



Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/08/2022

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzącego w trybie podstawowym na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku w Grupach 1-21 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. Nr post.: PCZ/II-ZP/08/2022.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

1. Pytanie dotyczy: przedmiotowych środków dowodowych – pakiet 13

Uprzejmie proszę o odstąpienie od wymogu przedstawienia badania z jednostki niezależnej potwierdzającej posiadanie normy EN 13795-1:2019 dla produktów z grupy nr 13, gdyż dokument ten stanowi tajemnicę producenta i nie jest udostępniany przez niego. Wszystkie parametry wymagane przez Zamawiającego potwierdza karta techniczna produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od wymogu. Na potwierdzenie dopuszcza złożenie przez Wykonawcę oświadczenia potwierdzającego posiadanie normy EN 13795-1:2019 dla produktów z grupy nr 13 wydanego przez producenta.

2. Pytanie dotyczy: Grupa 21 poz. 2

Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie, czy zapis SWZ "wielowarstwowy materiał paroprzepuszczalny (tzw. oddychający), nieprzepuszczający cieczy, jednolity na całej powierzchni zewnętrznej" odnosi się do powierzchni całej powierzchni zewnętrznej obejmującej wkład chłonny i Zamawiający dopuszcza zastosowanie w obrębie zakładki na biodrach paroprzepuszczalnej włókniny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zastosowanie w obrębie zakładki na biodrach paroprzepuszczalnej włókniny.

3. Pytanie dotyczy: Grupa 21 poz. 2

Zamawiający w SWZ podał wymaganą chłonność produktu w mililitrach i ustalił jej wartość na poziomie 2600 ml. W związku z tym, że chłonność produktów takich jak pieluchomajtki oraz podkłady chłonne wyznacza się, zgodnie z międzynarodowymi standardami dla produktów tego typu, w gramach (produkt jest ważony przed i po badaniu, a różnica w wadze stanowi chłonność), a chłonności wyznaczonej w mililitrach nie można wprost przeliczyć na gramy, zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie, czy Zamawiający uzna wymóg za spełniony w przypadku zaoferowania pieluchomajtek o chłonności min. 2500 g (wg ISO 11948-1)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzna wymóg za spełniony w przypadku zaoferowania pieluchomajtek o chłonności min. 2500 g (wg ISO 11948-1).

4. Pytanie dotyczy: Grupa 18

Proszę o udzielenie odpowiedzi czy zamawiający w zakresie grupy 18 dopuści do zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym. W związku z tym, że pojemniki na próbki histopatologiczne nie mają bezpośredniego kontaktu z ciałem pacjenta producent deklaruje, że produkt nie podlega rejestracji wyrobom medycznym.

W związku z powyższą opisaną sytuacją podatek VAT to 23%.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.



5. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 8

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 8 dopuści wycenę penów w rozmiarze 0,33x12mm oraz 0,3x6mm? Opakowanie x 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

6. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 12

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 12 dopuści wycenę kaniul o przepływie 61ml/min.? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

7. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 9

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 9 wymaga igły do pobierania leków do klasy Is oraz żąda dołączenia do oferty dokumentów potwierdzających?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 16, 17, 18

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 16, 17, 18 dopuści kaniulę z plastikowym zabezpieczeniem końca igły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 17

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 17 dopuści wycenę kaniul o przepływie 61ml/min.? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

10. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 18

Czy Zamawiający w Grupie 2 poz. 18 dopuści wycenę kaniul o przepływie 100ml/min.? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

11. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy 2 poz. 20 i utworzenie osobnego pakietu?.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

12. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 3

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 3 dopuści wycenę strzykawki z rozszerzeniem skali do 11ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 6, 8

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 6, 8 dopuści wycenę strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 11

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 11 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, sterylny, komora kroplowa o długości 50 mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów, osłonka plastikowa umożliwiająca zabezpieczenie igły bioczepnej po użyciu. Opakowanie kolorystyczne typu folia. Nazwa i logo producenta oraz symbol o braku ftalanów na opakowaniu jednostkowym.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 11

Czy Zamawiający w Grupie 3 poz. 11 dopuści wycenę op. x 200szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



16. Pytanie dotyczy: termin składania ofert

Zwracam się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert na dzień 22.06.2022r. lub późniejszy

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany terminu składania ofert dnia 14.06.2022 r.

17. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 5

Czy zamawiający wymaga powierzchni zmrożonej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

18. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 7

Czy zamawiający dopuści cewnik o długości 2m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 8

Czy zamawiający odstąpi od wymogu, by worek posiadał pole do opisywania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu.

20. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 9

Czy zamawiający odstąpi od wymogu, by worek posiadał pole do opisywania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu.

21. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 9

Czy zamawiający dopuści worek tylko z portem igłowym do pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez rozszerzonej skali pomiarowej, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o długości 50mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści przyrządy w opakowaniu folia-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Pytanie dotyczy: Umowa

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

26. Pytanie dotyczy: Umowa

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.



27. Pytanie dotyczy: Umowa

Prosimy o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

28. Pytanie dotyczy: Formularz asortymentowo-cenowy

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie, „Nazwy producenta” jak również „numeru katalogowego” oferowanego asortymentu. Wskazanie numeru katalogowego wraz z producentem jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu również gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej, jakości, jak i pozwoli już na etapie badania oferty stwierdzić, że został zaofertowany wymagany asortyment.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

29. Pytanie dotyczy: Umowa

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: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

30. Pytanie dotyczy: Umowa

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

31. Pytanie dotyczy: Umowa

Upzejmie prosimy o możliwość wprowadzenia zapisów dotyczących zmian umowy w zakresie możliwości dostarczenia zamienników o parametrach nie gorszych niż przedmiot umowy. W obecnej sytuacji pandemii Covid-19 i wiążących się z nią kłopotów w zapewnieniu ciągłości dostaw asortymentu, surowców potrzebnych do produkcji, braków kadrowych spowodowanych chorobą pracowników, Wykonawca nie zawsze ma wpływ na terminową dostawę towaru, natomiast w przypadku wprowadzenia zamienników istnieje realna szansa na terminowe wywiązanie się z umowy i niewstrzymywanie szpitala w świadczeniu usług.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

32. Pytanie dotyczy: Umowa

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dookreślenie że w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

33. Pytanie dotyczy: Umowa

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wprowadzenie do wzoru umowy poniższej klauzuli dot. wprowadzania zmian do umowy:

Strony oświadczają, że Umowa jest zawierana w sytuacji pandemii i zbrojnej agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę oraz uznają, że konsekwencje geopolityczne, ekonomiczne oraz społeczne tych zdarzeń nie są możliwe do przewidzenia. W konsekwencji za nieprzewidziane w chwili zawarcia Umowy strony uznają wszelkie okoliczności pozostające w związku z wyżej wymienionymi sytuacjami, które mogą wpłynąć na realizację tej Umowy. Na tej zasadzie Wykonawca ma możliwość skorzystania z przyznanych mu tą Umową oraz przepisami prawa uprawnień w zakresie kierowania do Zamawiającego wniosków i roszczeń co do zmiany Umowy w przypadkach określonych w tej Umowie oraz przepisach powszechnie obowiązujących w każdym czasie obowiązywania Umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

34. Pytanie dotyczy: SWZ

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o wskazanie dokumentów, jakich będzie oczekiwał od Wykonawcy w przypadku konieczności zwiększenia wynagrodzenia, spowodowanego sytuacją, której Wykonawca nie mógł przewidzieć w chwili zawarcia umowy (zgodnie z art. 455 PzP).

Odpowiedź: Zamawiający będzie żądał przedłożenia dokumentów od producentów sprzętu potwierdzające faktyczny wzrost cen.

35. Pytanie dotyczy: Grupa 18

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 dopuszcza, nie wymaga.

36. Pytanie dotyczy: Grupa 18

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki 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:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykietce 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 wymaga etykiet umożliwiających zapisywanie danych.

37. Pytanie dotyczy: Grupa 18 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 520 ml zamykany „na wcisk”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Pytanie dotyczy: Grupa 18 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 1200 ml zamykany „na wcisk”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Pytanie dotyczy: Grupa 18 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 3400 ml zamykany „na wcisk”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Pytanie dotyczy: Grupa 18 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 5600 ml zamykany „na wcisk”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Pytanie dotyczy: SWZ

Prosimy o wskazanie preferowanego przez Zamawiającego terminu dostawy.

Odpowiedź: Dostawa w terminie maksymalnie 5 dni roboczych zgodnie z zapisem w Załączniku nr 2 do SWZ - Formularz asortymentowo – cenowy (pod tabelą).

42. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści igły motylek w opakowaniu a'100szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

43. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści igły do penów w rozmiarze 0,33x12mm i 0,25x6mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

44. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści igły ostre, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

45. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 10-15, 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie zbiorcze a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

46. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 16-18

Czy Zamawiający dopuści kaniule z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

47. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne z przepływem 61 ml/min?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

48. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne z przepływem 100 ml/min?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

49. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści kaniule 0,6x19mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



50. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 20

Grupa 2, pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętnniczą o następującym opisie:

- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP) posiadający 2 paski kontrastujące w RTG
- Zawór odcinający „on/off” w kolorze czerwonym umożliwia zamknięcie lub otwarcie światła kaniuli
- Specjalnie zaprojektowany przesuwany zawór odcinający minimalizuje utratę krwi, zapobiega wypływowi wstecznemu zmniejszając ryzyko potencjalnej ekspozycji na materiał zakaźny
- Skrzydełka „w kształcie motyla” ułatwiają bezpieczne mocowanie za pomocą opatrunku
- Skrzydełka dodatkowo wyposażone w 3 oczka umożliwiające opcjonalne przysycie do skóry
- Ostre ścięcie igły umożliwia płynne oraz atraumatyczne umieszczenie kaniuli w naczyniu tętniczym pacjenta
- Komora wypływu wyposażona w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi i ryzykiem infekcji
 - Koreczek luer lock pozwala na zamknięcie portu głównego zaraz po założeniu
- Kaniula bezpieczna wyposażona w pasywne zabezpieczenie, które automatycznie osłania ostrze mandrynu minimalizując ryzyko zakłucia oraz zranienie igłą
- Rozmiar 20G, 1,1x45mm
- Przepływ 49 ml/min
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie 1 szt./ blister papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzeniem skali do 2,2ml, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzeniem skali do 5,5ml, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

53. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzeniem skali do 11ml, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

54. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzeniem skali do 22ml oraz pakowane w opak. a'50 szt. wraz z wyceną uwzględniającą przeliczeniem wymaganych ilości? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające pojedynczą skalę?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

56. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opak. a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

57. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

58. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą o długości całkowitej 60mm oraz 55mm w części przezroczystej? Reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

59. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze bursztynowe o długości 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

60. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści niebieskie kraniki trójdrożne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

61. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 15

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

62. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści koreczki do venflonów pakowane w opak. a'250 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

63. Pytanie dotyczy: Grupa 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

64. Pytanie dotyczy: Grupa 6 poz. 1, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści papiery na stawce VAT 23%?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

65. Pytanie dotyczy: Grupa 6 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG 55x41mm pakowane w opakowanie foliowe a'50 szt. luzem?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

66. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik o dł. 200 cm lub 300 cm, pakowany indywidualnie w opakowania foliowe, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

67. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 8-9

Czy Zamawiający dopuści worki bez dedykowanego pola do opisywania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



68. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści worki do dobowej zbiórki moczu, z drenem o długości 90cm lub 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worki do dobowej zbiórki moczu, z drenem o długości 150 cm.

69. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści worki do zbiórki moczu z samouszczelniającym się bezigłowym portem do pobierania próbek – bez portu igłowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

70. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm \pm 2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m², chłonność 3820,18 ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

71. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło medyczne w rozmiarze 80cm x 210cm i chłonności 140ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

72. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło medyczne bez laminowanych pasków bocznych?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

73. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło medyczne wzmocnione nitkami wykonanymi z 90% bawełny i 10% poliestrowym włóknem syntetycznym?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

74. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści spodenki wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m² w kolorze granatowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

75. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw pościeli o wymiarach poszwy 160x210cm, prześcieradła 150x210cm, pakowany po komplecie w folię, zbiorczo po 25 kompletów w karton?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

76. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z polipropylenu o gramaturze 40g/m² , w kolorze granatowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

77. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści koszulę o szerokości 80cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

78. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne posiadające w bluzie 3 kieszenie, oraz spodnie wiązane na troki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



79. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 41.7 cm H₂O, chłonność wzmocnienia min. 680%

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 75 cm x 85 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

80. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m², odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O, chłonność wzmocnienia min. 680%.

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm 2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

81. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m², odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O, chłonność wzmocnienia min. 680%

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 230 cm x 260 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 20 cm x 100 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180 cm x 180 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 120 cm
- 1 x bandaż elastyczny o wymiarach 10cm x 150cm (450cm w stanie rozciągniętym)
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

82. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m², odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O, chłonność wzmocnienia min. 680%

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

83. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów, Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 90/91.6N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O. Współczynnik pylenia 1.4log10. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm
- 1 x serweta elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 30 cm x 60 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

84. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

85. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem wszytym na prosto?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

86. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie płynów >20cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

87. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na rozerwanie na sucho i mokro min. 154,8Kpa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

88. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.



89. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem wszytym na prosto?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

90. Pytanie dotyczy: Grupa 13 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający nieprzemakalne wstawki o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

91. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przylepce umożliwiające fiksację folii w rozmiarze 2,5cm x 17cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

92. Pytanie dotyczy: Grupa 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemniki 0,7l okrągłe?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

93. Pytanie dotyczy: Grupa 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worki zapisane na zamek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

94. Pytanie dotyczy: Grupa 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

95. Pytanie dotyczy: Grupa 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

96. Pytanie dotyczy: Grupa 21 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści piankę w opakowaniu a'400ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

97. Pytanie dotyczy: 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 przesyłanie 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 dokona zmian w Załączniku nr 4 do SWZ – Wzór umowy.

98. Pytanie dotyczy: Umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie § 8 ust. 1:

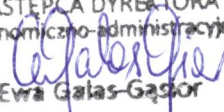
1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

1) za zwłokę w dostarczeniu danej dostawy towaru w wysokości 0,5% wartości brutto danej dostawy, dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części dostawy,**

2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości **0,5%** wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki; **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii towaru**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zamawiający wymaga aby wszystkie zmiany, na które Zamawiający wyraził zgodę (jeżeli dotyczą składanej przez Wykonawcę oferty), były zaznaczone i opisane przez Wykonawcę w Formularzu asortymentowo-cenowym oferty - Załącznik nr 2 do SWZ o treści: zmiana dopuszczona odpowiedzią na pytanie nr

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych

Ewa Galas-Gasior