



# Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza<sup>A</sup> w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10  
tel. centrala (0 52) 39 56 500  
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 14 stycznia 2022 r.

N/znak: FZAP-380-2/15/21

## Wyjaśnienia treści SWZ

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym, o jakim stanowi art. 275 pkt 2 na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku – II postępowanie.**

Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021, poz. 1129 ze zm.) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami w niniejszym postępowaniu:

### **Pytanie nr 1:**

#### **Pytanie nr 1 – zadanie 2, pozycja 5 – pojemnik o pojemności 3,0L:**

Zwracamy się o dopuszczenie, jako równoważnego w pozycji 5 – pojemnik o pojemności 3,0L – pojemnika na odpady medyczne o pojemności 3,5-4,0L.

Różnica pomiędzy zaproponowaną pojemnością, a wymaganą przez Zamawiającego jest nieznaczna, a same pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury i ich efektywność, pełnią wyłącznie rolę pomocniczą.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**W razie odmowy, prosimy o wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie nr 2:**

#### **Pytanie nr 2 – zadanie 2, pozycja 7 – pojemnik 6L długi na igły biopsyjne:**

Czy Zamawiający wymaga pojemnika na zużyte długie igły biopsyjne o pojemności 6L (pojemność użytkowa) o następujących parametrach:

- wymiary: 167 x 167 x 500 mm
- grubość tworzywa 1,7 mm.

Nadto pojemnik nieprzemakalny, odporny na przekucia, posiadający specjalne wycięcia umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły i strzykawki, po założeniu pokrywy, pojemnik jest hermetycznie, na stałe zamknięty. Zgodny z aktualnymi wymogami Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie nr 3:**

#### **Pakiet 1, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 55 mm w części przezroczystej.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 4:**

**Pakiet 1, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrządu ze standardowym kolcem

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 5:**

**Pakiet 1, poz. 3, 5**

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo importera zamiast producenta na wyrobie

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 6:**

**Pakiet 1, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą wykonaną z ABS bez wzmocnienia.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 7:**

**Pakiet 1, poz. 3, 5**

Proszę o odstąpienie od wymogu opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 8:**

**Pakiet 1, poz. 8**

Proszę o odstąpienie od wymogu opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 9:**

**Pakiet 1, poz. 10**

Proszę o dopuszczenie kranika z drenem o długości 7 cm

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 10:**

**Pakiet 1, poz. 11**

Proszę o dopuszczenie kranika z drenem o długości 7 cm

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 11:**

**Pakiet 1, poz. 11**

Proszę o dopuszczenie kranika z drenem o długości 10 cm

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 12:**

**Pakiet 3, poz. 1 - kaniule**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 13:**

**Pakiet 3, poz. 1 – łącznik bezigłowy**

Proszę o dopuszczenie portu bezigłowego z możliwością podłączenia u pacjenta przez 600 aktywacji

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 14:**

**Pakiet 3, poz. 1 – łącznik bezigłowy**

Proszę o dopuszczenie portu bezigłowego z objętością wypełnienia 0,085 ml.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 15:**

Zadanie nr 3 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka typu Endobag 435 ml/ 10 mm, z rozkładaną półobręczą, całkowita długość worka w wersji zamkniętej około 48 cm, długość w wersji gotowej do pracy około 45 cm, dno worka wzmocnione, rozmiar 10 mm, 110 x 200 mm, pozostałe właściwości według opisu.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 16:**

Zadanie nr 3 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka typu Endobag 1100ml/ 12 mm, z rozkładaną półobręczą, całkowita długość worka w wersji zamkniętej około 55 cm, , długość w wersji gotowej do pracy około 53 cm, dno worka wzmocnione, rozmiar 12 mm, 170 x 240 mm, pozostałe właściwości według opisu

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 17:**

Zadanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie masek FFP3 bez zaworu wydechowego.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 18:**

**Pakiet nr 3 poz. 8**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby rozmiar produktu był nadrukowany w trzech wskazanych przez Zamawiającego miejscach i zaakceptowanie w jednym miejscu - na drenie  
W przypadku niewyrażenia zgody, bardzo prosimy o uzasadnienie czemu ma służyć nadruk na uchwycie trokara oraz łącznika.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 19:**

**Pakiet nr 3 poz. 20**

Ponieważ igły biopsyjne występują w bardzo szerokim zakresie rozmiarów (średnica/długość) zwracamy się z prośbą o podanie jakie rozmiary należy zaoferować, spośród których Zamawiający będzie zamawiał według bieżących potrzeb.

**Odpowiedź: 14 G x 120 mm; 14 G x 200 mm; 18 G x 120 mm; 18 G x 200 mm.**

**Pytanie nr 20:**

Czy Zamawiający w zadaniu 5 w pozycji 3 dopuści przyrząd do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej z łącznikiem ENFIT i jednocześnie nie zawierający przejściówki do zwykłych zgłębników? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 21:**

Czy Zamawiający w zadaniu 5 w pozycji 14 zamawiający dopuszcza złącza ENFIT umożliwiającego połączenie do cewnika z końcówką ENFIT od strony cewnika pozyskując przejście typu funnel adaptor pakowany po 5 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 22:**

Czy Zamawiający w zadaniu 5 w pozycji 15 oczekuje złącza transition przeznaczonego do połączenia EnFit do podarzy dojelitowej lub strzykawki dojelitowej z końcówką ENFit z żeńskimi łącznikami typu

Oral/ENLock wyrobów medycznych przeznaczonych do podaży dojelitowej lub z miękkim lejka zgłębnika dojelitowego, pakowany po 5 sztuk?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 23:**

Czy Zamawiający w zad. 3, poz. 29, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Jednorazowy, bezostrzowy, optyczny trokar z cechami użytkowymi standardowego trokara, 5-12mm, dł. 100mm, z atraumatycznym separatorem tkanek o kształcie asymetrycznym; obturator wyposażony w uszczelkę stabilizującą kamerę w trakcie pierwszego wejścia pod kontrolą wzroku, uniwersalna, odporna na rozerwanie np. przez bransze klipsownicy, unikalna ruchoma uszczelka magnetyczna zapewniająca minimalną utratę odmy w trakcie wymiany narzędzi, bez lubrykantów mogących zabrudzić kamerę; stożkowe wejście ułatwiające jednoręczną wymianę narzędzi, klapkowy zawór otwierany obrotowo dla szybkiej desuflacji lub usuwania małych preparatów z pola operacyjnego; możliwość odłączenia od kaniuli główki z uszczelkami; przezierna kaniula na całej długości w celu lepszej wizualizacji, kaniula rowkowana – ścięta, potwierdzone badaniem zmniejszenie ilości przepuklin pooperacyjnych poprzez zastosowanie tego typu grotu?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 24:**

Czy Zamawiający w zad. 3, poz. 30, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Jednorazowy, bezostrzowy, optyczny trokar z cechami użytkowymi standardowego trokara, 5-10/11mm, dł. 100mm (w nomenklaturze producenta oznakowany jako 10mm), z atraumatycznym separatorem tkanek o kształcie asymetrycznym; obturator wyposażony w uszczelkę stabilizującą kamerę w trakcie pierwszego wejścia pod kontrolą wzroku, uniwersalna, odporna na rozerwanie np. przez bransze klipsownicy, unikalna ruchoma uszczelka magnetyczna zapewniająca minimalną utratę odmy w trakcie wymiany narzędzi, bez lubrykantów mogących zabrudzić kamerę; stożkowe wejście ułatwiające jednoręczną wymianę narzędzi, klapkowy zawór otwierany obrotowo dla szybkiej desuflacji lub usuwania małych preparatów z pola operacyjnego; możliwość odłączenia od kaniuli główki z uszczelkami; przezierna kaniula na całej długości w celu lepszej wizualizacji, kaniula rowkowana – ścięta, potwierdzone badaniem zmniejszenie ilości przepuklin pooperacyjnych poprzez zastosowanie tego typu grotu?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 25:**

Czy Zamawiający w zad. 3, poz. 31, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o pojemności 800ml. Średnica wejścia 100mm. Wszystkie pojemności kompatybilne z trokarami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcią kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie z apomocą kaniuli i popychacza - po wysunięciu nie blokuje trokaru. Dla szybkiego wyboru kodowane kolorami?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 26:**

Czy Zamawiający w zad. 3, poz. 32, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o pojemności 1200ml. Średnica wejścia 130mm. Wszystkie pojemności kompatybilne z trokarami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcią kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie z apomocą kaniuli i popychacz a- po wysunięciu nie blokuje trokaru. Dla szybkiego wyboru kodowane kolorami?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 27:**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 3 dopuści:

*Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową bez PCV, wolny od ftalanów, igła biorcza dwukanałowa, dren 150cm, nazwa producenta na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia papier z drenem stabilizującym przyrząd wewnątrz opakowania?*

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 28:**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 3 dopuści:

*Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o dł. 6 cm, zawierającą medyczny PCV, wolny od ftalanów, igła biorcza dwukanałowa, dren 150cm, opakowanie kolorystyczne typu folia?*

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 29:**

pakiet 1, poz. 2,3,4,5

Czy zamawiający wydzieli poz.2-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. 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: Nie.**

**Pytanie nr 30:**

pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza 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: Nie.**

**Pytanie nr 31:**

pakiet 1, poz. 3

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 32:**

pakiet 1, 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 dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 33:**

pakiet 1, poz. 3

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 34:**

pakiet 1, 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: Tak.**

**Pytanie nr 35:**

pakiet 1, poz. 3

Czy zamawiający wymaga przyrządów do przetaczania IS i TS z zabezpieczeniem igły biorczej po użyciu w postaci osłony igły biorczej, posiadającej żebrowanie które zapewnia pewny uchwyt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 36:**

pakiet 1, poz. 3

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 37:**

pakiet 1, poz. 3

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 38:**

pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze pu na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 39:**

pakiet 1, poz. 5

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 40:**

pakiet 1, poz. 5

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 41:**

pakiet 1, poz. 5

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: Tak.**

**Pytanie nr 42:**

pakiet 1, poz. 5

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 43:**

pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający dopuści przyrząd TS z komorą o dł. około 7,5 mm (+/- 5 mm) w części przezroczystej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd TS z komorą o dł. około 7,5 cm (+/- 5 mm) w części przezroczystej.**

**Pytanie nr 44:**

pakiet 1, poz. 5

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. 10 cm?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 45:**

pakiet 1, poz. 5

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 46:**

**Pakiet 1, pozycja 3 i 5**

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: Tak.**

**Pytanie nr 47:**

**Pakiet 1, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą kroplową o długości całkowitej 60 mm i długości części przezroczystej 55mm, z igłą biorcza wykonaną z ABS bez wzmocnień włóknem szklanym, z miękkim, elastycznym drenem o długości min. 150cm oraz bez opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 48:**

**Pakiet 1, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 49:**

**Pakiet 2, pozycja 1e**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 3,5l?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 50:**

**Pakiet 2, pozycja 1g**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 5l?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 51:**

**Pakiet 3, pozycja 17**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kapturków ochronnych za opakowanie a'800 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 52:**

**Dotyczy zadania nr 3 pozycja 4**

Prosimy Zamawiającego w zadaniu 3, pozycja 4 o dopuszczenie: Strzykawka jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Podwójna kryza zabezpieczająca przed wypadaniem tłoka. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60 ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Podwójny pierścień zabezpieczający chroniący przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60 szt.

**Odpowiedź: Tak, z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie nr 53:**

**Dotyczy SWZ, rozdz. XI - Przedmiotowe środki dowodowe – pkt. 1.2**

Prosimy o potwierdzenie, że dla poz. 2,3 i 4 w zadaniu nr 3 próbki nie są wymagane.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga złożenia próbek w zakresie Zadania nr 3 poz. 2, 3 i 4. Zgodnie z rozdziałem SWZ XI.PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1.2.- Zamawiający wymaga złożenia próbki w zakresie Zadania nr 3 poz. 25.**

**Pytanie nr 54:**

**Dotyczy SWZ, rozdz. XX – Opis kryteriów oceny ofert – pkt. 2 i 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie różnych terminów realizacji zamówienia i reklamacji dla poszczególnych pozycji w pakiecie nr 3?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 55:**

**Dotyczy § 2 wzoru umowy dostawy (załącznik nr 8 do SWZ)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dodaje zapis w § 2 ust. 1 „Zamówienia, które wpłyną do Zamawiającego po godzinie 14:00 będą traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00”.**



**Pytanie nr 56:**

**Dotyczy § 6 wzoru umowy dostawy (załącznik nr 8 do SWZ)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

**Odpowiedź:** Zamawiający uregulował tą kwestię w § 6 ust. 3 Projektu umowy (Załącznik nr 8 do SWZ).

**Pytanie nr 57:**

**Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego (Załącznik nr 2 do SWZ – OPZ) – dot. zadania 3, poz. 2,3,4**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie i określenie wymaganej jednostki miary.

**Odpowiedź:** Szt.

**Z poważaniem**

GLÓWNY KSIĘGOWY  
Szpitala Specjalistycznego im. J. Kutkowskiego  
w Chojnie

Joanna Polczyńska

K.T.