mm	330mm	tracheostomia
16Fr 5,45mm	330mm	tracheostomia

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren do zamkniętych systemów do odsysania w rozmiarze 24-25Ch?

**Zgodnie z SWZ – 25Ch.**

Pakiet nr 6, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu czerwonego łącznika do ssaka?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści inny kolor łącznika?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 7

Czy Zamawiający doprecyzuje jakiej podstawy w łyżce wymaga? Wykonaną z metalu czy z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?

**Tworzywo sztuczne.**

Pakiet nr 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści aby nazwa producenta widniała wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękojeść o radełkowanej powierzchni zapewniającej pewnych chwyt?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękojeść zasilaną bateriami 2x C?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rękojeść o średnicy 29 mm?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z przewodnicą dołączoną osobno?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości do 200 cm?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 1650 ml?

**Zgodnie z SWZ.**



Pakiet nr 6, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem tlenu o pojemności 2000 ml?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z maską nr 4 dołączoną osobno?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z maską nr 4 dołączoną osobno?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 17

Czy Zamawiający doprecyzuje do jakiej pompy (producent i typ) wymaga zestawu do podaży leków i płynów?

**Braun.**

Pakiet nr 6, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową kodowaną numerycznie?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 6, pozycja 18

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu stosowania w środowisku MR?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem zakończonym elastyczną końcówką (bez możliwości docięcia)?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 23, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren Redona o długości +/- 2 cm od podanej wartości?

**Tak.**

Pakiet nr 23, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści butelkę do odsysania ran wykonaną z PCV?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści butelkę do odsysania ran wykonaną z PCV?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 23, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez przewodnicy?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 23, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z dwoma otworami naprzeciwległymi?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 23, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z z niewielką ilością ftalanów, dopuszczoną dla wyrobów medycznych?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 23, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania i rozpuszczania leków z filtrem powietrza o wielkości 0,02µm, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 23, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer w rozmiarze Ch20?

**Tak.**

Pakiet nr 23, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 0,5-0,8l?

**Tak.**

Pakiet nr 23, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena o długości 105 cm?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 23, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarach: 16F, 18F i 21F?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę nasączoną jednostronnie środkami myjącymi?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 17 x 24,5 cm?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100 g/m<sup>2</sup> w części przedniej pokrytej środkiem myjącym oraz 70 g/m<sup>2</sup> w części tylnej bez środka myjącego?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę produkowaną wyłącznie zgodnie z ISO 9001:2015? Oferowana myjka nie jest kosmetykiem, w związku z czym nie stosuje się wymagań ISO 22716:2007.

**Tak.**

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści badania z 2017 roku na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* oraz *Coliforms*, *Streptococcus hemolyticus*?

**Tak.**

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną po 20 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę z terminem ważności 3 lat od daty produkcji?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści aplikator o długości 15,5 cm?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści aplikator pakowany po 250 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę o długości 17,5 cm?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę zarejestrowaną jako wyrób medyczny klasy IIa? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Tak.**

Pakiet nr 41, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści aplikator pakowany po 250 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100 g/m<sup>2</sup>?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę produkowaną wyłącznie zgodnie z ISO 9001:2015? Oferowana myjka nie jest kosmetykiem, w związku z czym nie stosuje się wymagań ISO 22716:2007.

**Tak.**

Pakiet nr 41, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści badania z 2017 roku na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* oraz *Coliforms*, *Streptococcus hemolyticus*?

**Tak.**

Pakiet nr 41, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę z terminem ważności 3 lat od daty produkcji?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 22 x 20 cm?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjki z możliwością podgrzania w mikrofalówce przez 20 sek. w 700W?

**Zgodnie z SWZ.**



Pakiet nr 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjki o składzie: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbát 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, sorbinian potasu, benzoesan sodu, perfum, ekstrakt z rumianku?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjki pakowane po 12 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjki wyłącznie z informacją na opakowaniu, aby wyrzucać myjki z odpadami medycznymi?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjki zarejestrowane na stawce podatku VAT 23%?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 17 x 23,5 cm?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści myjki z możliwością podgrzania w mikrofalówce przez 20 sek. w 700W?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści myjki o składzie: Dimetikon, Linoleamidopropyl PG-Dimonium Chloride Phosphate, Glukozyd laurylowy, Prowitamina B5, Alantoina, wyciąg z aloesu, Polisorbát 20, Sól tetrasodowa kwasu wersenowego, kwas cytrynowy, Witamina E, Chlorheksydyna, Gliceryna, Perfumy, Wyciąg z rumianku?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści myjki delikatnie perfumowane?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści myjki wyłącznie z informacją na opakowaniu, aby wyrzucać myjki z odpadami medycznymi?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści myjki zarejestrowane na stawce podatku VAT 23%?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 41, pozycja 7

Czy Zamawiający wymaga papieru do rejestratora termicznego Mindray z nadrukiem czy bez?

**Bez nadruku.**

Pakiet nr 41, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści papier do EKG w rozmiarze 50mm x 30m?

**Zgodnie z SWZ.**

pakiet 8, poz. 3-4

czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

**Zgodnie z SWZ.**

czy zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny PP?

Zgodnie z SWZ.

pakiet 8, poz. 4

czy zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20 g/m?

**Zgodnie z SWZ**

pakiet 9

czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m<sup>2</sup>?

**Zgodnie z SWZ.**

pakiet 10. poz. 2

Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Zgodnie z SWZ.**

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

**Zgodnie z SWZ.**

pakiet 24, poz. 1-5,8

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.

**Zgodnie z SWZ.**

czy zamawiający dopuści tłok w kolorze mlecznym?

**Zgodnie z SWZ.**

pakiet 24, poz. 1-4

czy zamawiający dopuści skalę nierozszerzoną?

**Zgodnie z SWZ.**

pakiet 25, poz. 5,7,8

czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

**Pomyłka pakietu**

pakiet 25, poz. 1-4

czy zamawiający dopuści strzykawki ze skalą:

Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml

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 ?

**Pomyłka pakietu**

pakiet 25, poz. 1-8,18,22,24,25

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-8,18,22,24,25 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Pomyłka pakietu.**

Pakiet 25, poz.22,24,

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

**Pomyłka pakietu.**

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

**Pomyłka pakietu.**

pakiet 25, poz. 24

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

**Pomyłka pakietu.**

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

**Pomyłka pakietu.**

pakiet 25, poz. 25

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

**Pomyłka pakietu.**

Pakiet 29, poz. 2

Czy zamawiający dopuści gramaturę 10 g/m<sup>2</sup>?

**Zgodnie z SWZ.**

Prosimy o dopuszczenie czepek pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w folię gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Zgodnie z SWZ.**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

**Zgodnie z SWZ.**



Pakiet 29, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Zgodnie z SWZ.**

Czy zamawiający dopuści czepki typu furazerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Zgodnie z SWZ.**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 29, poz. 4

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m<sup>2</sup>?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 29, poz. 1-4

Czy zamawiający wydzieli poz.1-4 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.

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 38, poz. 1,3,9,10,12,13,23,27,29,35,40-44

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,3,9,10,12,13,23,27,29,35,40-44 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.

**Zgodnie z SWZ.**

Zadanie 5

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania: Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową ułatwiająca zakładanie, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280 mm, średnia siła zrywania min. 34 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

**Zgodnie z SWZ.**

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergicznych ≤ 10 µg/g rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Certyfikat zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytotatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Nazwa rękawicy, strona i rozmiar nadrukowane bezpośrednio na rękawicy. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Zgodnie z SWZ.**

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 µg/g



rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Certyfikat zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

#### **Zgodnie z SWZ.**

Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania: Rękawice chirurgiczne, polichloroprenowe (neoprenowe), bezpudrowe, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni  $\geq 0,14$  mm, na mankiecie  $\geq 0,14$  mm, długość min. 285 mm, średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

#### **Zgodnie z SWZ.**

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania rękawic foliowych w jednym rozmiarze uniwersalnym.

#### **Zgodnie z SWZ.**

Zadanie 8

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania: Niesterylne jednorazowe ubrania chirurgiczne, składające się z bluzy i spodni: - Bluza: krótki rękaw, dekolt V wykończony białą lamówką, 3 kieszenie. - Spodnie: wiązane w pasie na troki, kieszeń z tyłu. Komplet wykonany z oddychającej włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, barierowości min. 49 mmH<sub>2</sub>O. Materiał odporny na wypychanie na sucho min. 140 kPa. Zgodne z EN 13795; wyrób medyczny klasy I. Dostępne w 6 rozmiarach oznaczonych wszywką na każdym produkcie: XS-XXL, kolor niebieski. Pakowane indywidualnie w torebkę foliową, zbiorczo 50 kompletów w kartonie zbiorczym.

#### **Tak.**

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka kolor niebieski, długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0. Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Ułożone płasko, możliwość łatwego, pojedynczego pobierania z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane, jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Jakość produkcji nadzorowana zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzona certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt.).

#### **Zgodnie z SWZ.**

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania: Półmaska filtrująca FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym (skuteczność filtracji > 99%). Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maskę posiada kompaktowy, anatomiczny kształt i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, wewnętrzną wkładkę poprawiającą szczelność i komfort użytkownika, taśmy nagłowia z regulacją długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji  $\geq 99\%$  cząstek o wielkości 0,6  $\mu$ m), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Pakowana zbiorczo w kartonik po 10 szt.

#### **Zgodnie z SWZ.**

Zadanie 9

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania: Niesterylne jednorazowe ubrania chirurgiczne, składające się z bluzy i spodni: - Bluza: krótki rękaw, dekolt V wykończony białą lamówką, 3 kieszenie. - Spodnie: wiązane w pasie na troki, kieszeń z tyłu. Komplet wykonany z oddychającej włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, barierowości



min. 49 mmH<sub>2</sub>O. Materiał odporny na wypychanie na sucho min. 140 kPa. Zgodne z EN 13795; wyrób medyczny klasy I. Dostępne w 6 rozmiarach oznaczonych wszywką na każdym produkcie: XS-XXL, kolor niebieski. Pakowane indywidualnie w torebkę foliową, zbiorczo 50 kompletów w kartonie zbiorczym.

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 34:

Pytanie 1 – pozycja nr 3, 4, 5 i 6.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pozycji 3, 4, 5 i 6 pojemniki na próbki histopatologiczne ze szczelnym zamknięciem na wcisk?

**Tak.**

Pytanie 1

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wynikające z niniejszej umowy uprawnienia i zobowiązania Wykonawcy nie mogą być przenoszone na inne podmioty pod jakimkolwiek tytułem prawnym, chyba że Kupujący wyrazi na to przeniesienie zgodę w formie pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności, za uprzednią zgodą podmiotu tworzącego – Ministra Spraw Wewnętrznych Rzeczypospolitej Polskiej. W szczególności, wynikające z niniejszej umowy uprawnienia i zobowiązania nie mogą być przenoszone na inne podmioty w wyniku wykonania umowy przelewu, ale także umowy poręczenia albo innej umowy zmieniającej strony stosunku obligacyjnego lub prowadzącej faktycznie do takiej zmiany. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 1.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5% łącznej wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto;”

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 1.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w wysokości 0,1% wartości tejże dostawy brutto.”

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2

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

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zapłata kar umownych zostanie dokonana w terminie 5 dni roboczych liczonych od dnia wystąpienia z żądaniem jej zapłaty.”

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku wad przedmiotu umowy, w tym także braków ilościowych sprzętu medycznego jednorazowego użytku, Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznej wymiany sprzętu medycznego jednorazowego użytku na pozbawione wad, w tym do uzupełnienia braków ilościowych sprzętu medycznego jednorazowego użytku, nie później niż w ciągu 2 dni roboczych licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną, przy czym dostawa nastąpi zgodnie z postanowieniem § 4 niniejszej umowy.”

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W sytuacjach, o których mowa w ust. 1 pkt. 2 oraz ust. 5, Kupujący, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, będzie miał nadto uprawnienie do nabycia u innego dostawcy, na koszt i ryzyko Wykonawcy taką samą ilość sprzętu medycznego jednorazowego użytku, zachowując roszczenie o zapłatę kar umownych i o naprawienie szkody wynikłej ze zwłoki. Koszt i ryzyko Wykonawcy ograniczone będą do różnicy pomiędzy ceną sprzętu medycznego jednorazowego użytku nabytego u innego dostawcy a ceną wynikającą z niniejszej umowy.”



**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 7

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 8

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Reklamacje Zamawiającego będą rozpatrywane przez Wykonawcę bezzwłocznie, nie później niż w ciągu 4 dni roboczych liczonych od dnia otrzymania od Kupującego zgłoszenia o wadzie.”

**Zgodnie z SWZ.**

DYREKTOR  
SP ZOZ MSWiA w OPOLU  
Jacek Bartosz

