



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WIELOSPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE  
SPWZOZ/ZPZ-2.III-382/19.2/2024/A.W.

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie  
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Stargard, 13.06.2024 r.

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy: Postępowanie przetargowe nr 19/TP/D/2024 na dostawy jednorazowych wyrobów medycznych na potrzeby bieżącej działalności SPWZOZ w Stargardzie w podziale na 21 pakietów.**

### **Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu 1**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 1** zgodzi się, ze względu na zakończenie produkcji, na wykreślenie lub wydzielenie **pozycji 1** do osobnego pakietu? Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostały w pakiecie asortyment.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu 4**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 1** w **pozycji 4** (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta) dopuści zestaw wyposażony w jedną strzykawkę luer-lock 30 ml; zestaw spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 3 – dotyczy wzoru umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 4:

4. W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 10% (słownie: dziesięciu procenta) wartości **niezrealizowanej części** umowy, o której mowa w § 3 ust. 4 niniejszej umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Sekretariat: 91/ 578 92 03  
Fax.: 91/ 391 18 83  
e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:  
Bank Gospodarstwa Krajowego  
97 1130 1176 0022 2051 5920 0005  
www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710  
REGON: 000304562  
KRS: 0000005388  
Rejestr Wojewody: 00000017670  
BDO:000108337



**Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety operacyjnej dwuwarstwowej ogramaturze włókniny min. 49 g/m<sup>2</sup>, i odporności na penetrację płynów min. 150 cm H<sub>2</sub>O. Pozostałe parametry serwety zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5 – dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w zakresie § 7 ust. 4 na następujące:

W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 10% (słownie: dziesięciu procenta) niezrealizowanej wartości umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 6 – dotyczy Pakietu 6, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga koca na całe ciało pacjenta o wymiarach 2270x1330 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga koca na całe ciało pacjenta.**

**Pytanie nr 7 – dotyczy Pakietu 6, poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie, czy potwierdzając kompatybilność koców ze wskazanym ogrzewaczem pacjenta Zamawiający będzie wymagał przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia producenta wymienionego urządzenia o kompatybilności oferowanych koców ze wskazanym urządzeniem?

**Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał oświadczenia potwierdzającego kompatybilność.**

**Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu 14**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę z hypoalergicznym żelem myjącym do jednorazowego użycia, wykonaną z włókna poliestrowego, o wymiarach 12 x 20 cm i gramaturze 100 g/m<sup>2</sup> (Jest to standardowy rozmiar i gramatura gąbki powszechnie stosowana w polskich szpitalach. Taka wielkość myjki zapewnia komfort mycia i zawiera wystarczającą ilość środka myjącego, który wystarcza na umycie 1 dorosłej osoby). Opakowanie jednostkowe 24 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Z obrazkową instrukcją użytkowania oraz hypoalergicznym żelem i oznakowaniem na opakowaniu:  
-pH5,5

-testowane dermatologicznie





SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WIELOSPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

-skład

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie  
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Normy europejskie nie stawiają wymogu, aby na opakowaniu musiała być zamieszczona informacja o hypoalergicznosci żelu i pisemna instrukcja obsługi, jeżeli wystarczająca jest w postaci obrazkowej. Oferowana przez nas myjka produkowana jest zgodnie z najwyższymi standardami bezpieczeństwa pacjenta, co jest potwierdzone wpisem do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych CPNP (oznacza to, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest to gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem). W związku z tym wymóg posiadania raportu bezpieczeństwa i badań aplikacyjnych na min. 30 osobach jest bezzasadny i niezgodny z obowiązującymi przepisami, które wyznaczają normy europejskie - czyli posiadanie wpisu do CPNP.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu 14

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez żel osobnego raportu bezpieczeństwa i badań aplikacyjnych, na min. 30 osobach. Uzasadnienie: - środek myjący (np. w postaci żelu) jest tylko jednym ze składników gotowego produktu jakim jest gąbka (myjka) do mycia. Przebadanie tylko środka myjącego nie gwarantuje bezpieczeństwa ostatecznego produktu, w którego skład wchodzi w większości np. użyty materiał, którym myje się bezpośrednio skórę pacjenta. Ważne są też elementy takie jak: warunki produkcji, dostosowanie produkcji do obowiązujących regulacji prawnych w zakresie produktów kosmetycznych (np. ISO producenta), przestrzeganie warunków higieny itp. Proszę zauważyć, że raport bezpieczeństwa samego żelu (a takie wymagania Państwo zapisali) nie określa, że został on zastosowany właśnie w tym konkretnym rodzaju myjek! Ten wymóg ma sens jedynie wtedy, gdybyście Państwo kupowali sam żel! Jak rozumiemy, procedura przetargowa dotyczy gotowego produktu w postaci myjki (gąbki) ze środkiem myjącym. W tej sytuacji jedynie wszechstronne badania gotowego produktu (czyli myjki ze środkiem myjącym), które są wymagane aby uzyskać wpis do CPNP, dają Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa oraz, że kupuje produkt wszechstronnie przebadany i wyprodukowany zgodnie z obowiązującymi normami prawnymi dla tegoż produktu kosmetycznego w jego wersji ostatecznej (gotowej do stosowania). Podsumowując, badanie bezpieczeństwa żelu (o którym nawet nie ma pewności, że występuje w oferowanym, gotowym produkcie) nie stanowi żadnej przesłanki merytorycznej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu.**

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: [biuro@zozstargard.pl](mailto:biuro@zozstargard.pl)

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego  
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

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

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



### Pytanie 10 – dotyczy Pakietu 14

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny i naszym zdaniem skuteczniejszy o następujących parametrach.

Myjka rękawica do mycia ciała pacjenta, z włókna poliestrowego, nasączona mydłem dermatologicznym z ekstraktem z aloesu. Ergonomiczna budowa zapobiega zsunięciu się z ręki w trakcie używania – zwężana w nadgarstku. Zgrzewana termicznie, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta. Możliwość stosowania u niemowląt.

- wymiary: 24 x 17 x 0,3 cm
- ilość: w opakowaniu pojedynczym 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości
- przednia warstwa z mydłem: 100g/m<sup>2</sup> +/- 5%
- tylna warstwa: 50g/m<sup>2</sup> +/- 5%

Z obrazkową instrukcją użytkowania oraz z hypoalergicznym żelem i oznakowaniem na opakowaniu:

-pH5,5

-testowanadermatologicznie

-skład

Normy europejskie nie stawiają wymogu, aby na opakowaniu musiała być zamieszczona informacja o hypoalergiczności żelu i pisemna instrukcja obsługi, jeżeli wystarczająca jest w postaci obrazkowej. Oferowana przez nas myjka produkowana jest zgodnie z najwyższymi standardami bezpieczeństwa pacjenta, co jest potwierdzone wpisem do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych CPNP (oznacza to, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest to gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem). W związku z tym wymóg posiadania raportu bezpieczeństwa i badań aplikacyjnych na min. 30 osobach jest bezzasadny i niezgodny z obowiązującymi przepisami, które wyznaczają normy europejskie - czyli posiadanie wpisu do CPNP.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu 4, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących parametrach:

wkłady mają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia”, o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy



jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wkłady częściowo sprasowane (do max 23 cm, ze względu na zastosowanie grubszej, bardziej wytrzymałej filii), by ograniczyć powierzchnię magazynową. Pozostałe jak w SIWZ.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki mocowane w identyczny sposób, jak obecne).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### Pytanie nr 12 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści osłonę oka gotową do użycia komorę suchą z dziurkami, o ergonomicznym kształcie i lekkości. Zalecana w przypadku leczenia urazów oka i stanów zapalnych, jak również po operacjach. Hipoalergiczna warstwa samoprzylepna (mocująca) odpowiada wymogom delikatnej i wrażliwej skóry. Produkt sterylny, jednorazowego użytku. Dostępna o wymiarach: 11,3 x 8 cm (dla dorosłych) lub 9.5 x 6.5 cm (dla dzieci), zdjęcie poglądowe poniżej?



**Odpowiedź: Zamawiający**

**nie dopuszcza.**

#### Pytanie nr 13 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękojeść wykonaną z lekkiego stopu metali?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### Pytanie nr 14 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękojeść nie posiadającą możliwości stosowania w środowisku MRI?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 15 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową nie posiadającą wzmocnionego koniuszka?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 16 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z balonikiem kontrolnym oznaczonym rozmiarem i numerem serii, natomiast na rurce oznaczony rozmiar, zakres wagi i objętość mankietu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 17 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową kodowaną kolorystycznie na zabezpieczeniu balonika kontrolnego (zdjęcie poglądowe poniżej)?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 18 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 4-5**

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadającą łukowaty kształt, rurka oraz mankiety stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiety, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski. Maska sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 19 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 6-12**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania mankietu o obniżonej przenikalności dla podtlenu azotu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu.**

**Pytanie nr 20 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 22-25**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania mankietu o obniżonej przenikalności dla podtlenu azotu?

**Odpowiedź: Zamawiający w SWZ nie ujął wymogu posiadania o obniżonej przenikalności dla podtlenu azotu.**

**Pytanie nr 21 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 22-25**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania ciągłej kontroli ciśnienia w mankiecie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu.**

**Pytanie nr 22 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 22-25**

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki (widoczny po zaintubowaniu) oraz na baloniku kontrolnym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 23 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 22-25**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania oznaczenia poziomu strun głosowych?

**Odpowiedź: Zamawiający w SWZ nie ujął takiego wymogu.**

**Pytanie nr 24 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 32-36**

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w mlecznym kolorze?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 25 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 32**

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 90mm / 3?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WIELOSPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie  
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

**Pytanie nr 26 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 33**

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 80mm / 2?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 34**

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 70mm / 1?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 28 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 35**

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 60mm / 0?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 29 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 36**

Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 50mm / 00?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 30 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 37-40**

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z nieznaczną ilością ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 31 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 41-43**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pomiaru ciśnienia w mankiecie rurki tracheostomijnej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od tego wymogu.**

**Pytanie nr 32 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 41-43**

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z nieznaczną ilością ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 33 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 43**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie rurki tracheostomijnej w rozmiarze 9,5mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Sekretariat: 91/ 578 92 03  
Fax.: 91/ 391 18 83  
e-mail: [biuro@zozstargard.pl](mailto:biuro@zozstargard.pl)

Konto bankowe:  
Bank Gospodarstwa Krajowego  
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005  
[www.zozstargard.pl](http://www.zozstargard.pl)

NIP: 854-19-38-710  
REGON: 000504562  
KRS: 0000005388  
Rejestr Wojewody: 000000017670  
BDO:000108337





SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WIELOSPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie  
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

**Pytanie nr 34 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 52**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 255mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 35 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 53**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 340mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 36 – dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 54**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 340mm dla rurek intubacyjnych w rozmiarze >5,5, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 37 – dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 60-80mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 38 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści prostokątną myjkę nasączoną środkiem myjącym o neutralnym pH (5,5), aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą, jednorazowego użytku, wykonana z poliestru o wymiarach 12 cm x 20 cm, grubość ok. 0,5cm, gramatura 100g/m<sup>2</sup>, nie zawiera lateksu, instrukcja użycia na opakowaniu jednostkowym w formie obrazkowej, informacje na opakowaniu w języku polskim, opakowanie jednostkowe po 24 sztuki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 39 – dotyczy Pakietu nr 14, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'24 sztuki z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 40 – dotyczy Pakietu nr 5, pozycja 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 2 dopuści jednorazowy układ oddechowy, dedykowany do urządzeń Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym, przystosowany do nawilzaczy F&P, generator IF, regulowaną rurę 10 mm typu Superset rozciągliwą do skutecznego odprowadzenia

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: [biuro@zozstargard.pl](mailto:biuro@zozstargard.pl)

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2051 5920 0005

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

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



gazów oraz linię do monitorowania ciśnienia oraz zestaw trzech nosków do układu w rozmiarze S, M, L, obecnie stosowany przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 41 – dotyczy Pakietu nr 5, pozycja 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 3 dopuści komory do aktywnego nawilżania do nawilżacza MR850 o dużej objętości automatycznie napełnianą, z drenem połączonym na stałe, z dwoma pływakami zapewniającymi bezpieczeństwo, wbudowanym filtrem, wyraźnie widocznym wskaźnikiem poziomu wody, z osłonką przeciw oparzeniową?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42 – dotyczy Pakietu 16, pozycja 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 3 dopuści układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratora Newport HT 70 składający się z jednej rury o gładkim świetle wewnątrz, zastawki wydechowej i linii do monitorowania, układ zakończony kapturkiem zabezpieczającym, mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 43 - dotyczy załącznika nr 6 projekt umowy, §3 ust. 9**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

*„Zapłata za zrealizowaną dostawę będzie odbywała się na podstawie faktury dostarczonej Zamawiającemu najpóźniej w terminie 7 dni od dnia wykonania dostawy przedmiotu umowy do Zamawiającego.”*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 44 – dotyczy Pakietu 5**

Prosimy o wyjaśnienie czy w zakresie Pakietu nr 5 Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty częściowej lub wydzieli poz. 1 do odrębnego zadania.

Dodatkowo prosimy o doprecyzowanie czy w poz. 2 Zamawiający oczekuje układu posiadającego zabezpieczenie przeciwdrobnoustrojowe oparte na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności, przystosowany do czepca do terapii wymiennych oraz czapeczki, w składzie:

- odcinek wdechowy wew. 10 mm: część podgrzewana dł. 1,2 m, część niepodgrzewana umieszczana w inkubatorze dł. 0,3m,





SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WIELOSPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie  
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem dł. 0,6 m,
- odcinek do pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m,
- klipsy mocujące (4 szt.),
- zestaw generatora, w komplecie znajdują się:
  - generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
  - kołyska wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, umożliwia stabilne umiejscowienie generatora na czepcu za pomocą rzepu oraz zmianę kąta nachylenia generatora i utworzenie tzw. garbu lub niecki w celu uzyskania szczelności systemu,
  - końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
  - odcinek wydechowy niepodgrzewany z pamięcią kształtu i perforacją w postaci regularnych otworów zabezpieczających przed okluzją, umiejscowionych na wierzchołkach karbowania, na całej długości odcinka,
  - linia wdechowa i pomiaru ciśnienia ze złączką dwudrożną,
  - miarka.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.**

**Pytanie nr 45 – dotyczy Pakietu 8**

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie serwety o gramaturze 55g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 46 – dotyczy Pakietu 9**

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie osłony na przewodymedyczne złożonej harmonijkowo w rozmiarze 15x250 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 47 – dotyczy Pakietu 9**

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie osłony na przewody złożonej teleskopowo rozmiarze 13x235 cm?

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: [biuro@zozstargard.pl](mailto:biuro@zozstargard.pl)

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego  
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

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

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 48 – dotyczy wzoru umowy**

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

§ 7 pkt.4. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmodyfikowanie danego paragrafu w następujący sposób: „W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 5% (słownie: dziesięciu procenta) wartości umowy, o której mowa w § 3 ust. 4 niniejszej umowy.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 49 – dotyczy wzoru umowy**

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

§ 7 pkt.6. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmodyfikowanie danego paragrafu w następujący sposób: „Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20 % wartości, o której mowa w § 3 ust. 4 umowy.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Z-CA DYREKTORA**  
ds. Lecznictwa

Barbara Turkiewicz