



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach  
im. św. Jana Pawła II**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05

NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



✉ [zoz@zozmswiakielce.pl](mailto:zoz@zozmswiakielce.pl)

🌐 [www.zozmswiakielce.pl](http://www.zozmswiakielce.pl)

Kielce, dnia 10 stycznia 2023 r.

Znak postępowania: **03/PN/2022**

## WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę jednorazowych materiałów medycznych i produktów farmaceutycznych dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. Św. Jana Pawła II.*

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2022, poz. 1710 ze zm.), udziela wyjaśnień na następujące pytania, zadane do wyżej wymienionego postępowania:

### Pytanie 1:

Dot. Część 31.Wkłady, poz.1,2,3.

Zgodnie z oczekiwaniem zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy system równoważny w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne(badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia). Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(odsysanie standardowe oraz ortopedyczne): gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta oraz port do pobierania próbek. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny ze znakiem CE, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych). Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady o pojemności 1000ml,2000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową(która umożliwi prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (do wglądu deklaracja zgodności). Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnych, bezpiecznych wkładów, ze względu na cechy użytkowe(szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników ( co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. W przypadku nie dopuszczenia, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

### Odpowiedź:

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### Pytanie 2:

Dot. Część 31.Wkłady, poz.1,2.

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

### Odpowiedź:

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### Pytanie 3:

Dot. Zadanie 21, poz. 3

Zamawiający dopuści Zestaw do ciągłego pomiaru saturacji żylniej z wkłuciem centralnym ,trójświatłowe: 5,5 Fr/15 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie 4:**

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do części 17 (Zestawy do kontrastu 2) postępowania zestawu do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu MEDRAD Spectris Solariso wytrzymałości ciśnieniowej 300psi.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza, Opis przedmiotu zamówienia dla część 17 pozostaje bez zmian.**

**Pytania 5:**

Dot. części 34, Poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się, iż nastąpiła omyłka pisarska i dopuści worek urostomijny o podanych parametrach i pojemności 460 ml (brak worka z podanymi parametrami i pojemnością 510 ml).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza wystąpienie omyłki pisarskiej. Prawidłowa treść:**

**"Worek urostomijny jednoczęściowy, przezroczysty wielokomorowy. Płytką płaska. Maksymalny rozmiar stomii 10-45 mm. Pojemność 460 ml +/-10ml"**

**Pytanie 6:**

Czy zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych? (worki stomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym). W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych przy zachowaniu rozliczeń (dokumenty magazynowe oraz faktury) w sztukach, jak w formularzu cenowym.**

**Pytanie 7:**

Dot. Część 15

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2500 mm, główka druga o wymiarach: długość szczoteczki 20 mm, szerokość szczoteczki 5 mm, długość włosia 2,5 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie 8:**

Dot. Część 15

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie klipsownicy o długości 230 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie 9:**

Dot. Część 15

Czy Zamawiający w pozycji 4, 5, 6, 7 i 8 dopuści zaoferowanie szczypczyków biopsyjnych o maksymalnym kącie rozwarcia 120 stopni, średnica 2,4 mm, długość miseczki 4,0 mm, szerokość miseczki 2,4 mm, maksymalne rozwarcie miseczki 8,0 mm, pojemność miseczek 9,5 mm<sup>3</sup>.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza, zamawiający podtrzymuje zapisy dla powyższych części.**

**Pytanie 10:**

Dot. Część 15

Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy korpusu 2,4 mm, rozmiar pętli 32 mm, długość narzędzia 2400 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza, zamawiający podtrzymuje zapisy dla powyższej części.**

**Pytanie 11:**

Dot. Część 15

Czy Zamawiający w pozycji 10 i 11 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy przewodu w zakresie 0,2 mm - 0,35 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza, zamawiający podtrzymuje zapisy dla powyższych części.**

**Pytanie 12:**

Dot. Część 15

Czy Zamawiający w pozycji 12, 13, 14, 15 i 16 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,4 mm, długość robocza 2400 mm, średnica przewodu 0,33 mm, rękojeść skalowana co 10 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza, zamawiający podtrzymuje zapisy dla powyższych części.**

**Pytanie 13:**

Dot. Część 15

Czy Zamawiający w pozycji 17 dopuści zaoferowanie ustników o szerokości 27 mm, opakowanie zbiorcze 100 sztuk.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 14:**

Dot. Część 24

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczypczyków biopsyjnych w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, , średnica narzędzia 2,4 mm, kolor powleczenie niebieski dla szczypiec kolonoskopowych i szary dla szczypiec gastrokopowych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie szczypczyków biopsyjnych w powleczeniu PTFE, łyżeczki o długości 4,0 mm, , średnica narzędzia 2,4 mm, kolor powleczenie niebieski dla szczypiec kolonoskopowych i szary dla szczypiec gastrokopowych.**

**Pytanie 15:**

Dot. Część 24

Czy zamawiający w pozycji 2 i 3 dopuści zaoferowanie pętli z drutu o średnicy 0,33 mm, długość narzędzia 2400 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w pozycji 2 i 3 pętli z drutu o średnicy 0,33 mm, długość narzędzia 2400 mm.**

**Pytanie 16:**

Dot. Część 24

Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści zaoferowanie przewodników pokrytych powłoką hydrofilną o długości 70 mm, opakowanie handlowe 10 sztuk

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza przewodnice o długości 70 mm, pozostałe parametry pozostają bez zmian.**

**Pytanie 17:**

Dot. Część 24

Czy Zamawiający w pozycji 9 i 11, 8 dopuści zaoferowanie sfinkterotomów o średnicy 2,3 mm, z końcówką dystalną zwężaną do 1,67 mm, długość narzędzia 2000 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w pozycji 9 i 11, 8 sfinkterotomów o średnicy 2,3 mm, z końcówką dystalną zwężaną do 1,67 mm, długość narzędzia 2000 mm.**

**Pytanie 18:**

Dot. Część 24

Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie koszy w rozmiarze 30 mm x 60 mm, kosz w osłonce PTFE, średnica narzędzia 3,4 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 19:**

Dot. Część 24

Czy Zamawiający w pozycji 12 dopuści zaoferowanie anoskopów o długości narzędzia 88 mm, średnica zewnętrzna 23 mm, rączka przezroczysta z możliwością włożenia źródła światła typu ołówkowego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 20:**

Dot. części nr 15, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści klipsownice o rozwarciu 16 mm zamiast 15? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza długości ramion klipsownicy 16 mm. Pozostałe parametry pozostają bez zmian.**

**Pytanie 21:**

Dot. części nr 15, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne z tyżeczkami wydłużonymi 4,3 mm, rozwarciu 7,5 mm, pojemność 7,46 mm<sup>3</sup>, długość robocza 180 i 160 cm, powłoczenie koloru niebieskiego, zabezpieczone gumową nakładką ochronną?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 22:**

Dot. części nr 15, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne z tyżeczkami wydłużonymi 4,3, rozwarciu 7,5 mm, pojemność 7,46 mm<sup>3</sup>, długość robocza 230 cm, powłoczenie koloru niebieskiego, zabezpieczone gumową nakładką ochronną?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 23:**

Dot. części nr 15, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne z tyżeczkami wydłużonymi o długości 4,3 mm, rozwarciu 7,5mm, pojemność 7,46 mm<sup>3</sup>, długość robocza 230 cm, powłoczenie koloru niebieskiego, zabezpieczone gumową nakładką ochronną? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 24:**

Dot. części nr 15, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne z tyżeczkami wydłużonymi o długości 4,3 mm, rozwarciu 7,5 mm, pojemność 7,46 mm<sup>3</sup>, długość robocza 230 cm, powłoczenie koloru niebieskiego, zabezpieczone gumową nakładką ochronną? Pozostałe parametry bez zmian

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 25:**

Dot. części nr 15, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne z tyżeczkami wydłużonymi o długości 4,3 mm, rozwarciu 7,5 mm, pojemność 7,46 mm<sup>3</sup>, długość robocza 230 cm, powłoczenie koloru niebieskiego, zabezpieczone gumową nakładką ochronną? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 26:**

Dot. części nr 15, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści pętlę z siatką o wymiarach 3x60 mm oraz powiększoną 40x60mm i średnicy osłonki 2.6mm zamiast 2,4 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 27:**

Dot. części nr 15, poz. 10 oraz 11

Czy Zamawiający dopuści pętle monofilamentne o grubości drutu 0,3 mm, wersja obrotowa 360°? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 28:**

Dot. części nr 15, poz. 12,13,14,15,16

Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii o grubości drutu 0,47, wersja obrotowa 360°? Pozostałe parametry bez zmian

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 29:**

Dot. części nr 15, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści ustnik o średnicy otworu 22x27 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 30:**

Dot. pakietu 30, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie - zestawu anestetycznego z dodatkową rozciągalną rurą do worka o długości do 80 cm. Materiał, z którego wytworzony jest zestaw to: PP, TPR, CR. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 31:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie 32:**

Dot. wzoru umowy §7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapis w §7 ust. 3 "Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w §4 ust. 1"**

**Pytanie 33:**

Dot. części 15, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści szczotkę jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,8 mm ze średnicą włosa 5 mm i 10 mm przy długości narzędzia 2300 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 34:**

Dot. części 15, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści klipsownicę endoskopową o długości całkowitej 230 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 35:**

Dot. części 15, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści klipsownicę endoskopową o długości ramion 13 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 36:**

Dot. części 15, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści klipsownicę endoskopową o długości ramion 16 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 37:**

Dot. części 15, poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści pętlę z siatką do usuwania polipów w rozmiarze pętli 35 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 38:**

Dot. części 15, poz. 16:

Czy Zamawiający dopuści pętlę do polipektomii o średnica 6 mm wykonaną z drutu monofilament? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 39:**

Dot. części 15, poz. 17:

Czy Zamawiający dopuści standardowy ustnik gastroscopowy o wymiarach 20 mm x 25 mm jednorazowego użytku z wstępnie założoną jednostronnie elastyczną materiałową opaską? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 40:**

Dot. projektowanych postanowień umowy zał. 4 do SWZ §2 ust. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Dostawa będzie dokonywana jednorazowo, zgodnie ze złożonym Zamówieniem pod względem ilościowym i asortymentowym. Zamówiona dostawa nie będzie dzielona bez zgody Zamawiającego.”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający uzupełnia zapis §2 ust. 11, na :**

„Dostawa będzie dokonywana jednorazowo, zgodnie ze złożonym Zamówieniem pod względem ilościowym i asortymentowym. Zamówiona dostawa nie będzie dzielona bez zgody Zamawiającego”

**Pytanie 41:**

Dot. projektowanych postanowień umowy zał. 4 do SWZ §2 ust. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowaniu zapisu poprzez dodanie następującej treści:

„..... bądź dostarczonego towaru zastępczego zgodnie z SWZ w cenach umownie przyjętych”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający pozostawia zapisy §2 ust. 18 bez zmian.**

**Pytanie 42:**

Dot. projektowanych postanowień umowy zał. 4 do SWZ §3 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy od dnia dostawy. W przypadku zaistnienia obiektywnych przesłanek Zamawiający może wyrazić zgodę na przyjęcie towaru z krótszym terminem ważności (nie mniej niż 6 miesięcy)”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmienia zapis w §3 ust. 3 na:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy od dnia dostawy.

W przypadku zaistnienia obiektywnych przesłanek Zamawiający może wyrazić zgodę na przyjęcie towaru z krótszym terminem ważności (nie mniej niż 6 miesięcy)”?

**Pytanie 43:**

Dot. SWZ XV Kryteria oceny ofert pkt 1,2:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakimi kryteriami oceny będzie się kierował przy wyborze najkorzystniejszej oferty.

Opisane zasady oceny ofert w pkt 2 nie pokrywają się z kryteriami opisanymi w tabeli w pkt 1.

Prosimy zatem Zamawiającego o poprawienie omyłki oraz określenie które kryteria oceny obowiązują.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż doszło do omyłki pisarskiej i doprecyzowuje, iż przy wyborze najkorzystniejszej oferty będzie kierował się kryteriami oceny ofert zawartymi w tabeli w pkt. 1 zgodnie ze wzorami:

Kryterium: Cena brutto oferty

– wskaźnik C liczony ze wzoru:

$$C = \frac{\text{Najniższa oferowana cena spośród ważnych ofert}}{\text{Cena badanej oferty}} \times 60$$

Kryterium: Termin każdej sukcesywnej dostawy

– wskaźnik D liczony ze wzoru:

$$T = \frac{\text{Najkrótszy czas każdej sukcesywnej dostawy}}{\text{Czas sukcesywnej dostawy oferty badanej}} \times 20$$

Kryterium: Termin rozpatrzenia reklamacji

– wskaźnik R liczony ze wzoru:

$$I = \frac{\text{Najkrótszy rozpatrzenia reklamacji z spośród ważnych ofert}}{\text{Czas rozpatrzenia reklamacji w badanej ofercie}} \times 20$$

Punkt 2 otrzymuje po poprawie omyłki pisarskiej brzmienie „Ocena ofert będzie dokonywana według następujących zasad:”

Kryterium: Cena brutto oferty

– wskaźnik C liczony ze wzoru:

$$C = \frac{\text{Najniższa oferowana cena spośród ważnych ofert}}{\text{Cena badanej oferty}} \times 60$$

Kryterium: Termin każdej sukcesywnej dostawy

– wskaźnik D liczony ze wzoru:

$$T = \frac{\text{Najkrótszy czas każdej sukcesywnej dostawy}}{\text{Czas sukcesywnej dostawy oferty badanej}} \times 20$$

Kryterium: Termin rozpatrzenia reklamacji

– wskaźnik R liczony ze wzoru:

$$I = \frac{\text{Najkrótszy rozpatrzenia reklamacji z spośród ważnych ofert}}{\text{Czas rozpatrzenia reklamacji w badanej ofercie}} \times 20$$

**Pytanie 44:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 2, 3:

2) za odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto określonego w §4 ust. 1.

3) w razie zwłoki w dostarczeniu towaru albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad tj. wykonania obowiązku reklamacyjnego, braków lub niezgodności towaru, z umową ponad terminy określone w §2 ust 1 pkt. 1 lub §5 ust 1, ust. 2, ust. 5 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostaw, licząc za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy § 7 ust. 1 pkt. 2, 3 bez zmian.

**Pytanie 45:**

Dot. części 18 poz. 1

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 18 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 46:**

Dot. części 18, poz. 2

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 2 z pakietu 18 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 47:**

Dot. Część 27

Z uwagi na fakt, że folia operacyjna posiada powierzchnię użytkową (lepłą) i całkowitą (użytkowa powiększona o paski ułatwiające aplikację) prosimy o potwierdzenie, że podane w SWZ rozmiary odnoszą się do powierzchni użytkowej (lepnej) folii?

**Odpowiedź:**

**Rozmiary podane w opisie przedmiotu zamówienia dla części 27 odnoszą się do części całkowitej.**

**Pytanie 48:**

Dot. Część 27

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania folii chirurgicznych z nieprzylepnymi paskami z obu stron o szerokości powyżej 4cm z każdej strony, które ułatwiają aplikacje na pacjencie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje zaoferowania folii chirurgicznej z przylepnymi paskami z obu stron.**

**Pytanie 49:**

Dot. Część 27

Czy zamawiający oczekuje zaoferowania folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie i następnie zbiorczo w kartoniki po 10 szt. co ułatwia transport i magazynowanie tego produktu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje zaoferowania folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie i następnie zbiorczo w kartoniki po 10 szt.**

**Pytanie 50:**

Dot. część 30 , Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, z kapturkiem na linie, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga pod warunkiem obecności w zestawie trójnika Y lub połączenia rur w sposób trwały i pozwalający na prawidłowe prowadzenie wentylacji**

**Pytanie 51:**

Dot. Część 30 , Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur



22mm, rury długości 1,8 m wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L, rura z konektorem i worek osobno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza: Układ oddechowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 m wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L, rura z konektorem i worek osobno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.**

**Pytanie 52:**

Dot. Część 30 , Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów , czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, przy zachowaniu pozostałych parametrów**

**Pytanie 53:**

Dot. Część 4, poz.1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.**

**W związku z pytaniem Wykonawcy, Zamawiający informuje, że wymaga aby wszystkie rodzaje przyrządów do przetaczania w części czwartej były wolne od PVC.**

**Pytanie 54:**

Dot. Część 4, poz.1

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

**Pytanie 55:**

Dot. Część 4, poz.1

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuści przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego**

**Pytanie 56**

Dot. Część 4, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Odpowiedź:**

**W związku z pytaniem Wykonawcy, Zamawiający informuje, że wymaga aby wszystkie rodzaje przyrządów do przetaczania w części czwartej były wolne od PVC.**

**Pytanie 57:**

Dot. Część 4, poz. 2

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 podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie 58:

Dot. Część 4, poz. 2

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

#### Odpowiedź:

**Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm. Pozostałe parametry pozostają bez zmian.**

### Pytanie 59:

Dot. Część 4, poz. 3

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający odstępuje od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie. W zamian Zamawiający wymaga potwierdzenia braku ftalanów informacją na etykiecie w formie odpowiedniego symbolu.**

### Pytanie 60:

Dot. Część 4, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający nie dopuszcza IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm).**

### Pytanie 61:

Dot. Część 4, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający nie dopuszcza przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC**

### Pytanie 62:

Dot. Część 4, poz. 3

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

#### Odpowiedź:

**Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

### Pytanie 63:

Dot. Część 4, poz. 3

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego.

**Pytanie 64:**

Dot. Część 4, poz. 3

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 dopuszcza nie wymaga, pozostałe parametry pozostają bez zmian.**

**Pytanie 65:**

Dot. Część 4, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści IS z ostrą igłą biorczą dwukanałową trójpłaszczyznową?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga, pozostałe parametry pozostają bez zmian.**

**Pytanie 66:**

Dot. Część 4, poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 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 pozostawia poz. 1 i 2 w części 4.**

**Pytanie 67:**

Dot. Część 5, poz. 6, 15

Czy zamawiający wydzieli poz.6, 15 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 pozostawia poz. 6 i 15 w części 5.**

**Pytanie 68:**

Dot. Część 5, poz. 6

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian**

**Pytanie 69:**

Dot. Część 1, pozycja 1, 3

Czy Zamawiający dopuści igły ze ścięciem pod kątem 40 stopni, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 70:**

Dot. Część 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków z otworem bocznym w rozm. 1,2mmx30mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 71:**

Dot. Część 1, pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 72**

Dot. Część 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,5x20mm w miejsc igły 0,5x19mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 73:**

Dot. Część 1, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 74:**

Dot. Część 1, pozycja 14 - 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające kryzę ograniczającą, zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 75:**

Dot. Część 1, pozycja 14-17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające biały kontrastujący tłok?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 76:**

Dot. Część 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 5ml ze skalą rozszerzoną do 5,5ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 77:**

Dot. Część 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści strzykawki tuberkulinowe 1ml z igłą 0,45x13mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 78:**

Dot. Część 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści strzykawki insulinowe 1ml U 100 z igłą 0,4x13mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 79:**

Dot. Część 1, pozycja 20, 21

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp posiadające pojedynczą skalę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy w opisie przedmiotu zamówienia dla części 1 poz. 20 i 21.**

**Pytanie 80:**

Dot. Część 1, pozycja 20, 21

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp posiadające skale z jednej strony?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy w opisie przedmiotu zamówienia dla części 1 poz. 20 i 21.**

**Pytanie 81:**

Dot. Część 4, pozycja 1, 2, 3

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy w opisie przedmiotu zamówienia dla części 4 poz. 1,2,3.**

**Pytanie 82:**

Dot. Część 4, pozycja 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu o parametrach:

Wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z

przeznaczeniem użytkowanie

- Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml;
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm
- Miękki elastyczny dren o długości min. 150cm z zakończeniem luer-lock
- Precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorcza i zaczepek na dren do podwieszenia
- Na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- Jednorazowego użytku
- komora kroplowa o długości 55mm w części przezroczystej, 60mm długość całej komory
- Niepirogenny, nietoksyczny
- Nie zawiera lateksu
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Termin ważności: 5 lat
- Opakowanie jednostkowe typu blister-pack z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu
- Produkt dostępny również w wersji bez ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza produkt z zachowaniem parametrów nie ujętych w niniejszym pytaniu a wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 83:**

Dot. Część 4, pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 84:**

Dot. Część 4, pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 85:**

Dot. Część 4, pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorcza, która umożliwia prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczonego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 86:**

Dot. Część 4, pozycja 3

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 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, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 87:**

Dot. Część 4, pozycja 3

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 88:**

Dot. Część 4, pozycja 3

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 89:**

Dot. Część 4, pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany przyrząd do przetoczeń był sterylny, a tym samym zapakowany w opakowanie typu papier-folia gwarantujące barierę jałowości przy sterylizacji tlenkiem etylenu oraz umożliwiające jego aseptyczne wyjęcie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje, aby oferowany przyrząd do przetoczeń był sterylny, a tym samym zapakowany w opakowanie typu papier-folia gwarantujące barierę jałowości przy sterylizacji tlenkiem etylenu oraz umożliwiające jego aseptyczne wyjęcie**

**Pytanie 90:**

Dot. Część 4, pozycja 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu o parametrach:

Przyrząd do bezpiecznego przetaczania płynów w terapii infuzyjnej

- Możliwość utrzymania przez 24 godziny w czasie prowadzenia nieprzerwanej infuzji

WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii

- Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- Kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- Hydrofilowy filtr cząsteczkowy o wielkości oczek 10 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- Miękki i elastyczny dren o długości min. 180cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczepek na dren do podwieszenia
- Uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku
- Termin ważności: 5 lat
- Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza produkt z zachowaniem parametrów nie ujętych w niniejszym pytaniu a wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 91:**

Dot. Część 30, pozycja 1

Proszę o dopuszczenie obwodu o parametrach:

Wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP

- Uniwersalne połączenie 22M/15F oraz 22F umożliwiające podłączenie do kompatybilnych produktów oraz urządzeń do wentylacji mechanicznej lub aparatu do znieczulenia
- Regulowana długość obwodu umożliwiająca dopasowanie długości układu oddechowego oraz optymalizację przestrzeni martwej
- Rozciągliwe ramiona o długości max 160 cm, połączone łącznikiem Y
- Dodatkowa rozciągliwa rura o długości max 100 cm
- Bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 1 litra lub 3 litrów oraz łącznik
- Rozłączalne kolanko z portem Luer-Lock z koreczkiem
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 92:**

Część 30, pozycja 2

Proszę o dopuszczenie obwodu o parametrach

Wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP

- Uniwersalne połączenie 22M/15F oraz 22F umożliwiające podłączenie do kompatybilnych produktów oraz urządzeń do wentylacji mechanicznej lub aparatu do znieczulenia
- Regulowana długość obwodu umożliwiająca dopasowanie długości układu oddechowego oraz optymalizację przestrzeni martwej
- Rozciągliwe ramiona o długości maksymalnej 160 cm, połączone łącznikiem Y
- Rozłączalne kolanko z portem Luer-Lock z koreczkiem

- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie 93:**

Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 14-17 strzykawkę z kontrastującym mlecznym tłokiem? Dopuszczenie umożliwi złożenie oferty szerszej grupie wykonawców co wpłynie korzystnie na cenę.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga z zachowaniem pozostałych parametrów**

**Pytanie 94:**

Czy Zamawiający w Części 1 poz. 20-21 dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnych z podwójną skalą na cylindrze strzykawki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje strzykawki do pomp infuzyjnych posiadającej czytelną, niezmywalną skalę pomiarową co jeden milimetr która jest umieszczona po obu stronach cylindra strzykawki oraz podwójna skalę natłoku strzykawki.**

**Pytanie 95:**

Czy Zamawiający oczekuje w Części 1 poz. 1-19 aby strzykawki i igły pochodziły od jednego producenta w celu łatwiejszej identyfikacji? W przypadku incydentu medycznego występuje odpowiedzialność jednego producenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga,**

**Pytanie 96:**

Czy Zamawiający oczekuje w Części 5 poz. 1-5, 11, 13 i 16 aby wyroby pochodziły od jednego producenta w celu łatwiejszej identyfikacji? W przypadku incydentu medycznego występuje odpowiedzialność jednego producenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga,**

**Pytanie 97:**

Czy Zamawiający dopuści w Części 5 poz. 6 koreczek z trzpieniem minimalnie powyżej krawędzi taki jaki jest aktualnie stosowany w Placówce?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 98:**

Czy Zamawiający oczekuje próbek wraz z ofertą, czy na wezwanie /VII. 5)h) SWZ/?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z zapisami przywołanego punktu w celu potwierdzenia spełnienia przez oferowany przedmiot dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, wykonawca składa następujące dokumenty:*

*a) Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z Ustawą z dnia 20 maja 2020 r. o wyrobach medycznych lub oświadczenie, że do danego produktu nie stosuje się przepisów ww. ustawy( dotyczy wszystkich części)*

*b) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowane produkty będące przedmiotem zamówienia do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jednocześnie Wykonawca zobowiązuje się złożyć na każde żądanie Zamawiającego aktualnych kopii dokumentów świadczących o wymaganym dopuszczeniu do obrotu i stosowania w Polsce.*

*c) Oświadczenie o posiadaniu certyfikatów i dopuszczeni właściwej urzędowej instytucji kontroli jakości, łącznie z certyfikatami CE dokumentującymi aktualne zgłoszenie rejestracji oferowanego produktu do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych oraz potwierdzenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Wykonawca zobowiązuje się przedstawić dokumenty na każde żądanie Zamawiającego.*



d) Ulotki, foldery, karty katalogowe lub inne dokumenty zawierające opis parametrów oferowanego asortymentu umożliwiającego sprawdzenie zgodności produktu z wymaganiami zamawiającego określonymi w załączniku nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy (dotyczy wszystkich części)

Należy dokładnie opisać którego pakietu i pozycji danych katalog dotyczy.

e) Oświadczenie producenta zaoferowanego asortymentu lub oświadczenie Wykonawcy potwierdzające, że zaoferowane materiały są w pełni kompatybilne z pompą artroskopową CrossFlow firmy STRYKER, będąca na wyposażeniu Zamawiającego (dotyczy części nr 9)

f) Oświadczenie producenta zaoferowanego asortymentu lub oświadczenie Wykonawcy potwierdzające, że zaoferowane materiały są w pełni kompatybilne z platformą monitorowania HemoSphere HEM1 firmy Edwards Lifesciences (dotyczy części nr 21)

g) Oświadczenie producenta zaoferowanego asortymentu lub oświadczenie wykonawcy potwierdzające, że zaoferowane materiały są w pełni kompatybilne z insuflatorem PneumoClear firmy STRYKER (dotyczy część 28 W poz. 1 i 2 kompatybilne z pompą laparoskopową AHTO firmy STRYKER (dotyczy części 28 w poz. 3).

h) Próbkę asortymentową **na wezwanie** należy przekazać zgodnie z uwagami w formularzu asortymentowo-cenowym. Każda z próbek powinna być opisana numerem i pozycją części, którego dotyczy, oraz nazwą Wykonawcy. Próbkę należy złożyć w opakowaniu z napisem „PRÓBKİ NA POSTĘPOWANIE 03/PN/2022”, oraz posiadającym w widocznym miejscu oznaczenie identyfikujące wykonawcę.

**Rozdział VII; pkt. 4** : Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, jest zobowiązany do złożenia **na wezwanie** Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia niżej wymienionych środków dowodowych:

3) oraz:

a) zamawiający oczekuje przedłożenia próbek proponowanego przez wykonawców asortymentu, stosownie do art. 26 ust.1 lub ust.2 ustawy Pzp, są składane na żądanie zamawiającego dopiero przed udzieleniem zamówienia przez wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona.

**Zamawiający dopuszcza na potwierdzenie zgodności oferowanych produktów złożenie z ofertą ulotek, folderów, kart katalogowych. W przypadku braku stosownych informacji lub trudności w ich określeniu na podstawie złożonej oferty zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania dostarczenia próbek zgodnie zapisem SWZ w rozdziale VII pkt 4 dla wybranego asortymentu.**

**Pytanie 99:**

część 4, pozycje 1,2,3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby komora kroplowa przyrządów była wolna od PCV?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza przyrządów wykonanych z bezpiecznego, medycznego PVC.**

**Pytanie 100:**

część 4, pozycja 1

Czy Zamawiający zamiast opisanych przyrządów dopuści przyrząd do przetaczania leków światłoczułych - bursztynowy posiadający uniwersalny, ostry, dwukanałowy kolec komory kroplowej z zatyczką, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną klapką, wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie, komora kroplowa o długości 62mm (55mm w części przezroczystej), kroplomierz (20 kropli = 1ml +/- 0,1ml), filtr płynu 15µm, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu, łącznik luer- lock z zatyczką umożliwiającą szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną, dren długości min. 150 cm, sterylny, jednorazowego użytku; wolny od ftalanów, opakowanie typu papier – folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza produkt z zachowaniem parametrów nie ujętych w niniejszym pytaniu a wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 101:**

część 4, pozycja 3

Czy Zamawiający zamiast opisanych przyrządów dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający uniwersalny, ostry, dwukanałowy kolec komory kroplowej z zatyczką, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz

zamykaną kolorową - niebieską klapką; wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie; komora kroplowa o długości 62mm (55mm w części przezroczystej); kroplomierz (20 kropli = 1ml +/- 0,1ml). Filtr płynu 15µm, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu; łącznik luer- lock z zatyczką umożliwiającą szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną, dren długości min. 150cm, sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednorazowego użytku, wolny od ftalanów; opakowanie typu papier – folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza produkt z zachowaniem parametrów nie ujętych w niniejszym pytaniu a wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 102:**

część 4, poz. 3

Czy Zamawiający zamiast opisanych przyrządów dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający uniwersalny, ostry, dwukanałowy kolec komory kroplowej z zatyczką, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową - niebieską klapką; wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie; komora kroplowa o długości 62mm (55mm w części przezroczystej); kroplomierz (20 kropli = 1ml +/- 0,1ml). Filtr płynu 15µm, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu; łącznik luer- lock z zatyczką umożliwiającą szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną, dren długości min. 150cm, sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednorazowego użytku, wolny od ftalanów; opakowanie folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający uniwersalny, ostry, dwukanałowy kolec komory kroplowej z zatyczką, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową - niebieską klapką; wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie; komora kroplowa o długości 62mm (55mm w części przezroczystej); kroplomierz (20 kropli = 1ml +/- 0,1ml). Filtr płynu 15µm, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu; łącznik luer- lock z zatyczką umożliwiającą szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną, dren długości min. 150cm, sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednorazowego użytku, wolny od ftalanów; opakowanie folia.**

**Pytanie 103:**

część 4, poz. 3

Czy Zamawiający zamiast karty charakterystyki produktu chemicznego wystawionej przez producenta produktu chemicznego, z którego zostały wykonane przyrządy dopuści aby informacja o braku ftalanów znajdowała się w dołączonych ulotkach lub innych materiałach informacyjnych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

**Pytanie 104:**

część 4, poz. 4

Czy Zamawiający zamiast opisanych przyrządów dopuści przyrząd bezpieczny grawitacyjny do infuzji do przetaczania płynów/leków wyposażony w system typu Air Pass, który umożliwi wypełnienie / przepłukiwanie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia; posiada w komorze kroplowej umieszczony pływak automatycznie blokujący przepływ, zabezpieczający przedostawanie się powietrza do drenu oraz zapobiegający wstęcznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji; odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką; komorę kroplową składającą się z części elastycznej oraz część sztywnej z wbudowanym pływakiem; kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1ml; filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15µm wbudowany na końcu drenu od strony pacjenta (nie w komorze); miękki elastyczny dren o długości min. 180cm z dodatkowym portem do podawania leków; uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem typu Air Pass; precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy; nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, niepirogeny, jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie jednostkowe papier/folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza przyrządu bezpieczny grawitacyjny do infuzji do przetaczania płynów/leków wyposażony w system typu Air Pass, który umożliwi wypełnienie / przepłukiwanie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia; posiada w komorze kroplowej umieszczony pływak automatycznie blokujący przepływ, zabezpieczający przedostawanie się powietrza do drenu oraz zapobiegający wstęcznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji; odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką; komorę kroplową składającą się z części elastycznej oraz część sztywnej z wbudowanym pływakiem; kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1ml; filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15µm wbudowany na końcu drenu od strony pacjenta (nie w komorze); miękki elastyczny dren o długości min. 180cm z dodatkowym portem do podawania leków; uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone**

koreczkiem typu Air Pass; precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy; nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, niepirogenny, jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie jednostkowe papier/folia.

**Pytanie 105:**

Dot. część 6, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści gąbkę do jamy ustnej o długości 15cm (+/-2mm)? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 106:**

Dot. część 6, poz. 5

Czy Zamawiający zamiast opisanej maski dopuści maskę anestetyczną, niesterylną z monitorowanym poziomem czystości mikrobiologicznej, z nadmuchiwanym kołnierzem, zawierającą PVC, nie zawierającą ftalanów i lateksu w rozmiarach 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6 ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 107:**

Dot. część 6, poz. 9

Czy Zamawiający zamiast opisanego nebulizatora dopuści nebulizator o pojemności 6ml, w zestawie dren o dł. 210 cm +/- 5%, złączka typu T, ustnik, zastawka jednokierunkowa oraz rurka karbowana, sterylne, opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 108:**

Dot. część 6, poz. 10 i 11

Prosimy o informację czy w w/w pozycjach nie zaszła pomyłka, ponieważ w obydwu pozycjach Zamawiający oczekuje opatrunku w rozmiarze 10x15cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje w poz. 10 opatrunku w rozmiarze 10x12 cm a w poz. 11 opatrunku w rozmiarze 10x15.**

**Pytanie 109:**

Dot. część 6, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści prowadnice o długości 390mm (+/-10mm)? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 110:**

Dot. część 10, poz. 10

Czy Zamawiający zamiast opisanych cewników dopuści cewniki Foley'a dwudrożne wykonane z lateksu pokrytego silikonem z plastikową zastawką, CH 14, 16 (balon o pojemności 5-10ml), jałowe, pakowany podwójnie: wewn. folia, zewn. papier-folia, sterylizowane tlenkiem etylenu, bez zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 111:**

Dot. część 10, poz. 11

Czy Zamawiający zamiast opisanych cewników dopuści cewniki Foley'a dwudrożne wykonane z lateksu pokrytego silikonem z plastikową zastawką, CH 18, 20, 22, 24 (balon o pojemności 30-50ml), jałowe, pakowany podwójnie: wewn. folia, zewn. papier-folia, sterylizowane tlenkiem etylenu, bez zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 112:**

Dot. część 18, poz. 2

Czy Zamawiający zamiast opisanego nakłuwacza dopuści nakłuwacz do nakłuwania palca - bezpieczny, automatyczny, rozmiary: 1,8mm - głębokość nakłucia (igła 23G) z barwnym kodem określającym głębokość wkłucia, sterylizowany radiacyjnie, pakowany po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości (tj. 600 op. a 100szt.)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 113:**

Czy ze względu na dużą ilość asortymentu zawartą w postępowaniu oraz brak kryterium jakości Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek na potwierdzenie spełnienia przez oferowany przedmiot dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego a dopuści potwierdzenie powyższego za pomocą ulotek, folderów, kart katalogowych oraz innych dokumentów zawierających opis parametrów oferowanego asortymentu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza na potwierdzenie zgodności oferowanych produktów złożenie z ofertą ulotek, folderów, kart katalogowych. W przypadku braku stosownych informacji lub trudności w ich określeniu na podstawie złożonej oferty zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania dostarczenia próbek zgodnie zapisem SWZ w rozdziale VII pkt 4 dla wybranego asortymentu.**

**Pytanie 114:**

Czy w przypadku gdy wykonawca nie złoży wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, to Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie zgodnie z art. 107 ust. 2 – Pzp?

**Odpowiedź:**

**W przypadku gdy wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp.**

**Pytanie 115:**

dotyczy SWZ Rozdz. III, Rozdz. VII pkt. 1 ppkt. 5.) h), pkt. 4. ppkt. 3.) a) – dotyczy pakietu nr 14

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu złożenia próbek na wezwanie w Pakiecie nr 14, ponieważ na potwierdzenie zgodności oferowanych produktów wraz z ofertą składane są ulotki/foldery/karty katalogowe, co pozwala Zamawiającemu już na tym etapie zweryfikować poprawność oferty Wykonawcy.

Zamawiający nie podał również w SWZ/Formularzu cenowym ilości wymaganych próbek oraz pozycji których ten wymóg dotyczy, jest to ważna informacja dla Wykonawcy ze względu na koszt przygotowania próbek.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza na potwierdzenie zgodności oferowanych produktów złożenie z ofertą ulotek, folderów, kart katalogowych. W przypadku braku stosownych informacji lub trudności w ich określeniu na podstawie złożonej oferty zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania dostarczenia próbek zgodnie zapisem SWZ w rozdziale VII pkt 4 dla wybranego asortymentu.**

**Pytanie 116:**

Dotyczy SWZ - Kryterium oceny ofert, formularz ofertowy pkt II, wzór umowy Par. 2 ust. 1. Pkt. 1) – dotyczy pakietu nr 14

Wykonawca zgodnie z treścią formularza ofertowego pkt. II oferuje termin wykonania dostawy w dniach roboczych, natomiast w Par. 2 ust. 1. Pkt. 1) jest zapis o dostawie w terminie (...) dni kalendarzowych. Zwracam się z prośbą o ujednoczenie zapisów do dni roboczych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający ujednocza wskazane zapisy:**

**W formularzu ofertowym pkt II pozostawia:**

**„Oferuję termin każdej sukcesywnej dostawy ..... dni roboczych.**

**Oferuję termin rozpatrzenia reklamacji .... dni roboczych.”**

**W projektowanych postanowieniach umowy w §2 ust 1pkt 1), zmienia zapis:**

**„1) w terminie [...] dni roboczych od daty złożenia zamówienia pocztą elektroniczną na adres e- mail: [...]”**

**Jako dni robocze należy rozumieć dni od poniedziałku do piątku z wyjątkiem sytuacji gdy w danym dniu wystąpi dzień ustawowo wolny od pracy.**

**Pytanie 117:**

Dotyczy SWZ - Kryterium oceny ofert, formularz ofertowy pkt II, wzór umowy Par. 2 ust. 15 pkt. 2) – dotyczy pakietu nr 14  
Wykonawca zgodnie z treścią formularza ofertowego pkt. II oferuje termin rozpatrzenia reklamacji w dniach roboczych, zwracam się z prośbą o korektę zapisu w Par. 2 ust. 15 pkt. 2 na następujący „rozpatrzenia reklamacji w terminie .... dni roboczych (...)”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający uzupełnia zapis:**

**„2) rozpatrzenia reklamacji w terminie ..... dni roboczych, a następnie w ciągu kolejnych 3 dni roboczych, dostarczenia Towaru wolnego od wad; w przypadku odmowy uwzględnienia reklamacji Wykonawca szczegółowo uzasadnia swoje stanowisko, w terminie 3 dni roboczych od dnia przesłania informacji o odmowie uwzględnienia reklamacji.”**

**Pytanie 118:**

Dotyczy wzór umowy Par. 2 ust. 15 pkt. 1) – dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych do 3 dni roboczych ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający uzupełnia zapis:**

**15. Wykonawca zobowiązuje się:**

**1) uzupełnić braki ilościowe – jeżeli takie zostaną stwierdzone przez Zamawiającego – w otrzymanym Towarze w terminie do 3 dni roboczych.**

**Pytanie 119:**

Dotyczy wzór umowy Par. 7 ust. 1 pkt. 1) – dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary w Par. 7 ust. 1 pkt. 1) umownej do wysokości 2% niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający uzupełnia zapis:**

**1. Strony ustalają odpowiedzialność za odstąpienie od umowy oraz niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących wysokościach:**

**1) w razie nieprzystąpienia do realizacji umowy z przyczyny leżącej po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej dostawy wartości brutto określonej w § 4 ust.1.**

**Pytanie 120:**

Dot. Część 1 poz. 4, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o igły z nasadką w kolorze przezroczystym, która daje możliwość sprawdzenia rozmiaru igły po nasadce

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 121:**

Dot. Część 1 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,5 x 20 mm zamiast 0,5 x 19 mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 122:**

Dot. Część 1 poz. 14-17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z rozszerzeniem 20 %

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 123:**

Dot. Część 1 poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga**

**Pytanie 124:**

Dot. Część 1 poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igła w rozmiarze 0,5 x 16 mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 125:**

Dot. Część 1 poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny z igła w rozmiarze 0,33 x 13 mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 126:**

Dot. Część 4 poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów wykonanych z bezpiecznego medycznego PVC

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza przyrządów wykonanych z bezpiecznego, medycznego PVC.**

**W związku z pytaniem Wykonawcy, Zamawiający informuje, że wymaga aby wszystkie rodzaje przyrządów do przetaczania w części czwartej były wolne od PVC.**

**Pytanie 127:**

Dot. Część 4 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z oświadczeniem producenta o braku zawartości ftalanów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

**Pytanie 128:**

Dot. Część 4 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu zgodnego z opisem:

- uniwersalny ostry kolec, wzmocniony ABS, pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu
- (55 mm w części przezroczystej)
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu,
- łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
- Opakowanie typu folia papier
- Wolny od ftalanów

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza produkt z zachowaniem parametrów nie ujętych w niniejszym pytaniu a wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 129:**

Dot. Część 4 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu zgodne z opisem

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa, ścięta trójpłaszczyznowo z kryzą ograniczającą, posiada odpowietrzniki z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu
- (55 mm w części przezroczystej)
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren po użyciu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm
- Sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednorazowego użytku
- Opakowanie typu folia-papier
- Wolny od ftalanów

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza produkt z zachowaniem parametrów nie ujętych w niniejszym pytaniu a wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 130:**

Dot. Część 4 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu zgodne z opisem

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza produkt z zachowaniem parametrów nie ujętych w niniejszym pytaniu a wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 131:**

Dot. Część 5 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie potrójnego zaworu bezigłowego o objętości wypełnienia 0,3 5ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 132:**

Dot. Część 5 poz.14,poz.19

Prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 133:**

Dot. Część 5 poz. 17

Prosimy o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 16 G 1,7 x 45 mm o przepływie 196 ml/min

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 134:**

Dot. Część 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z PP (polipropylenu)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 135:**

Dot. Część 30 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga elastyczne złącza rur podłużnie ryflowane zapewniające utrzymanie szczelności wykonane z elastycznego EVA?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 136:**

Dot. Część nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga obwód oddechowy z odłączalnym trójnikiem Y z możliwością podłączenia w ramię wdechowe nebulizatora?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 137:**

Dot. Część nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o dł. 160 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza obwodu oddechowego o dł. 160 cm.**

**Pytanie 138:**

Dot. Część nr 11 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, w którym pompowany mankiet silikonowy nie jest w „kolorze skóry”. Jej wygląd zewnętrzny zgodnie z załączonym zdjęciem (kodowane kolorystycznie). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry bez zmian.**

