



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Gostyń, dnia 11 kwietnia 2023 r.

Dotyczy postępowania pn: Dostawa wyrobów medycznych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Gostyniu.

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: SPZOZ.231.1/1/2023

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sterylną butelkę do długotrwałego odsysania ran o pojemności 200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

2. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny nakłuwacz o grubości igły 23G (0,6mm) zamiast 21G (0,8mm), co wpłynie na zmniejszenie dyskomfortu przy nakłuwaniu - w szczególności u dzieci, z mechanizmem jedno sprężynowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

3. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy w opakowaniu a'100szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

4. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rozmiar cewnika CH6 zamiast CH5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

5. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 16-18

Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonany z medycznego PCV zawierającego śladowe ilości ftalanów, dzięki którym noski są elastyczniejsze i mniej traumatyczne?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Należy również zaznaczyć, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym. Nadto dopuszczenie ww. cewnika pozwoli złożyć konkurencyjne oferty, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

6. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze noworodkowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza cewnik w rozmiarze noworodkowym.

7. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze dla dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

8. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 56**

Czy Zamawiający dopuści introduktor z zastawką w rozmiarze 5F zamiast 4F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

9. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 60**

Czy Zamawiający dopuści kaniule do wlewów dożylnych z portem bocznym średnica 24G (0,7mm)x długość 19mm; cienki cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG, ze standardową końcówką luer-lock, z silikonową zastawką zabezpieczającą przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, port boczny kodowany kolorem, wyposażona w zwykły korek portu bocznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

10. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 60**

Czy Zamawiający dopuści kaniule do wlewów dożylnych z portem bocznym średnica 24G (0,7mm)x długość 19mm; cienki cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG, ze standardową końcówką luer-lock, z filtrem hydrofobowym zabezpieczającym przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, port boczny kodowany kolorem, wyposażona w samodomykający się korek portu bocznego?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

11. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 61-66**

Czy Zamawiający dopuści katetery pakowane lekko zwinięte?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

12. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 70**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu handlowym a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem liczby opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

13. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 73**

Czy Zamawiający dopuści łącznik z kontrolą siły ssania, sterylny kompatybilny z drenami o średnicach od CH4 do CH18?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

14. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 74**

Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów dwustronny; średnica 10 oraz 8,5mm, długość 68mm, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

15. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 79**

Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate o pojemności użytkowej 300ml i maksymalnej 900ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści miski nerkowate o pojemności użytkowej 300ml i maksymalnej 900ml.

16. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 82 i 84**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opasek w jednym rozmiarze dedykowanym dla dorosłych o dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

17. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 86-89**

Czy Zamawiający oczekuje igieł typu motylek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje igieł typu motylek.

18. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 90**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z dwukanałowym, czteropłaszczyznowym, ostrym kolcem, z komorą o długości 55mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

19. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 90**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

20. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 90**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

21. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 90**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

22. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 92**

Czy Zamawiający dopuści pompkę w kształcie walca o długości min. 11cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

23. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 123**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik w rozmiarze CH14 z balonem 5ml, reszta rozmiarów i parametrów zgodnie z swz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zgłębnik w rozmiarze CH14 z balonem 5ml, reszta rozmiarów i parametrów zgodnie z SWZ.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

24. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 129**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z dokładniejszą skalą 0,01ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza strzykawki z dokładniejszą skalą 0,01ml.

25. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 130**

Czy Zamawiający dopuści pasy zaopatrzone w wewnętrznej części w wiskozę oraz poliester, a także w welur po zewnętrznej stronie zakończonej rzepem z klamrą?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza skórzane pasy zaopatrzone w wewnętrznej części w wiskozę oraz poliester, a także w welur po zewnętrznej stronie zakończonej rzepem z klamrą.

26. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 130**

Czy Zamawiający dopuści pasy wielorazowe? Zawsze po jednym razie może wyrzucić.

Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił, że wymaga w pozycji 130 pasów wielorazowych.

27. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 131**

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników dla a'90 z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 131 wymaga pasów na nadgarstek i kostkę, nie zaś pojemników.

28. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 134**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenów w rozmiarach CH12 do CH24 co 2?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

29. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 136**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml z łącznikiem typu T F/M, ustnikiem, rurką karbowaną i drenem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

30. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 137-138**

Czy Zamawiający dopuści woreczki w opakowaniach foliowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

31. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 139**

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny silikonowy, z nierozszerzanym końcem dystalnym z racji elastyczności materiału, z którego jest wykonany. Występujący w rozmiarach: 18,20,21,24,26,27,30,33?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

32. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 140

Czy Zamawiający dopuści ustnik w rozmiarze 20x26mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści ustnik w rozmiarze 20x26mm.

33. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 141

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sond w rozmiarach: 16, 18 i 20F?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie sond w rozmiarach: 16, 18 i 20F.

34. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 141

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie sond z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy.

35. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 143

Czy Zamawiający dopuści do wyceny poniższy zestaw położniczy:

Pakiet A

1 szt. podkład chłonny 40 x 60 cm

1 szt. podkład nieprzemakalny

2 szt. ręczniczki do rąk

2 pary rękawiczek lateksowych

Pakiet B

1 szt. gruszka do odsysania wydzieliny

4 szt. zaciski pępowinowe

4 szt. kompresy włókninowe 7,5 x 7,5 cm

1 szt. nożyczki do pępowiny

Pakiet C

1 szt. opaska identyfikacyjna dla noworodków

1 szt. kocyk dla noworodka 100 x 60 cm

2 szt. ręczniczki do rąk

1 szt. pielucha dla noworodka

1 szt. podpaska higieniczna

1 szt. torba foliowa na łożysko

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zaoferowany zestaw położniczy.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

36. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 156**

Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 13 x 122 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

37. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 157**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny osłonę w rozmiarze 16 x 250 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

38. **Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 157**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie a'1 szt, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

39. **Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet o gramaturze 60g/m² i chłonności 600%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie serwet o gramaturze 60g/m² i chłonności 600%.

40. **Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej serwetki chłonnej wykonane z włókniny typu spunlance o gramaturze 56g/m², oraz chłonności 527%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie sterylnej serwetki chłonnej wykonanej z włókniny typu spunlance o gramaturze 56g/m² oraz chłonności 527%.

41. **Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5, 6, 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m²?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m².

42. **Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5, 6, 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha z włókniny polipropylenowej tylko w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie fartucha z włókniny polipropylenowej tylko w rozmiarze L i XL.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

43. **Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5, 6, 7**

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

44. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści kraniki wyłącznie z optycznym indykatorem położenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

45. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z wysokiej jakości teflonu, o przepływie 17ml/min spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

46. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z wysokiej jakości teflonu, o przepływie 23ml/min spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

47. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 6-10**

Czy Zamawiający dopuści kaniule z pasywnym elementem zabezpieczającym igłę wykonanym z polietylenu o małej gęstości LDPE?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

48. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wyposażoną w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, sterylizowana tlenkiem etylenu, o przepływie 90ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



49. Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy posiadający właściwości:

WŁAŚCIWOŚCI:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

50. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

51. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 5-8

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

52. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'240 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

53. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 5-9**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,08mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

54. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 5-9**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,10mm+/-0,01, na dłoni 0,07mm+/-0,01, na mankiecie 0,06mm+/-0,01?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

55. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 5-9**

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania rękawic z możliwością dozowania i pobierania pojedynczej rękawicy od spodu opakowania zawsze za mankiet?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z SWZ oczekuje opakowania z możliwością dozowania i pobierania pojedynczej rękawicy za mankiet.

56. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 10-13**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaofiarowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

57. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 18-21**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaofiarowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

58. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 29-33**

Czy Zamawiający dopuści rękawice sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

59. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 34-40**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości 280-300 w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

60. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 48-50**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max 33µg/g?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

61. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 48-50**

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające teksturę na palcach i dłoni?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

62. **Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 51-52**

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

63. **Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 2**

Czy Zamawiający ma na myśli fartuch sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie określił, czy fartuch ma być sterylne czy nie.

64. **Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem wykonanym z poliestru?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

65. **Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające w kolorze niebieskim, z bluzą z krótkim rękawem, posiadającą wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania i 3 kieszeniami (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej) oraz ze spodniami wiązanymi na troki w pasie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

66. **Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny w rozmiarze S-XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

67. **Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

68. Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 2 sztuki.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

69. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 150x230cm zamiast 150 x 240cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

70. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw z 4 serwetkami 30x30cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

71. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wzmocnioną serwetę Mayo w rozmiarze 80x145cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

72. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

73. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 25-26

Czy Zamawiający dopuści rurki skalowane co 1 cm, spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

74. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 42

Prosimy o określenie oczekiwanego rozmiaru pokrowca na materac?

Odpowiedź: Zamawiający określa rozmiar pokrowca na 75x190 +/- 5 cm.

75. Dotyczy Pakietu nr 23 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści worki posiadające dokładną skalę pomiarową (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczoną na worku, pozwalającą na dokładne oszacowanie objętości płynu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza worki posiadające dokładną skalę pomiarową (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczoną na worku, pozwalającą na dokładne oszacowanie objętości płynu.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

76. Dotyczy Pakietu nr 29 poz. 4-5

Czy Zamawiający dopuści przylepiec nawinięty na szpulkę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza przylepiec nawinięty na szpulkę.

77. Dotyczy Pakietu nr 29 poz. 4-5

Czy Zamawiający dopuści przylepiec w kolorze cielistym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

78. Dotyczy Pakietu nr 31 poz. 7

Czy Zamawiający ma na myśli gazę sterylną o powierzchni 1m²?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga gazy jałowej 1m x 1m, czyli 1m².

79. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 minut?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 minut.

80. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane a'1 sztuka z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

81. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy Zamawiający ma na myśli rękawy opatrunkowe siatkowe o długości 25m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli rękawy opatrunkowe siatkowe o długości 25m w stanie rozciągniętym.

82. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy Zamawiający dopuści rękawy opatrunkowe siatkowe o długości 10m w stanie spoczynku i 25m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

83. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy Zamawiający dopuści wycenę za rękaw opatrunkowy o długości 10m w stanie spoczynku z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

84. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości max 1,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

85. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 1,5-3,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

86. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 2,5-4,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

87. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 4,0-6,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

88. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 6,5-13,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

89. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy siatkowy o szerokości 8,0-14,0 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

90. Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 7,5x7,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

91. **Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 10x10cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

92. **Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

93. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podwiązek konfekcjonowanych 3 x 45cm lub 6 x 45cm z odpowiednim przeliczeniem ilości saszetek? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2). Jednocześnie Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.

94. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 16**

Czy nie zaszła omyłka w ilościach? W kolumnie „Ilość” wpisana jest wartość 4,08. Prosimy o doprecyzowanie ilości w w/w pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w kolumnie „Ilość” w pakiecie 35 pozycja 16 winno widnieć „48”

95. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 65mm? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2). Jednocześnie Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.

96. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 25**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu o grubości 3/0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

97. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły okrągłej wzmocnionej o długości 26mm lub 36mm (igła wykonana z najwyższej jakości stali chirurgicznej serii 300 odporna na odkształcenia)? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2). Jednocześnie Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.

98. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 90cm? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2). Jednocześnie Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.

99. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 27-30**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł okrągłych wzmocnionych tj. wykonanych z najwyższej jakości stali chirurgicznej serii 300 odpornej na odkształcenia? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł okrągłych wzmocnionych tj. wykonanych z najwyższej jakości stali chirurgicznej serii 300 odpornej na odkształcenia.

100. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 29**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 17mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 17mm.

101. **Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 30**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o grubości 5/0 z igłą o długości 17mm? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2). Jednocześnie Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu.

102. **Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 20mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

103. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 70cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 70cm.

104. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o krzywiznie ½ koła?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

105. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 26mm lub 36mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

106. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 20mm lub 26mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

107. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 12, 13, 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 70cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 70cm.

108. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim.

109. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem wszytym standardowo na prosto?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

110. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

111. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający wzmocnienie na rękawach min. 1/2 długości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

112. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim, w rozm. S-XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

113. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,16mm+/-0,02, na dłoni 0,09mm+/-0,02?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

114. Dotyczy Pakietu nr 48 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm+/-0,02, na dłoni 0,14mm+/-0,02?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

115. Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy (Tom II SWZ, wzór umowy)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że termin wskazany w § 3 ust. 2 (tj. 48 godzin) będzie liczony w dni robocze (zgodnie z § 3 ust. 3 wzoru umowy).

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji § 3 ust. 2 projektu umowy, jak niżej:

„Dostawy będą realizowane w terminie 2 dni roboczych liczonych od dnia przesłania przez Zamawiającego zamówienia do Wykonawcy.”

116. Dotyczy § 5 ust. 1 wzoru umowy (Tom II SWZ, wzór umowy)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że zgodnie z § 5 ust. 8 dopuszcza dostarczenie faktury VAT w formacie PDF tym samym odstępując od wymogu dostarczenia oryginału faktury wraz z dostawą.

Odpowiedź: W § 5 ust. 8 projektu umowy Zamawiający dopuścił przesłanie FV w pliku *.pdf.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

117. Dotyczy części Formularza oferty – formularz cenowy, TOM III SWZ

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy wykonawca ma przenieść opis przedmiotu zamówienia umieszczony w pliku .xls „Tom III SWZ” do wzoru w formularzu oferty (s. 15 pliku SWZ), czy należy ten wzór pominąć i do oferty załączyć poszczególne części, na które wykonawca składa ofertę wypełniając plik .xls „Tom III SWZ”?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ Zamawiający wymaga złożenia Formularza ofertowego zgodnie z obowiązującym wzorem, którego treść musi odpowiadać określonym w SWZ wymogom. Należy wskazać, że Zamawiający oczekuje wyraźnego wskazania nr Pakietu, na który składa Wykonawca ofertę oraz zgodności przedmiotu zamówienia z OPZ wskazanym przez Zamawiającego.

118. Dotyczy załącznika nr 1a do SWZ – wzór fakultatywnego oświadczenia Wykonawcy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, czy miał na myśli *Wypełnić i złożyć tylko w przypadku odpowiedzi twierdzącej w cz. 3 pkt g-i Formularza oferty (Załącznik nr 1)*. Zamawiający powołał się na pkt h-j. W formularzu oferty nie występuje pkt „j”, a pkt g powołuje się na podwykonawców, o których mowa w ww. oświadczeniu. Zwracamy się z prośbą o dodatkowe potwierdzenie, że załącznik nr 1a do SWZ nie stanowi integralnej części formularza oferty (jego nazwa to „FORMULARZ OFERTOWY cd.”) i do oferty należy go złożyć tylko fakultatywnie (tj. w przypadku, jeżeli pojawią się twierdzące odpowiedzi w pkt g-i)?

Odpowiedź: Zamawiający prostuje oczywistą omyłkę pisarską na: „cz. 3 pkt g-i” Formularza oferty. Zamawiający potwierdza, że „c.d. Formularza oferty – Załącznik nr 1a” Wykonawca składa, gdy zamierza korzystać z podwykonawców i powołuje się na informacje, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

119. Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętnicznych wprowadzany po igle, wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. Wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF), optyczny-(czarne paski/znaczkę w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4” (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Przeroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przyszycia. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w jęz. polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje opisanego cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętnicznych.

120. Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby kaniule były pakowane po 25sztuk w opakowaniu i zawierały instrukcje obsługi w każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na wycenę opakowań a 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem. Instrukcja obsługi jest niezbędna i zgodna z wymogami prawa, a Zamawiający oczekuje wyrobów medycznych spełniających wymogi prawa obowiązującego na terenie RP.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

121. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1**

Czy oferowane kaniule dotętnicze mają posiadać informację o czasie utrzymywania do 30 dni umieszczoną w każdym opakowaniu handlowym?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na taką informację, ale nie wymaga.

122. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zaferowany produkt w pak 9 poz 2 kranik trójdrożny z drenem przedłużającym 7cm ma posiadać dodatkowy zawór do wstrzyknięć? Pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje, by kranik trójdrożny z drenem przedłużającym 7cm posiadał dodatkowy zawór do wstrzyknięć.

123. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 3 i 4**

W związku z wycofaniem przez producenta, kaniuli dożylniej wyposażonej w cewnik z **PTTE** i wprowadzeniem na rynek kaniuli przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, wykonanej z **unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego**, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) z dodatkowym otworem przy ostrzu igły umożliwiającym natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi), opakowaie blister pack , prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyżej opisanego produktu:

W poz 3 Rozmiar 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min.

W poz 4 Rozmiar 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane kaniule opisane w pytaniu.

124. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia, czy Zamawiający oczekuje kaniuli posiadającej port boczny w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, samodomykający, posiadający zastawkę wykonaną z materiału innego niż silikon oraz kaniuli posiadającej skrzydełka bezbarwne bez możliwości przysycia, bez filtra hydrofobowego bez zawartości lateksu oraz ftalanów. Pakowana w opakowanie blister bez oznaczenia kolorystycznego bez oznaczenia o braku lateksu i ftalanu. Prędkość przepływu 42ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie zaszła omyłka pisarska, jednak Zamawiający zezwala na zaferowanie kaniul opisanych w pytaniu.

125. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia, czy Zamawiający oczekuje kaniuli posiadającej port boczny w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, samodomykający, posiadający zastawkę wykonaną z materiału innego niż silikon oraz kaniuli posiadającej skrzydełka bezbarwne bez możliwości przysycia, bez filtra hydrofobowego bez zawartości lateksu oraz ftalanów. Pasywny element zabezpieczający igłę wykonany z polipropylenu lub polietylenu. Pakowana w opakowanie blister bez oznaczenia kolorystycznego bez oznaczenia o braku lateksu i ftalanu.

Prędkość przepływu 42ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Nie zaszła omyłka pisarska, jednak Zamawiający zezwala na zaoferowanie kaniul opisanych w pytaniu.

126. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o prędkości przepływu 67ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule o prędkości przepływu 67ml/min.

127. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o prędkości przepływu 103ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule o prędkości przepływu 103ml/min.

128. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o prędkości przepływu 133ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule o prędkości przepływu 133ml/min.

129. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o prędkości przepływu 270ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule o prędkości przepływu 270ml/min.

130. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 11**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia, czy Zamawiający oczekuje kaniuli posiadającej port boczny w kolorze identyfikującym rozmiar kaniuli, samodomykający, posiadający zastawkę wykonaną z materiału innego niż silikon oraz kaniuli posiadającej skrzydełka bezbarwne bez możliwości przysycia, bez filtra hydrofobowego bez zawartości lateksu oraz ftalanów. Pakowana w opakowanie blister bez oznaczenia kolorystycznego bez oznaczenia o braku lateksu i ftalanu.

Prędkość przepływu 67ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie zaszła omyłka pisarska, jednak Zamawiający zezwala na zaoferowanie kaniul opisanych w pytaniu.

131. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bez nazwy własnej bezpośrednio na produkcie. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Nie zaszła omyłka pisarska, jednak Zamawiający zezwala na zaoferowanie kaniul opisanych w pytaniu.

132. **Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 13**

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany produkt posiadał na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany produkt posiadał na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

133. Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 13

Czy Zawawiający oczekuje aby zaofertowany w pak. 9 poz. 13 zamknięty system dostępu naczyniowego, pochodził od tego samego producenta co kaniule w poz. 1-12, umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności dla kaniul obwodowych, koreczków i portów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje, aby zaofertowany w pak. 9 poz. 13 zamknięty system dostępu naczyniowego, pochodził od tego samego producenta co kaniule w poz. 1-12, umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności dla kaniul obwodowych, koreczków i portów.

134. Dotyczy umowy

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/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 może przekazać, ale nie musi opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień.

135. Dotyczy wzoru umowy:

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: Zamawiający nie wyraża zgody.

136. Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

137. Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej? Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, jednak będzie stosował powszechnie obowiązujące przepisy w zakresie ewaluacji zapisów umowy.

138. Dotyczy Pakietu nr 37

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD. W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy: „1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi. Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Zamawiający każdorazowo wymaga, aby zaferowane wyroby medyczne spełniały wymogi ustawy o wyrobach medycznych.

139. Dotyczy Pakietu nr 37

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynnik rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”
Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.:
„Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź: Zamawiający każdorazowo wymaga, aby zaoferowane wyroby medyczne spełniały wymogi ustawy o wyrobach medycznych.

140. Dotyczy Pakietu nr 37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz.4 pojemnika na próbki histopatologiczne o pojemności 200 ml, o średnicy górnej ok.60mm i wysokości ok.79 mm., wykonanego z polipropylenu, z zakrętką.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

141. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 70, 82-85, 90, 91, 105, 107-109, 111-113, 137-138, 147, 154, 160-161

Czy zamawiający wydzieli poz. 70,82-85,90,91,105,107-109,111-113,137-138,147,154,160-161 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.

142. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 70

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w SWZ opakowań a 80 sztuk.

143. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 90

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

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

144. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 90

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

145. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 90

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2). Nazwa na przyrządzie pozwala na identyfikację już po otwarciu opakowania indywidualnego.

146. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 90

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

147. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 91

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

148. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 91

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2). Nazwa na przyrządzie pozwala na identyfikację już po otwarciu opakowania indywidualnego.

149. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 111

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań a 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

150. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 137-138, 147, 161

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

151. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5-7

Czy zamawiający wydzieli poz.5-7 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.

- Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?
- Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:
 - o Mankiet 5 cm
 - o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)
 - o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko
 - o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji do osobnego pakietu. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

152. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 3-5, 9-11

Czy zamawiający wydzieli poz.3-5,9-11 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 wydzieli pozycji do osobnego pakietu.

153. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 9-11

Czy zamawiający dopuści kompresy 30 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

154. Dotyczy Pakietu nr 31 poz. 1-6

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

155. Dotyczy Pakietu nr 31 poz. 1-10

Czy zamawiający wydzieli poz.1-10 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 wydzieli pozycji do osobnego pakietu.

156. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-9 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 wydzieli pozycji do osobnego pakietu.

157. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 5-9

Czy zamawiający oczekuje wycenę za opakowanie zawierające 25 mb w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje wycenę za opakowanie zawierające 25 mb w stanie rozciągniętym.

158. Dotyczy Pakietu nr 54

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści gwoździe o średnicy $\varnothing 3,5$ lub $\varnothing 4$ zamiast $\varnothing 4,5$? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie gwoździ o średnicy $\varnothing 4$ w pozycji nr 6.

159. Dotyczy zapisów wzoru umowy

Czy Zamawiający zmieni termin określony w §3 ust. 2 z „24 godzin” na „2 dni robocze”? Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy a Zamawiającego termin dostawy wyznaczony w godzinach jest dla Wykonawcy niekorzystny, ponieważ w sytuacji gdy zgłoszenie wpłynie w piątek pod koniec dnia pracy Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji § 3 ust. 2. Patrz. odpowiedź na pytanie nr 115.

160. Dotyczy zapisów wzoru umowy

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §6 ust. 1 pkt 1 z 1% na 0,5%? Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej.

Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym Załącznik do SWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych.

Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

takiej umowy z zasadami współżycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353¹k.c. w zw. z art. 58 § 1 k.c.

Biorąc pod uwagę powyższe zmiana kar umownych jest w pełni uzasadniona.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany wysokości kary umownej z 1% na 0,5%, tym samym dokonuje zmiany w § 6 ust. 1 i ust. 2 pkt 1 projektu umowy.

161. **Dotyczy zapisów wzoru umowy**

Czy Zamawiający doda zapis w §6 ust. 5, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

162. **Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu resuscytacyjnego dla dorosłych z workiem 1,5 L bez zaworu nadciśnieniowego, z maską w rozmiarze 5?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie układu resuscytacyjnego dla dorosłych z workiem 1,5 L bez zaworu nadciśnieniowego, z maską w rozmiarze 5.

163. **Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu resuscytacyjnego dla małej osoby dorosłej z workiem 1 L z zaworem nadciśnieniowym 40 cm H₂O, z maską w rozmiarze 4?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

164. **Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski tlenowej dla dzieci w zestawie z drenem o długości 2,1 m, z maską z elastomerowym, bezciśnieniowym termoplastycznym mankietem uszczelniającym twarz z brodą, bez zacisków na nos, mikrobiologicznie czystą?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie maski tlenowej dla dzieci w zestawie z drenem o długości 2,1 m, z maską z elastomerowym, bezciśnieniowym termoplastycznym mankietem uszczelniającym twarz z brodą, bez zacisków na nos, mikrobiologicznie czystą.

165. **Dotyczy Pakietu nr 59**

Czy Zamawiający dopuści przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy. Zestaw j.uż. do pomiaru krwawych ciśnień metodą bezpośrednią, zawierający system przepływkiwania obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe -grubościenne bezbarwnych pasków



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

długości: min: 120cm+ 30cm; dwa kraniki trójdrożne. Połączenie przetwornika z kablem interfejsowym monitora wodoszczelne, bezpinowe, typu telefonicznego z dostarczeniem odpowiednich kabli na czas trwania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

166. Dotyczy Pakietu nr 25 poz.4

Czy Zamawiający dopuści Szczotka czyszcząca jednorazowego użytku; niesterylna, pakowana pojedynczo; Cewnik: Średnica 1,7mm; długość 2500mm; Szczoteczka nr 1, Średnica 6 mm; długość 20mm; Szczoteczka nr 2 Średnica 6mm; długość 20mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

167. Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszcze biopsyjne, które otwierają się zawsze bez względu na sposób zagięcia; łopatkki wyposażone w ząbki rozmieszczone na całym obwodzie, pokryte hydrofilną powłoką redukującą tarcie i ułatwiającą przejście przez kanał roboczy endoskopu nawet przy jego znacznym zagięciu; z podwójnymi otworami w szczekach, z funkcją biopsji stycznych; z markerami sygnalizującymi położenie narzędzia w endoskopie; długość robocza 160 cm, z igłą; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm, szczęki 2,3 mm; pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

168. Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszcze biopsyjne, które otwierają się zawsze bez względu na sposób zagięcia; łopatkki wyposażone w ząbki rozmieszczone na całym obwodzie, pokryte hydrofilną powłoką redukującą tarcie i ułatwiającą przejście przez kanał roboczy endoskopu nawet przy jego znacznym zagięciu; z podwójnymi otworami w szczekach, z funkcją biopsji stycznych; z markerami sygnalizującymi położenie narzędzia w endoskopie; długość robocza 230 cm, z igłą; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm, szczęki 2,3 mm; pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

169. Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii jednorazowego użytku, wykonane z plecionego drutu, owalne, średnica otwartej pętli 25 mm lub 32 mm (do wyboru Zamawiającego), długość robocza 230 cm, średnica zewnętrzna osłonki: 2.4 mm; opakowanie 10 sztuk?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).

170. Dotyczy Pakietu nr 54 poz. 6

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 54 poz. 6 dopuści możliwość zaoferowania gwoźdźcia elastycznego o średnicy \varnothing 3,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania gwoźdźcia elastycznego o średnicy \varnothing 3,5 mm

171. Dotyczy SWZ

Wykonawcy są zobowiązani do złożenia formularza asortymentowo-cenowego według którego wzoru – czy zgodnie z tabelą w pliku o nazwie Tom III SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia.xls czy zgodnie z tabelą „Część Formularza oferty – formularz cenowy Wzór formularza oferty cd.” W pliku SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA?

Odpowiedź: Zamawiający zobowiązał do złożenia oferty na Formularzu ofertowym, aby pozyskać prawidłową i spójną treść oferty. W zależności czy Wykonawca udzieli odpowiedzi pozytywnej na złożone oświadczenia w treści Formularza ofertowego dot. podwykonawców czy tajemnicy przedsiębiorstwa, to składa Załącznik 1a stanowiący cd. Formularza ofertowego. Jeżeli nie będzie korzystał z podwykonawców i nie zastrzega informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa to nie składa c.d. Formularza ofertowego w postaci Załącznika 1a.

172. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga ligniny krepowanej, będącej wyrobem medycznym, o chłonności min 11 g/g? Na potwierdzenie próbka i karta danych technicznych na wezwanie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ligniny będącej wyrobem medycznym.

173. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga ligniny pakowanej w opakowanie foliowe chroniące przed wilgocią?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

174. Dotyczy Pakietu nr 31 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack.

175. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga opaski nawiniętej na perforowany trzpień? Polepsza to prawidłowe i równomierne namoczenie gipsu od wewnątrz.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga opaski nawiniętej na perforowany trzpień? Polepsza to prawidłowe i równomierne namoczenie gipsu od wewnątrz.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

176. **Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga aby trzpień był wykonany z tworzywa sztucznego? Nie ulega on namoczeniu i deformacji pod wpływem wody, co pozwala utrzymać prawidłową charakterystykę gipsu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby trzpień był wykonany z tworzywa sztucznego? Nie ulega on namoczeniu i deformacji pod wpływem wody, co pozwala utrzymać prawidłową charakterystykę gipsu.

177. **Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga aby kompresy były pakowane po 3 szt. i by wewnątrz opakowania kompresy były zapakowane w jałowe opakowania pojedyncze?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby kompresy były pakowane po 3 szt. i by wewnątrz opakowania kompresy były zapakowane w jałowe opakowania pojedyncze?

178. **Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack.

179. **Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane w torebkę papierowo-foliową?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści kompresy pakowane w torebkę papierowo-foliową.

180. **Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści zestaw, który zawiera poza blistrem:
Strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną 10 ml 1 szt.
Strzykawka wypełniona lubrykantem z lidokainą 6 ml 1szt.
Roztwór do płukania ran Prontosan-ampułka plastik 40 ml 1 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zestaw o proponowanym składzie.

181. **Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie pieluchomajtki zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych? Pieluchomajtki te posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozprowadzają mocz (jako systemu wchłaniania moczu), absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach (superabsorbent); falbanki oraz barierki wewnętrzne (skierowane na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; podwójne przylepcorzepy wielokrotnego użytku?

Jeden ściągacz taliowy nie gwarantuje elastyczności na całym obwodzie pieluchomajtek, co skutkuje komfortem pacjenta i ochroną jak przy pieluchomajtkach bez ściągaczy taliowych. Natomiast w pieluchomajtkach wyższej klasy dwa ściągacze taliowe wraz z elastycznymi przylepcorzepami tworzą System dopasowania Flexi 360°, który zapewnia pełen komfort dla pacjenta i bezpieczeństwo. Dlatego zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu ściągacza.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści pieluchomajtki wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie pieluchomajtki zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

182. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki z dwoma anatomicznie ukształtowanymi wkładami chłonnymi które wchłaniają i rozprowadzają moczu (jako systemu wchłaniania moczu) o chłonności badanej wg ISO 11948-1:

rozmiar S 1500 g
rozmiar M 2200 g
rozmiar L 2500 g
rozmiar XL 2500 g?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści pieluchomajtki z dwoma anatomicznie ukształtowanymi wkładami chłonnymi które wchłaniają i rozprowadzają moczu (jako systemu wchłaniania moczu) o chłonności badanej wg ISO 11948-1: rozmiar S 1500 g rozmiar M 2200 g rozmiar L 2500 g rozmiar XL 2500 g.

183. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności badanej wg ISO 11948-1 1600g?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności badanej wg ISO 11948-1 1600g.

184. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 4

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający nie miał na myśli chłonności 2600g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki o chłonności 2600g

185. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 3-4

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

Odpowiedź: Zamawiający określił w SWZ, że wymaga pieluchomajtek oznaczonych jako L i XL z podanym jednocześnie minimalnym obwodem i takich pieluchomajtek wymaga.

186. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w §5 ust. 5 ogólnych warunków umowy zostało dodane wyrażenie „,chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”? Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy, a tym samym zagrozić wykonaniu zamówienia publicznego. Zachowanie §5 ust. 5 ogólnych warunków umowy w niezmienionym kształcie może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

tym, skuteczność §5 ust. 5 ogólnych warunków umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

187. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie jedynie oryginału faktury bez dodatkowej kopii?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, jednak dopuszcza przesyłanie faktur elektronicznie w pliku *pdf na warunkach wskazanych w umowie.

188. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

189. Dotyczy projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2, 5:

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca uchybi terminowi dostarczenia wyrobów medycznych do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości **0,5%** wartości netto niezrealizowanej **części** dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki dla każdego przypadku zwłoki dot. jakiegokolwiek partii asortymentu odrębnie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części dostawy, dostarczonej z opóźnieniem;**
2. W razie zwłoki w dostawie zamówionych wyrobów medycznych lub niemożności wykonania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający może zrezygnować z dostawy tych wyrobów medycznych i nabyć od podmiotów trzecich taką samą ilość wyrobów medycznych równoważnych, jak wskazana w złożonym zamówieniu (zakup interwencyjny) na koszt i ryzyko Wykonawcy. W sytuacji opisanej powyżej Wykonawca nie będzie zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych objętych zakupem interwencyjnym natomiast będzie zobowiązany do:
 - 1) zapłaty kary umownej w wysokości **0,5 %** wartości niezrealizowanej **części** dostawy netto.
 - 2) zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną wyrobów medycznych wynikającą z Umowy.
5. W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości netto **niezrealizowanej części** Umowy.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany wysokości kary umownej z 1% na 0,5%, tym samym dokonuje zmiany w § 6 ust. 1 i ust. 2 pkt 1 projektu umowy w pozostałym zakresie nie wyraża zgody na zmianę.

190. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wprowadził taką procedurę w § 5 ust. 8 projektu umowy.

191. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 25, poz. 3 dopuści igłę o średnicy 0,7 mm i długości 5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na zaferowanie igły o średnicy 0,7 mm i długości 5 mm.

192. Dotyczy wzoru umowy - § 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do przedmiotowego paragrafu następującego zapisu:

„(...), pod warunkiem, że zwłoka w płatnościach (należności wymagalnych) nie przekroczy 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

193. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 123

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do przetargu wyspecyfikowanego zgłębnika gastrostomijnego z balonem o pojemności 5 ml (rozm. Ch14), 10 ml (rozm. Ch 18) oraz 15 ml (rozm. Ch 20)? Pozostałe cechy produktu zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na zaferowanie wyspecyfikowanego zgłębnika gastrostomijnego z balonem o pojemności 5 ml (rozm. Ch14), 10 ml (rozm. Ch 18) oraz 15 ml (rozm. Ch 20)? Pozostałe cechy produktu zgodne z SWZ.

194. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o przestrzeni martwej 36ml?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na zaferowanie filtra elektrostatycznego o przestrzeni martwej 36ml.

195. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 3

Pakiet 8 poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o przestrzeni martwej 29ml?



C E R T Y F I K A T PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na zaferowanie filtra elektrostatycznego o przestrzeni martwej 29ml.

196. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 4

Pakiet 8 poz. 4- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o przestrzeni martwej 51ml?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na zaferowanie filtra elektrostatycznego o przestrzeni martwej 51ml.

197. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 4

Pakiet 8 poz. 4- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o wydajności nawilżania 33 mg przy VT 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na zaferowanie filtra elektrostatycznego o wydajności nawilżania 33 mg przy VT 500 ml.