



Gdynia, dnia 17 sierpnia 2022 r.

09/UCMMiIT/TP-fn/2022  
UC/2496/2022

### WYJAŚNIENIA SWZ nr 1

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym z fakultatywnymi negocjacjami na „SUKCESYWNE DOSTAWY WYROBÓW MEDYCZNYCH”**

Ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 27.07.2022 r. pod nr 2022/S 143-408523

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania Wykonawców. Niniejsze odpowiedzi na pytania stanowią integralną część specyfikacji warunków zamówienia i stają się wiążące dla Wykonawców przy opracowaniu ofert.

#### PYTANIE 1

Do projektu umowy:

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

#### ODPOWIEDŹ 1

Wszelkie zmiany po stronie wykonawcy muszą być procedowane zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych.

#### PYTANIE 2

Pytanie 1 do pakietu 60

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 układów o poniższych parametrach; Układ do oddychania ogrzewanym powietrzem do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula), , służący do dostarczania nawilżonych i podgrzanych gazów oddechowych. Dren posiada wbudowaną w ściankach podwójną spiralę grzejną. Układ z wbudowanymi czujnikami temperatury i czujnikiem przepływu. Gładka powierzchnia wewnętrzna rury. Układ przeznaczony do użycia przy przepływach gazów medycznych od 2 do 60 l/min, w zależności od zastosowanego interfejsu. Kompatybilne przyłącza pacjenta: kaniula donosowa, bezpośrednie połączenie z rurką tracheostomią., miękka silikonowa końcówka eliminuje konieczność zastosowania adapterów. Długość układu 180 cm, układ zawierający w komplecie komorę nawilżacza. Komora z automatycznym poborem wody, wyposażona w system podwójnego pływaka (podstawowy i dodatkowy) zabezpieczającego przed przelaniem wody. Zestaw: układ oddechowy i komora nawilżacza przeznaczone do stosowania przez 14 dni. Zestaw kompatybilny z nawilżaczem serii Airvo2. Na opakowaniu czytelna data produkcji, oraz czytelna data przydatności do użycia ( min 24 m-ce ). Na etykiecie czytelna waga zestawu (0,3 kg.).

#### ODPOWIEDŹ 2

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



### **PYTANIE 3**

Pytanie 2 do pakietu 60

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 2 kaniul o poniższych parametrach;

Kaniula donosowa do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula), kaniula wyposażona w miękkie wąsy tlenowe, których konstrukcja zapewnia swobodny przepływ gazów medycznych. Wygodne i dobrze tolerowane silikonowe wąsy tlenowe sprawiają, że pacjent jest bardziej podatny na terapię. Miękkie i anatomicznie ukształtowane wąsy tlenowe dopasowują się do każdego pacjenta zapewniając maksymalną wygodę. Kaniula wyposażona w uniwersalną obrotową złączkę. Oznaczenie kaniul kolorami - szybka i łatwa identyfikacja rozmiaru. Kaniule posiadające rurki gładkościenne co zmniejsza ryzyka zagięcia rurki. Przepływ gazu w kaniulach jest praktycznie bezgłośny, co minimalizuje uciążliwość dla pacjenta. Kaniule wyposażone w dzielony (podwójny) pasek mocujący wokół głowy. Do kaniuli dołączony klips stabilizujący, zmniejszający ryzyko repozycji kaniuli.

Wysokoprzepływowa kaniula nosowa została opracowana dla szerokiego zakresu stężeń tlenu przy różnych prędkościach przepływu w optymalnych warunkach. Rozmiar S,M,L Uniwersalna kaniula kompatybilna z układami oddechowymi aparatów do terapii HFNC dostępnych na rynku: (urządzenia zasilane tlenem poprzez mikser gazu, urządzenia zasilane tlenem poprzez przepływomierz) Rozstaw widełek 8 mm - rozmiar S, Rozstaw widełek 9,3 mm - rozmiar M; Rozstaw widełek 12,6 mm- rozmiar L

### **ODPOWIEDŹ 3**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

### **PYTANIE 4**

pakiet 25, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25, pozycja 6 pojemnik na odpady medyczne z otworem profilowanym w wieku pojemnika, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

### **ODPOWIEDŹ 4**

Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **PYTANIE 5**

pakiet 25, pozycja 8

Zwracamy się z prośbą o uściślenie opisu pojemnika do dobowej zbiórki moczu, ponieważ jest on niejednoznaczny. Przykładowo Zamawiający wymaga, aby pojemnik był „jednorazowego użytku”, co wskazuje na produkt wykonany z pulpy celulozowej, jednocześnie wymaga „zakrętki”, co wzajemnie się wyklucza. Dodatkowo wymaga rozróżnienia dla kobiet i mężczyzn, co automatycznie wyklucza wymóg pojemności 2-2,5L, ponieważ wśród pojemników na mocz o pojemności 2-2,5L nie występuje rozróżnienie na damski lub męski.

### **ODPOWIEDŹ 5**

Zamawiający wymaga pojemnika do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2-2,5l z zakrętką. Zbiórka moczu u pacjenta trwa całą dobę potem pojemnik jest utylizowany, dlatego określono jednorazowy.



**PYTANIE 6**

pakiet 25, pozycja 8

Czy Zamawiający wymaga pojemnika do dobowej zbiórki moczu, zakręcanego o pojemności 2-2,5L, w typie uniwersalnym?

**ODPOWIEDŹ 6**

Tak, Zamawiający dopuszcza typ uniwersalny, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 7**

Pakiet nr 17 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody prostokątnej bez języczka w rozmiarze 44 mm x 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**ODPOWIEDŹ 7**

Tak, Zamawiający dopuszcza elektrody prostokątne bez języczka w rozmiarze 44 mm x 30 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 8**

Pakiet nr 17 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody w rozmiarze 42 mm x 36 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**ODPOWIEDŹ 8**

Tak, Zamawiający dopuszcza elektrody prostokątne bez języczka w rozmiarze 44 mm x 30 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 9**

Pakiet nr 17 poz. 1, 2, 7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego elektrod – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

**ODPOWIEDŹ 9**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 10**

Pakiet nr 17 poz. 1, 2, 7

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto i brutto za sztukę w zaokrągleniu do 4 miejsc po przecinku.

**ODPOWIEDŹ 10**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 11**

Pakiet nr 17 poz. 4

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji 4 należy wycenić 20 sztuk elektrod czy 20 kompletów = 4 szt. (tak jak podano w kolumnie „Przedmiot zamówienia – sukcesywna dostawa”)? Elektrody z pozycji nr 4 są używane i sprzedawane w kompletach = 4 szt.

**ODPOWIEDŹ 11**

Zamawiający wymaga 20 kompletów x 4 sztuki.



#### **PYTANIE 12**

Pakiet nr 17 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego elektrod – 4 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

#### **ODPOWIEDŹ 12**

Tak. Zamawiający wymaga wyceny za jeden komplet a 4 sztuki.

#### **PYTANIE 13**

Pakiet nr 17 poz. 5

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji 5 należy wycenić 80 sztuk elektrod czyli 40 op. = 2 szt. czy 80 op.=2 szt.? Elektrody do defibrylacji z pozycji 5 są używane i sprzedawane parami (op. = 2 szt.).

#### **ODPOWIEDŹ 13**

Zamawiający wymaga 80 sztuk elektrod (40 op. a 2 sztuki).

#### **PYTANIE 14**

Pakiet nr 17 poz. 6

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji 6 należy wycenić 40 sztuk elektrod czy 40 kompletów = 6 szt. (tak jak podano w kolumnie „Przedmiot zamówienia – sukcesywna dostawa”)? Elektrody z pozycji nr 6 są używane i sprzedawane w kompletach = 6 szt.

#### **ODPOWIEDŹ 14**

Zamawiający wymaga 40 kompletów a 6 sztuk.

#### **PYTANIE 15**

Pakiet nr 17 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego elektrod – 6 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę tj. 7 kompletów = 6 szt.

#### **ODPOWIEDŹ 15**

Tak. Zamawiający wymaga wyceny kompletu a 6 sztuk.

#### **PYTANIE 16**

Pakiet nr 16 poz. 8, 9

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycjach należy wycenić papiery oryginalne czy Zamawiający dopuści również papiery będące zamiennikami papierów oryginalnych?

#### **ODPOWIEDŹ 16**

Zamawiający dopuszcza papiery będące zamiennikami papierów oryginalnych, pod warunkiem kompatybilności z typem drukarki.

#### **PYTANIE 17**

Pakiet nr 16 poz. 11

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m.

#### **ODPOWIEDŹ 17**

Tak, Zamawiający dopuszcza papier o rozmiarze 107mn x23m pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



**PYTANIE 18**

Projekt umowy – par. 5 ust. 1, 3

Prosimy o zmianę terminu wymiany towaru na wolny od wad na 5 dni roboczych.

**ODPOWIEDŹ 18**

Nie. Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

**PYTANIE 19**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 64 wymaga, aby stosowany test urazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (biopłatów) na pole reakcyjne testu ?

**ODPOWIEDŹ 19**

Nie. Zamawiający nie wymaga.

**PYTANIE 20**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 64 – testy ureazowe - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

**ODPOWIEDŹ 20**

Nie. Zamawiający nie wymaga.

**PYTANIE 21**

Zwracamy się prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu z:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy

PAKIET 16.

Poz. nr 1. Papier do zapisów wyników w defibrylatorze Lifepak 20 w kratkę, wymiary 50x30 mm

Poz. nr 11. Papier DEF do Lifepak 11,12,15, RSO100 z nadrukiem rozmiar 107mn x 22mn

Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

**ODPOWIEDŹ 21**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 22**

PAKIET 16.

Poz. nr 1. Papier do zapisów wyników w defibrylatorze Lifepak 20 w kratkę, wymiary 50x30 mm

Pytanie: W formularzu asortymentowo-cenowym widnieje informacja, że Zamawiający wymaga 20 sztuk/rolek papieru, natomiast ilości sztuk/rolek papieru do drukarki w oferowanym opakowaniu i zgodnym przez producenta defibrylatorów LIFEPAK wynikające z użycia akcesoriów wymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora wynosi 3 sztuki/rolki w opakowaniu. Czy zatem Zamawiający zwiększy lub zmniejszy ilość ww.asortymentu.

**ODPOWIEDŹ 22**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



#### **PYTANIE 23**

Zwracamy się prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu:

PAKIET 17.

Poz. nr 5 Elektroda jednorazowa do defibrylacji dla dorosłych, przeznaczone do modeli Lifepak 500 posiadanych przez Zamawiającego

Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

#### **ODPOWIEDŹ 23**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 24**

PAKIET 16.

Poz. nr 1. Papier do zapisów wyników w defibrylatorze Lifepak 20 w kratkę, wymiary 50x30 mm

Poz. nr 11. Papier DEF do Lifepak 11,12,15, RSO100 z nadrukiem rozmiar 107mn x 22mn

PAKIET 17

Poz. nr 5 Elektroda jednorazowa do defibrylacji dla dorosłych, przeznaczone do modeli Lifepak 500 posiadanych przez Zamawiającego

Pytanie: Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

#### **ODPOWIEDŹ 24**

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia spełniającego warunki SWZ.

#### **PYTANIE 25**

Pakiet 69

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 69 w poz. 1 lusterko laryngologiczne o rozmiarze 19mm?

#### **ODPOWIEDŹ 25**

Tak. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 39 poz. 1 lusterko laryngologiczne o rozmiarze 19mn pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 26**

Pakiet 69

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 69 w poz. 3 wziernik do ucha jednorazowy niesterylny w rozmiarze 2,5 mm i 4 mm ?

#### **ODPOWIEDŹ 26**

Tak. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 39 poz. 3 wziernik do ucha jednorazowy niesterylny w rozmiarze 2,5mn i 4mn pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



**PYTANIE 27**

Pakiet 69

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 69 w poz. 2 wziernik laryngologiczny nosowy sterylny?

**ODPOWIEDŹ 27**

Nie. Zamawiający nie wymaga w poz.2 pakiet 39.

**PYTANIE 28**

Pakiet nr 13

Czy Zamawiający w POZYCJI 9, PAKIET 13 zgodzi się na dopuszczenia płyn dializacyjny bezwapniowy kompatybilnego z aparatem Prismaflex stosowanego z płynem substytucyjnym z zawartością cytrynianów, Worek 5L dwukomorowy. Połączenie zestawu do zabiegów z workiem przez port z dużą gumową membraną przekłuwaną plastikową igłą, bez konieczności przełamywania zawleczki kompatybilny z zestawem CRRT do aparatu Prismaflex o składzie: wodorowęglan 22mmol/l, glukoza 6,1mmol/l, mleczany 3 mmol/l, chlorki 120,5 mmol/l, potas 4mmol/l ?

**ODPOWIEDŹ 28**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ

**PYTANIE 29**

Czy Zamawiający w pakiecie 14

W pozycji 2 i 3 dopuści:

Zestawy do wkłuc centralnych w rozmiarze 7,5F?

**ODPOWIEDŹ 29**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 30**

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści:

Wprowadzacz cewnika z hemostatycznym zaworkiem do wprowadzania sercowo naczyniowych cewników,

takich jak Swan Ganz oraz czasowych cewników o charakterze rozruszników.

- polietylenowa (X.R.O.) osłonka zaopatrzona w kolorowy, odstresowujący kołnierzyk oraz obrączkę do mocowania

- boczne ramię do wstrzykiwania leków lub monitorowania żylnego ciśnienia

- bezdotykowy rękaw cewnika (Asept Cath), jak również mechanizm zamknięcia bagnetowego dla ochrony,

oraz szybkiego połączenia z Desivalve.

- distalna końcówka uciskowa minimalizuje ryzyko przemieszczenia się cewnika

- proksymalna końcówka uciskowa jest barierą dla bakteryjnego zakażenia

Zestaw zawiera:

- 1 dylator oraz osłonkę

- 1 bezdotykowy rękaw (Asept - Cath)

- 1 igłę do wprowadzenia

- 1 „J” przewodnik?

**ODPOWIEDŹ 30**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



**PYTANIE 31**

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści:  
Zestaw do założenia wkłucia dializacyjnego z cewnikiem 15 cm?

**ODPOWIEDŹ 31**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 32**

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści:  
Zestaw do hemodializy trójświatłowy dł 15cm?

**ODPOWIEDŹ 32**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 33**

Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści:  
Metalowa prowadnica do wkłuć centralnych do cewników o rozmiarze średnicy 0,30, 0,46, 0,88,0,96mm?

**ODPOWIEDŹ 33**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 34**

Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści:  
zestaw do wkłuć centralnych: z cewnikiem w rozmiarze 7,5 Fr?

**ODPOWIEDŹ 34**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 35**

Pakiet nr 55  
Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaferowanie igły o średnicy cewnika 2,3mm.

**ODPOWIEDŹ 35**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 36**

Pakiet nr 55  
Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaferowanie igły o głębokości nakłucia 5mm.

**ODPOWIEDŹ 36**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 37**

Pakiet nr 55  
Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaferowanie szczotek o długości 250cm.

**ODPOWIEDŹ 37**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.





**PYTANIE 38**

Pakiet 59:

Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści szczypce biopsyjne o długości roboczej 160 cm i 230 cm, średnica szczęk 2,3 mm; jeden rozmiar łyżeczek, opakowanie zawiera 10 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**ODPOWIEDŹ 38**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 39**

Pakiet 59:

Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii o długości 230 cm, średnica osłonki 2,3 mm; średnica otwartej pętli 10, 15, 25 i 32 mm; kształt wyłącznie owalny; do polipektomii z użyciem elektrokoagulacji oraz bez?

**ODPOWIEDŹ 39**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 40**

Pakiet 59:

Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści produkt o parametrach: zestaw do opaskowania żyłaków przetyku, jednorazowego użytku, składający się z nasadki na endoskop zawierającej 7 lateksowych opasek czarnych oraz głowicy z nicią o długości 1650mm do zrzucania opasek połączoną fabrycznie z pokrętkiem działającym w dwóch kierunkach i pokrętkiem do napinania nici, nasadka z nicią do zrzucania opasek łączona przez przełożenie pętli za pętlę, w głowicy port z łącznikiem Luer-Lock do przepłukiwania miejsca obliteracji, zrzucenie gumki zasygnalizowane mechanicznie i dźwiękowo; współpracuje z minimalnym kanałem roboczym 9,3mm?

**ODPOWIEDŹ 40**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 41**

Pakiet 61. Czy Zamawiający dopuści marker węglowy, jednorazowego użytku, sterylny, stosowany do wstrzyknięcia podśluzówkowego celem odznaczenia miejsca położenia zmiany patologicznej w obrębie przewodu pokarmowego; opakowanie pojedyncze typu strzykawka luer lock o pojemności 5ml; opakowanie handlowe = 10 sztuk?

**ODPOWIEDŹ 41**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 42**

Pakiet 63. Czy Zamawiający dopuści kleszcze chwytające pokryte polietylenem? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**ODPOWIEDŹ 42**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



#### **PYTANIE 43**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 1 wskazał: . Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne: w przypadku bezzasadnego odstąpienia przez Wykonawcę albo zasadnego odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 10% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 10% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust 1. wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 5% wartości

#### **ODPOWIEDŹ 43**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 44**

Pakiet nr 15 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści wymiary 210x160 cm?

#### **ODPOWIEDŹ 44**

Tak. Zamawiający dopuszcza wymiary 210 x160cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 45**

Pakiet nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łącznika kominka ruchomego 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, kompatybilnego z układami oddechowymi i anestetycznymi, jak na zdjęciu poniżej:



010-645

**ODPOWIEDŹ 45**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 46**

Pakiet nr 51 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści długość 60 cm?

**ODPOWIEDŹ 46**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 47**

Pakiet nr 51 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści z jednym otworem centralnym i 2 otworami bocznymi naprzemianległymi?

**ODPOWIEDŹ 47**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 48**

Pakiet nr 51 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści długość 30 cm?

**ODPOWIEDŹ 48**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



**PYTANIE 49**

Pakiet nr 51 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści z jednym otworem centralnym i 2 otworami bocznymi naprzemianległymi?

**ODPOWIEDŹ 49**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 50**

Pakiet nr 51 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści barwne oznaczenie rozmiaru na konektorze, natomiast numeryczne oznaczenie nadrukowane na opakowaniu

**ODPOWIEDŹ 50**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 51**

Pakiet nr 67 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500 ml?

**ODPOWIEDŹ 51**

Tak. Zamawiający dopuszcza objętość oddechową 150-1500ml pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 52**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycja 3) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie 73cm - 130cm?

**ODPOWIEDŹ 52**

Tak. Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dorosłych o rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie 73cm-130cm pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 53**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie 92cm - 160cm?

**ODPOWIEDŹ 53**

Tak. Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dorosłych o rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie 92cm-160cm pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 54**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie 120cm - 170cm?

**ODPOWIEDŹ 54**

Tak. Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dorosłych o rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie 120cm-170cm pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



#### **PYTANIE 55**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycje 1 - 3) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach? Współczesne standardy opieki nad pacjentami z inkontynencją wskazują na konieczność dbania o skórę i utrzymania jej w suchości dzięki czemu pacjent nie jest narażony na powikłania stosowania pieluchomajtek. Dzięki stosowaniu produktów wykonanych z laminatu paroprzepuszczalnego na całej powierzchni ograniczamy częstość występowania powikłań po pieluchowaniu i obniżamy koszty opieki nad pacjentem w szpitalu

#### **ODPOWIEDŹ 55**

Tak. Zamawiający wymaga.

#### **PYTANIE 56**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycje 1 - 3) pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

#### **ODPOWIEDŹ 56**

Tak. Zamawiający wymaga.

#### **PYTANIE 57**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Dodatkowo należy nadmienić, iż brak ściągacza taliowego z przodu jest korzyścią dla pacjentów z nadwagą, gdyż nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza

#### **ODPOWIEDŹ 57**

Tak. Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 58**

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycje 1 - 3) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego – tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

#### **ODPOWIEDŹ 58**

Zamawiający wymaga co najmniej jednego ściągacza taliowego.



**PYTANIE 59**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycja 4) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 5-9kg bez wycięcia/specjalnego miejsca na pępowinę?

**ODPOWIEDŹ 59**

Tak. Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 5-9 kg bez wycięcia /specjalnego miejsca na pępowinę, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 60**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycja 5) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 10-14kg bez wycięcia/specjalnego miejsca na pępowinę o chłonności 568g?

**ODPOWIEDŹ 60**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 61**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22, pozycja 6) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 11-25kg bez wycięcia/specjalnego miejsca na pępowinę ?

**ODPOWIEDŹ 61**

Tak. Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 11-25kg bez wycięcia/specjalnego miejsca na pępowinę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 62**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**ODPOWIEDŹ 62**

Zamawiający będzie realizował umowę zgodnie z jej postanowieniami.

**PYTANIE 63**

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

**ODPOWIEDŹ 63**

Tak. Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta.



**PYTANIE 64**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

**ODPOWIEDŹ 64**

Nie.

**PYTANIE 65**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

**ODPOWIEDŹ 65**

Zamawiający wymaga dostarczenia wyrobu w warunkach zgodnych z warunkami określonymi przez producenta.

**PYTANIE 66**

Pakiet nr 55, poz.1

Zwracamy się z prośbą, o dopuszczenie igieł o grubości igły 0,6mm lub 0,7mm i gł. nakłucia 4-6mm, rozmiar kodowany kolorystycznie na uchwycie do wyboru przez Zamawiającego, ostrze igły szlifowane pod kątem 22st., pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**ODPOWIEDŹ 66**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 67**

Pakiet nr 55, poz.2

Zwracamy się z prośbą, o dopuszczenie igieł o grubości igły 0,6mm i gł. nakłucia 4-6mm, do wyboru przez Zamawiającego, ostrze igły szlifowane pod kątem 22st., osłonka igły standardowa, w kolorze białym, rozmiar kodowany kolorystycznie na uchwycie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**ODPOWIEDŹ 67**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 68**

Pakiet nr 55, poz.3

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga ustników pakowanych oryginalnie pojedynczo z etykietami do dokumentacji, co zapewnia mikrobiologiczną czystość ustników.

**ODPOWIEDŹ 68**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 69**

Pakiet nr 55, poz.5

Prosimy o dopuszczenie klipsownic gotowych do użycia, o rozwarciu klipsa 11mm i 16mm, stopień rozwarcia ramion 135st. dł. całkowita 230cm. Obrotowych 360st., z możliwością wielokrotnego repozycjonowania, pozwalających na wykonanie rezonansu magnetycznego (zgodnie z instrukcją załączoną do wyrobu).

**ODPOWIEDŹ 69**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



#### **PYTANIE 70**

Pakiet nr 55, poz.5

Prosimy o dopuszczenie klipsownic gotowych do użycia, o rozwarciu klipsa 12mm i 16mm, śr. 2,5mm stopień rozwarcia ramion 135st. dł. całkowita 230cm. Obrotowych 360st., z możliwością wielokrotnego repozycjonowania, pozwalających na wykonanie rezonansu magnetycznego (zgodnie z instrukcją załączoną do wyrobu). Klips zabezpieczony w dodatkowej osłonce transportowej.

#### **ODPOWIEDŹ 70**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 71**

Pakiet nr 59, poz.1

Prosimy o dopuszczenie szczypiec biopsyjnych, z łyżkami owalnymi z okienkiem, z podwójnym szlifem dla lepszej ostrości, o dł. 180 i 230cm, średnicach 1,8mm, 2,3mm, 3,0mm, z igłą i bez igły do wyboru Zamawiającego, zapakowane z przyrządem do zdejmowania pobranych próbek. Obszar zastosowania oznaczony graficznie i kolorystycznie na opakowaniu. Konstrukcja umożliwi wykonanie biopsji stycznych, bez systemu cięgieł. Dostępne 3 rozmiary łyżek biopsyjnych. Op.=10szt.

#### **ODPOWIEDŹ 71**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 72**

Pakiet nr 59, poz.2

Prosimy o dopuszczenie standardowych pętli do diatermii o śr. drutu 0,4mm dł. 230cm, śr. otwartej pętli 10,15,20,25,30,35mm, do wyboru Zamawiającego. Kształt owalny, heksagonalny i crescent.

#### **ODPOWIEDŹ 72**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 73**

Pakiet nr 59, poz.2

Prosimy o dopuszczenie trzystopniowych pętli na zimno, z potwierdzeniem producenta, o śr. drutu 0,3mm dł. 230cm, śr. otwartej pętli 10, 15,mm, do wyboru Zamawiającego. Kształt owalny. Nadmieniamy, że dużych polipów nie usuwa się bez możliwości użycia diatermii, z powodu dużego ryzyka krwawienia.

#### **ODPOWIEDŹ 73**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 74**

Pakiet 24 poz. 1, 2, 10, 12-19

Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji.

#### **ODPOWIEDŹ 74**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.





#### PYTANIE 75

Pakiet 24 poz. 21

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do aspirowania leków o podanych parametrach:

- Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do fiolek, butelek
- Składa się z dwukanałowego kolca z ABS i zaworu wykonanego z biokompatybilnego kopoliestru z silikonową membraną
- Posiada filtr powietrza 0,2  $\mu$  i odpowietrznik
- Pomaga zachować sterylność leku w fiolce
- Czas użytkowania to 7 dni lub 600 aktywacji
- Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych
- Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego
- Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję
- Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.
- Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer.

Przystosowany do użycia z krwią, alkoholem, lipidami, chemioterapeutykami, chloroheksydyną

#### ODPOWIEDŹ 75

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### PYTANIE 76

Pakiet 31 poz. 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu pętli na kciuk.

#### ODPOWIEDŹ 76

Tak. Zamawiający dopuszcza odstąpienie od wymogu pętli na kciuk pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

#### PYTANIE 77

Pakiet 31 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie spodenek do kolonoskopii o dł. 50 cm.

#### ODPOWIEDŹ 77

Tak. Zamawiający dopuszcza dł 50cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### PYTANIE 78

Pakiet 31 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kompletu chirurgicznego wykonanego z włókniny SMS.

#### ODPOWIEDŹ 78

Tak. Zamawiający dopuszcza komplet z włókniny SMS pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### PYTANIE 79

Pakiet 31 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kompletu chirurgicznego z spodniami wiązanymi na troki.

#### ODPOWIEDŹ 79

Tak. Zamawiający dopuszcza komplet ze spodniami wiązanymi na troki pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



**PYTANIE 80**

Pakiet 31 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie półmasksi FFP2 2-panelowej.

**ODPOWIEDŹ 80**

Tak. Zamawiający dopuszcza półmaskę FFP2 2-panelową pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 81**

Pakiet 31 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie półmasek FFP2 pakowanych w kartonik po 25 szt.

**ODPOWIEDŹ 81**

Tak. Zamawiający dopuszcza półmaskę FFP2 pakowaną w kartonik a 25 szt. pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 82**

Pakiet 10 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet z poszwą na poduszkę w rozmiarze 80 x 70cm?

**ODPOWIEDŹ 82**

Tak. Zamawiający dopuszcza poduszkę o wymiarach 80x70cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 83**

Pakiet 10 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze min 40g/m<sup>2</sup>?

**ODPOWIEDŹ 83**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 84**

Pakiet 10 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**ODPOWIEDŹ 84**

Tak. Zamawiający dopuszcza gramaturę 35g/m<sup>2</sup> z włókniny typu SMS pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 85**

Pakiet 10 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło występujące tylko w kolorze zielonym?

**ODPOWIEDŹ 85**

Tak Zamawiający dopuszcza prześcieradło w kolorze zielonym pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



**PYTANIE 86**

Pakiet 10 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło występujące tylko w kolorze niebieskim?

**ODPOWIEDŹ 86**

Tak. Zamawiający dopuszcza prześcieradło w kolorze niebieskim pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 87**

Pakiet 10 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka 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. Brzegi niezgrzewane termicznie. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m<sup>2</sup>. 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. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk?

**ODPOWIEDŹ 87**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 88**

Pakiet 10 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści Dwuwarstwowa, jednorazowa myjka 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. Brzegi zgrzewane termicznie. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m<sup>2</sup>. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2020 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. Opakowanie foliowe. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk?

**ODPOWIEDŹ 88**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 89**

Pakiet 10 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę niezwiązaną w nadgarstku?

**ODPOWIEDŹ 89**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 90**

Pakiet 10 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z materiału molton-100% poliester?

**ODPOWIEDŹ 90**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



**PYTANIE 91**

Pakiet 10 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 16cm x 22cm?

**ODPOWIEDŹ 91**

Tak. Zamawiający dopuszcza myjkę w rozmiarze 16cm x 22 cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 92**

Pakiet 10 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 75g/m<sup>2</sup>?

**ODPOWIEDŹ 92**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 93**

Pakiet 10 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną a'50sztuk?

**ODPOWIEDŹ 93**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 94**

Pakiet 10 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści ręczniki w rozmiarze 40cm x 70cm?

**ODPOWIEDŹ 94**

Tak. Zamawiający dopuszcza ręczniki w rozmiarze 40cm x70cm pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 95**

Pakiet 10 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**ODPOWIEDŹ 95**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 96**

Pakiet 10 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści koszulę o długości 120cm?

**ODPOWIEDŹ 96**

Tak. Zamawiający dopuszcza koszulę o długości 120cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 97**

Pakiet 10 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści maskę mocowaną tylko za pomocą gumek?

**ODPOWIEDŹ 97**

Tak. Zamawiający dopuszcza maskę mocowaną tylko na gumki pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



#### **PYTANIE 98**

Pakiet 10 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kategorii I zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425?

#### **ODPOWIEDŹ 98**

Tak. Zamawiający dopuszcza ochraniacze na obuwie zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kategorii I zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 99**

Pakiet 10 pozycja 12

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/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>. Waga całkowita podkładu 280 g  $\pm 5$ g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt. Bez dodatkowej serwety?

#### **ODPOWIEDŹ 99**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 100**

Pakiet 10 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści Podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm (wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach. Op.20 szt?

#### **ODPOWIEDŹ 100**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 101**

Pakiet 15 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniach a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

#### **ODPOWIEDŹ 101**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



**PYTANIE 102**

Pakiet 15 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1500ml z otworami do zawieszenia, drenem o długości 115cm zakończonym atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

**ODPOWIEDŹ 102**

Tak. Zamawiający dopuszcza zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1500ml z otworami do zawieszenia, drenem o długości 115cm zakończonym atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 103**

Pakiet 15 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści butelkę do odsysania ran 200ml bez harmonijki u podstawy?

**ODPOWIEDŹ 103**

Tak. Zamawiający dopuszcza butelkę do odsysania ran 200ml bez harmonijki u podstawy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 104**

Pakiet 16 pozycja 5-6, 10-11

Czy Zamawiający dopuści papiery objęte stawką Vat 23%?

**ODPOWIEDŹ 104**

Zarówno, określenie prawidłowej stawki VAT ciąży na wystawcy faktury - wykonawcy, jak i odpowiedzialność za prawidłowe jej zastosowanie. Wskazanie przez wykonawcę błędnej stawki podatku VAT będzie skutkowało odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 ustawy Pzp.

**PYTANIE 105**

Pakiet 16 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu Goldway o wymiarach 112x100x200?

**ODPOWIEDŹ 105**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 106**

Pakiet 16 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści papier EKG Mr Gold o wymiarach 210x40?

**ODPOWIEDŹ 106**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 107**

Pakiet 16 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu Lifepack 11 o wymiarach 107x23?

**ODPOWIEDŹ 107**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



#### **PYTANIE 108**

Pakiet 16 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści papier do defibrylatora Philips Hartstart o wymiarach 75x26 z nadrukiem?

#### **ODPOWIEDŹ 108**

Tak Zamawiający dopuszcza papier o wymiarach 75 x26 z nadrukiem pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 109**

Pakiet 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu  $0,17\pm 0,01$ , na dłoni  $0,14\pm 0,01$ , mankiecie  $0,11\pm 0,01$ , długość min 280 mm. Poziom protein poniżej  $67 \mu\text{g/g}$ . Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

#### **ODPOWIEDŹ 109**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 110**

Pakiet 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu  $0,22\pm 0,02\text{mm}$ , dłoni  $0,19\pm 0,01\text{mm}$ , mankiecie  $0,17\pm 0,01\text{mm}$ . Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max  $33 \mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

#### **ODPOWIEDŹ 110**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



#### PYTANIE 111

Pakiet 18 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07 +/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,01mm, AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 6,7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 9 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL (z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 80op.)?

#### ODPOWIEDŹ 111

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### PYTANIE 112

Pakiet 18 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07 +/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06 +/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporny na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt. (z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 200 op.)?

#### ODPOWIEDŹ 112

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.





#### **PYTANIE 113**

Pakiet 18 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe, z przedłużonym mankietem, sterylne, chlorowane, teksturowane na palcach. Grubość ścianki na palcu  $0,19\pm 0,01$ mm, na dłoni  $0,12\pm 0,01$ mm, na mankiecie  $0,10\pm 0,01$ mm, długość min 290 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 10N, po starzeniu min 9N - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. AQL 1,5. Pozbawione tiuramów, MBT i ZMBT, potwierdzone badaniami HPLC z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Zgodne z EN ISO 374-1, odporne na: etanol min 70% i aceton na min 2 poziomie oraz na przenikanie cytostatyków - potwierdzone raportem z badań wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL?

#### **ODPOWIEDŹ 113**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 114**

Pakiet 18 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu  $0,11$ mm  $\pm 0,01$ mm, na dłoni  $0,07\pm 0,01$  mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

#### **ODPOWIEDŹ 114**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 115**

Pakiet 23, poz. 8-10, 13 - Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

#### **ODPOWIEDŹ 115**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 116**

Pakiet 24 pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z cylindrem wykonanym z poliwęglanu i tłokiem z polipropylenu?

#### **ODPOWIEDŹ 116**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 117**

Pakiet 24 pozycja 6-9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczym zabezpieczeniem -przed wysunięciem tłoka?  
Reszta parametrów zgodnie z swz.

**ODPOWIEDŹ 117**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 118**

Pakiet 24 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dołączonymi dwoma łącznikami luer?

**ODPOWIEDŹ 118**

Tak. Zamawiający dopuszcza pakiet 24 poz. 11 strzykawkę z dołączonym łącznikiem luer pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 119**

Pakiet 24 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z filtrem powietrza 0,1 um, filtrem płynu 5um bez zastawki?



**ODPOWIEDŹ 119**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 120**

Pakiet 28 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, z komorą kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej bez podziału na dolną i górną część, całościowo elastyczna, wykonaną z PCV w wersji bez ftalanów, z filtrem powietrza o wysokiej skuteczności filtracji, który był z powodzeniem testowany w Państwa placówce i uzyskał pozytywną opinię Państwa personelu?

Ponadto pragniemy Państwa zapewnić, iż posiadamy zabezpieczone stany magazynowe przedmiotowych przyrządów, wobec czego ich dostawy będą odbywały się na bieżąco.

**ODPOWIEDŹ 120**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



**PYTANIE 121**

Pakiet 28 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z komora kroplową z pcv dostępny w wersji bez ftalanów?

**ODPOWIEDŹ 121**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 122**

Pakiet 28 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

**ODPOWIEDŹ 122**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 123**

Pakiet 28 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bursztynowy z komora kroplową wykonaną z pcv w wersji bez ftalanów?

**ODPOWIEDŹ 123**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 124**

Pakiet 28 pozycja 13

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań laboratoryjnych lub klinicznych potwierdzających biokompatybilność materiału?

**ODPOWIEDŹ 124**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 125**

Pakiet 28 pozycja 13-14

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'50 szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**ODPOWIEDŹ 125**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



#### **PYTANIE 126**

Pakiet 28 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną o parametrach:

posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie

samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub

zranieniem

- igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G
- jednorazowego użytku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowana tlenkiem etylenu

#### **ODPOWIEDŹ 126**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 127**

Pakiet 28 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z jedynie optycznym identyfikatorem pozycji?

#### **ODPOWIEDŹ 127**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 128**

Pakiet 28 pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy wykonany z poliwęglanu, Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji, Wysoki przepływ 350ml/min?

#### **ODPOWIEDŹ 128**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 129**

Pakiet 30 pozycja 1

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

#### **ODPOWIEDŹ 129**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



**PYTANIE 130**

Pakiet 30 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore o długości 85cm, z przewodnicą, wyposażonej w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. Numeryczne znaczniki głębokości od początku balonu przełykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. Balony: żołądkowy o długości 60mm i przełykowy 140mm. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przełykowe.

**ODPOWIEDŹ 130**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 131**

Pakiet 31 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści Kombinezon ochronny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen) o gramaturze 63 g/m<sup>2</sup>, kolor biały z niebieskim oklejeniem szwów. Wyposażony w trzyczęściowy kaptur z elastycznym wykończeniem, gumkę z tyłu w pasie, w nadgarstkach i kostkach, zamek zakryty samoprzylepną patką. Środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425, typ 4B, 5B, 6B. Spełnione normy i poziomy ochrony EN ISO 13688:2013, typ 4B wg EN 14605:2005 +A1:2009, typ 5B wg EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, typ 6B wg EN

13034:2005 + A1:2009, klasa 1 wg EN1073-2:2002, EN 14126:2003 +AC:2004 (klasa 6 Odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego, klasa 6 Odporności a przenikanie czynników infekcyjnych w wyniku mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych cząstek stałych), EN 1149-5:2018, EN 14325:2004?

**ODPOWIEDŹ 131**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 132**

Pakiet 31 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści spodenki wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m<sup>2</sup>?

**ODPOWIEDŹ 132**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 133**

Pakiet 31 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**ODPOWIEDŹ 133**

Tak. Zamawiający dopuszcza komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



**PYTANIE 134**

Pakiet 31 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny ze spodniami z trokami w pasie?

**ODPOWIEDŹ 134**

Tak. Zamawiający dopuszcza komplet chirurgiczny ze spodniami z trokami w pasie pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 135**

Pakiet 31 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści półmaskę FFP2 o poniższych parametrach:

- składana, płaska konstrukcja umożliwiająca łatwą obsługę
- wyposażona w zintegrowaną kształtkę na nos
- wyposażona w wysokiej jakości materiał filtracyjny spełnia wymagania poziomu ochrony FFP2 NR zgodnie z EN 149:2001 + A1:2009
- kategoria III Środków Ochrony Indywidualnej zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425
- wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745
- graficzna instrukcja zakładania nadrukowana na opakowaniu jednostkowym
- kolor biały
- przeznaczona do użytku podczas jednej zmiany roboczej (max 8 godzin)
- jednorazowego użytku
- Pakowana indywidualnie?

**ODPOWIEDŹ 135**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 136**

Pakiet 37 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści skalpel jednorazowy bezpieczny, pozwalający na kontrolowanie wysuwania całego ostrza, w obudowie jak poniżej, z nacięciami na rękojeści, antypoślizgowe uchwyty, wysuwane, sterylne skalpele chirurgiczne pakowane zbiorczo w opakowanie po 25 szt, w rozmiarach od nr 10 do 25A?

**ODPOWIEDŹ 136**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 137**

Pakiet 39 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści lusterko krtaniowe o średnicy 19mm?

**ODPOWIEDŹ 137**

Tak. Zamawiający dopuszcza lusterko krtaniowe o średnicy 19mm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



**PYTANIE 138**

Pakiet 40 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii LDPE, z szerokim wlotem worka zabezpieczonym kołnierzem z obręczą kołnierza w kształcie koła zapewniający pewny chwyt, kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczep”, bez ustnika oraz żelu absorbującego zawartość, o pojemności 2000ml?

**ODPOWIEDŹ 138**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 139**

Pakiet 47 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści miskę jednorazową o pojemności maksymalnej 3L wykonaną z pulpy?

**ODPOWIEDŹ 139**

Tak. Zamawiający dopuszcza miskę o pojemności 3L wykonaną z pulpy pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 140**

Pakiet 47 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wieszak na mocz po stawce Vat 8%?

**ODPOWIEDŹ 140**

Zarówno, określenie prawidłowej stawki VAT ciąży na wystawcy faktury - wykonawcy, jak i odpowiedzialność za prawidłowe jej zastosowanie. Wskazanie przez wykonawcę błędnej stawki podatku VAT będzie skutkowało odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 ustawy Pzp.

**PYTANIE 141**

Pakiet 47 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w woreczku 15g, na 500ml

**ODPOWIEDŹ 141**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 142**

Pakiet 47 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści proszek po stawce Vat 23%?

**ODPOWIEDŹ 142**

Zarówno, określenie prawidłowej stawki VAT ciąży na wystawcy faktury - wykonawcy, jak i odpowiedzialność za prawidłowe jej zastosowanie. Wskazanie przez wykonawcę błędnej stawki podatku VAT będzie skutkowało odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 ustawy Pzp.

**PYTANIE 143**

Pakiet 48 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worek do 7dniowej zbiórki moczu ze skalą od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml, bez wentylowanej zakładki? Reszta parametrów jak w swz.

**ODPOWIEDŹ 143**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



**PYTANIE 144**

Pakiet 48 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley 100% silikon przeznaczony do zostania w ciele człowieka przez 30 dni (oświadczenie producenta) bez dodatkowej pustej strzykawki? Reszta parametrów jak w SWZ.

**ODPOWIEDŹ 144**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 145**

Pakiet 48 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**ODPOWIEDŹ 145**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 146**

Pakiet 48 pozycja 5

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie powyższej pozycji, co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

**ODPOWIEDŹ 146**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 147**

Pakiet 48 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**ODPOWIEDŹ 147**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 148**

Pakiet nr 55 Poz 1

Czy zamawiający dopuści igła do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w osłonce PTFE, o grubości igły 0,7 mm lub 0,9 mm i głębokości nakłucia 5 mm (do wyboru przez Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,3mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Zablockowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z czterema plastikowymi wypustkami dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane pod pdwójnym kątem dla zwiększenia ostrości narzędzia. Opakowanie handlowe = 10 sztuk

**ODPOWIEDŹ 148**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.





**PYTANIE 149**

Pakiet nr 55 Poz. 2

Czy zamawiający dopuści igła do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w osłonce PTFE, o grubości igły 0,7 mm i głębokości nakłucia 5mm. Kąt ścięcia ostrza igły 23,5°. Średnica narzędzia 2,3mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Pancierz igły zakończony metalowym, zewnętrznym pierścieniem w miejscu jej wyjścia stabilizujący pracę igły i eliminujący możliwość jej wyginania. Zablockowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z czterema plastikowymi wypustkami dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane pod podwójnym kątem dla zwiększenia ostrości narzędzia. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.

**ODPOWIEDŹ 149**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 150**

Pakiet nr 55 Poz.5

Czy zamawiający dopuści Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm lub 16mm, stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancierz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkownika wyrobu). Opakowanie handlowe = 10 sztuk

**ODPOWIEDŹ 150**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 151**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 49 pozycje 1 i 2

**ODPOWIEDŹ 151**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 152**

Co Zamawiający w pakiecie nr 49. Poz. 2 rozumie przez 300szt. - 300 szt. opakowań czy 300 szt. chusteczek ?

**ODPOWIEDŹ 152**

Tak. Zamawiający wymaga 300 sztuk opakowań.

**PYTANIE 153**

**Dotyczy pakietu nr 43 pozycja 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie nożyczek ostro-ostrych chirurgicznych w rozmiarze 12,5 cm.

**ODPOWIEDŹ 153**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



**PYTANIE 154**

**Dotyczy pakietu nr 43 pozycja 2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie nożyczek tępo- tępych chirurgicznych w rozmiarze 14,5 cm.

**ODPOWIEDŹ 154**

Tak. Zamawiający dopuszcza nożyczki tępo-tępe chirurgiczne w rozmiarze 14,5cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 155**

**Dotyczy pakietu nr 43 pozycja 7**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie pęsety chirurgicznej standardowej prostej w rozmiarze 14 cm.

**ODPOWIEDŹ 155**

Tak. Zamawiający dopuszcza pęsetę chirurgiczną standardową prostą w rozmiarze 14cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 156**

**Dotyczy pakietu nr 43 pozycja 9**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie Imadło chirurgiczne typu Mayo-Hegar w rozmiarze 14 cm lub 16 cm.

**ODPOWIEDŹ 156**

Tak. Zamawiający dopuszcza Imadło chirurgiczne typu Mayo-Hegar w rozmiarze 14cm lub 16cm do wyboru Zamawiającego pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 157**

**Dotyczy pakietu nr 43 pozycja 11**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kleszczyki typu Kocher w rozmiarze 18 cm.

**ODPOWIEDŹ 157**

Tak. Zamawiający dopuszcza kleszczyki Kocher w rozmiarze 18cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 158**

Pakiet 10, poz. 1

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m<sup>2</sup>, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

**ODPOWIEDŹ 158**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



**PYTANIE 159**

Pakiet 10, poz. 10

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**ODPOWIEDŹ 159**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 160**

Pakiet 10, poz. 1,8-9

Czy zamawiający wydzieli poz.1,8-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**ODPOWIEDŹ 160**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 161**

Pakiet 10. Poz. 3,4

Czy zamawiający dopuszcza myjkę w postaci jednorazowej gąbki, nasączonej żelem myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hipoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm, 100% poliester, bez sztucznych konserwantów?

**ODPOWIEDŹ 161**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

**PYTANIE 162**

Pakiet 24, poz. 3-5,11,20

Czy zamawiający wydzieli poz. 3-5,11,20 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 162**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



#### **PYTANIE 163**

Pakiet 28, poz. 2

Czy zamawiający wydzieli poz. 2 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.

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

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

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

#### **ODPOWIEDŹ 163**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 164**

dotyczy pakietu 33

Prosimy o wyłączenie pozycji 7 z pakietu 33, gdyż firma Intersurgical zaprzestała produkcji wielorazowych worków oddechowych, więc nie możemy ich zaoferować

#### **ODPOWIEDŹ 164**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 165**

dotyczy pakietu 41 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie pułapki wodnej mini D-fend wielorazowej. Firma GE Healthcare nie posiada w swoim asortymencie pułapki wodnej mini D-fend jednorazowej

#### **ODPOWIEDŹ 165**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 166**

dotyczy pakietu 41 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie zestawu do pomiaru kalorymetrii u pacjentów D-lite ++ 3 m.

#### **ODPOWIEDŹ 166**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 167**

w pakiecie 23, poz. 12 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 12 z pakietu 23 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 167**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



#### **PYTANIE 168**

w pakiecie 23, poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 14 z pakietu 23 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie 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 168**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 169**

**PAKIET NR 43 Poz. nr 1** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania ostro ostrych prostych nożyczek chirurgicznych 13cm lub ostro ostrych prostych nożyczek Iris 11,5cm?

#### **ODPOWIEDŹ 169**

Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie ostro ostrych prostych nożyczek chirurgicznych 13cm lub ostro ostrych prostych nożyczek Iris 11,5cm do wyboru Zamawiającego pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 170**

**PAKIET NR 43 Poz. nr 2** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania tępo tępych prostych nożyczek chirurgicznych 14,5 cm?

#### **ODPOWIEDŹ 170**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 171**

**PAKIET NR 43 Poz. nr 7** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania pęsety chirurgicznej standardowej prostej 14 cm?

#### **ODPOWIEDŹ 171**

Tak Zamawiający dopuszcza pęsetę chirurgiczną standardową prostą 14cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 172**

**PAKIET NR 43 Poz. nr 9** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania imadła chirurgicznego typu Mayo-Hegar 14 cm lub 16cm?

#### **ODPOWIEDŹ 172**

Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie imadła chirurgicznego typu Mayo-Hegar 14 cm lub 16cm do wyboru Zamawiającego pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 173**

**PAKIET NR 43 Poz. nr 10** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kleszczyków do usuwania zszywek, pakowanych w zestawie z 2 x kompresami włókninowymi 7,5 cm x 7,5 cm. Opakowanie sztywny blister.

#### **ODPOWIEDŹ 173**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



**PYTANIE 174**

**PAKIET NR 43 Poz. nr 11** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kleszczyków typu Kocher 18cm?

**ODPOWIEDŹ 174**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 175**

**PAKIET NR 43 Zapis pod pakietem** – czy nastąpiła pomyłka pisarska w podaniu wymaganej klasy wyrobu medycznego? Wszystkie wymienione w pakiecie narzędzia chirurgiczne, poza pozycją nr 4 (nożyczki opatrunkowe), mogą mieć kontakt z przerwana ciągłością skóry lub błon śluzowych. Mają zastosowanie do opracowywania chirurgicznego rany/błon śluzowych, rewizji rany, preparowania tkanek oraz mogą być użyte w chirurgii ambulatoryjnej jak również na Bloku Operacyjnym. Szerokie spektrum zastosowania narzędzi chirurgicznych powoduje, że trudno jest przewidzieć i założyć czas użycia instrumentu, a biorąc pod uwagę ryzyko ich zastosowania uzasadnione jest, naszym zdaniem, zastosowanie dla tej grupy produktów wymogu, aby były sklasyfikowane w klasie IIa. W związku z powyższym, wprowadzenie wymogu sklasyfikowania narzędzi chirurgicznych w klasie IIa reg 6 ma na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, jak i dobry interes placówki medycznej.

**ODPOWIEDŹ 175**

Tak. Zamawiający dopuszcza sklasyfikowanie narzędzi chirurgicznych w klasie IIa reg 6 poza poz. 4.

**PYTANIE 176**

**PAKIET NR 44 Poz. Nr 1** - czy w opisie przedmiotu zamówienia nastąpiła pomyłka pisarska w podaniu wymiaru pojemnika? Czy Zamawiający wymaga, aby w skład zestawu wchodził pojemnik plastikowy o pojemności 1000 ml o wymiarze 17 x 8cm?

**ODPOWIEDŹ 176**

Tak. Zamawiający dopuszcza, aby w skład zestawu wchodził pojemnik plastikowy o pojemności 1000 ml o wymiarze 17 x 8cm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 177**

**PAKIET NR 44 Poz. Nr 2** – czy w opisie przedmiotu zamówienia nastąpiła pomyłka pisarska? Czy Zamawiający wymaga zaferowania zestawu składającego się z 1 x miska nerkowata plastikowa 700ml 23 x 8,7cm oraz serwety włókninowej 75 x 75 cm, gramatura 50 - 55 g/m<sup>2</sup>?

**ODPOWIEDŹ 177**

Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie zestawu składającego się z 1 x miska nerkowata plastikowa 700ml 23 x 8,7cm oraz serwety włókninowej 75 x 75 cm, gramatura 50 - 55 g/m<sup>2</sup>, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



#### **PYTANIE 178**

**Pakiet 22 poz. 1-3:** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki, które są dostarczane są wiodących szpitali województwa pomorskiego takich jak: UCK w Gdańsku, Copernicus w Gdańsku, Szpitale Pomorskie w Gdyni i są bardzo dobrze oceniane, które wykonane są na całej powierzchni z materiałów paroprzepuszczalnych (tj. oddychających na całej powierzchni) z falbankami bocznymi zapobiegającymi wyciekom, zapinane na podwójne przylepco-rzepy, zapewniające trwałe i wielokrotne mocowanie, pojedynczy wskaźnik chłonności (żółta linia barwiąca się na niebiesko), dopasowane anatomicznym kształtem, z elastycznymi ściągaczami w udach).

#### **ODPOWIEDŹ 178**

Tak. Zamawiający dopuszcza ww wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 179**

**Pakiet 22 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności 2500 g, obwód pasa pacjenta 130-170 cm tj. rozmiar XL?

#### **ODPOWIEDŹ 179**

Tak. Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki o chłonności 2500 g, obwód pasa pacjenta 130-170 cm tj. rozmiar XL, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 180**

**Pakiet 22 poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności 2500 g, obwód pasa 100-150 cm tj. rozmiar L?

#### **ODPOWIEDŹ 180**

Tak. Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki o chłonności 2500 g, obwód pasa 100-150 cm tj. rozmiar L pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 181**

**Pakiet 22 poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności 2200 g, obwód pasa 75-110 cm tj. rozmiar M?

#### **ODPOWIEDŹ 181**

Tak. Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki o chłonności 2200 g, obwód pasa 75-110 cm tj. rozmiar M pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 182**

**Pakiet 22 poz. 4-6:** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki bez specjalnego miejsca na pępowinę? Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek dla dzieci, u których obszar ten jest już wygojony.

#### **ODPOWIEDŹ 182**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 183**

**Pakiet 22 poz 4:** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 5-9 kg?

#### **ODPOWIEDŹ 183**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



**PYTANIE 184**

**Pakiet 22 poz 5:** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 8-18 kg?

**ODPOWIEDŹ 184**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 185**

**Pakiet 22 poz 6:** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 12-25 kg?

**ODPOWIEDŹ 185**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony wyrób pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 186**

**Pakiet 22 poz 4-6:** Zamawiający wymaga świadectwa PZH lub dokumentu wystawionego przez producenta. Chcemy wskazać Zamawiającemu że świadectwo PZH to jest dokument wystawiony przez Państwowy instytut Higieny natomiast dokument wystawiony przez producenta, jest to tylko oświadczenie, które nie jest poparte żadnymi badaniami – dokumenty te nie są równoważne. Czy Zamawiający zatem wymaga potwierdzenie że pieluszki dla dzieci są bezpieczne i poparte jest to świadectwem Państwowego Zakładu Higieny lub innej akredytowanej instytucji?

**ODPOWIEDŹ 186**

Nie. Zamawiający nie wymaga.

**PYTANIE 187**

**Pakiet 42, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwety operacyjnej wykonanej z nieprzemakalnego i barierowego laminatu z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej w rozmiarze 45x45 cm?

**ODPOWIEDŹ 187**

Tak. Zamawiający dopuszcza serwetę operacyjną wykonaną z nieprzemakalnego i barierowego laminatu z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej w rozmiarze 45x45 cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 188**

**Pakiet 42, poz. 6**

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej i wymaga zaoferowania serwety sterylnej, podobnie jak w pozostałych pozycjach w ww. Pakiecie?

**ODPOWIEDŹ 188**

Tak. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 42 poz. 6 zaoferowanie serwety sterylnej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 189**

**Pakiet 43 Poz 2:** Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości 17 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami.

**ODPOWIEDŹ 189**

Tak. Zamawiający dopuszcza nożyczki o długości 17cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.





**PYTANIE 190**

**Pakiet 43 Poz 3:** Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości 14 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami

**ODPOWIEDŹ 190**

Tak. Zamawiający dopuszcza nożyczki o długości 14cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ

**PYTANIE 191**

**Pakiet 43 Poz 4:** Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości 14,5 cm, pakowane a 25 szt.? Pozostałe zgodnie z wymogami

**ODPOWIEDŹ 191**

Tak. Zamawiający dopuszcza nożyczki o długości 14,5cm pakowane a 25szt pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 192**

**Pakiet 43 Poz 10:** Czy Zamawiający dopuści urządzenie jednorazowe do usuwania zszywek z dodatkowym kompresem gazowym?

**ODPOWIEDŹ 192**

Tak. Zamawiający dopuszcza urządzenie jednorazowe do usuwania zszywek z dodatkowym kompresem gazowym pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 193**

**Pakiet 43 Poz. 11:** Czy Zamawiający dopuści kleszczyki typu Kocher o długości 18 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami.

**ODPOWIEDŹ 193**

Tak. Zamawiający dopuszcza kleszczyki typu Kocher o długości 18 cm pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 194**

**Pakiet 43.**

Czy Zamawiający popełnił omyłkę pisarską i wymaga narzędzi zakwalifikowanych w klasie IIa? Nie istnieje taka klasa wyrobów medycznych jak I a.

**ODPOWIEDŹ 194**

Patrz odpowiedź na pytanie 175.



#### **PYTANIE 195**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

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

#### **ODPOWIEDŹ 195**

Nie. Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

Treść §7 odnosi się do odstąpienia od umowy, a nie jej rozwiązania.

#### **PYTANIE 196**

Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej w § 6 ust. 2 wzoru umowy do wysokości 0,2% wartości zamówienia częściowego brutto, którego dotyczy zwłoka, za każdy dzień zwłoki?

#### **ODPOWIEDŹ 196**

Nie. Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 197**

Czy Zamawiający wymaga, aby wykonawca wraz z ofertą złożoną w Pakiecie 56 na paski testowe do glukometrów przedłożył aktualny certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), wskazujący konkretnie nazwę handlową zaoferowanego produktu? Certyfikat taki jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat żadnej pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

#### **ODPOWIEDŹ 197**

Nie. Zamawiający nie wymaga.

#### **PYTANIE 198**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 56 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

#### **ODPOWIEDŹ 198**

Nie. Zamawiający nie wymaga.

#### **PYTANIE 199**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 56 pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy (na którego aktywność nie wpływa stężenie tlenu w próbce krwi)?

#### **ODPOWIEDŹ 199**

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego warunki SWZ.



#### **PYTANIE 200**

Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były identyczne w instrukcji i na opakowaniu?

#### **ODPOWIEDŹ 200**

Nie. Zamawiający nie wymaga.

#### **PYTANIE 201**

Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki, niezależnie od miejsca wykonywania badań/ przechowywania pasków?

#### **ODPOWIEDŹ 201**

Nie. Zamawiający nie wymaga.

#### **PYTANIE 202**

Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 56 paski testowe i glukometry, których nie można przechowywać nawet w pobliżu wybielaczy i środków zawierających wybielacze?

#### **ODPOWIEDŹ 202**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 203**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 56 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

#### **ODPOWIEDŹ 203**

Nie. Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa „...Dystrybutorzy zapewniają, aby w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu były zgodne z warunkami określonymi przez producenta...”

#### **PYTANIE 204**

**PAKIET NR 43 Poz. nr 11** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kleszczyków typu Kocher 14cm?

#### **ODPOWIEDŹ 204**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 205**

Pakiet 18, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości 293-296 mm. Pragniemy podkreślić, iż dłuższa rękawica lepiej przylega, zapobiega zsuwaniu się z mankietu fartucha, przez co zapewnia większe bezpieczeństwo operatora

#### **ODPOWIEDŹ 205**

Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie rękawic o długości 293-296 mm. pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



#### **PYTANIE 206**

Pakiet 18, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic w kolorze lawendowym, znacznie korzystniejszym poziomie AQL 0,65 Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na min. 4 poziomie ochrony). W miejsce folii zabezpieczającej - opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji. Konstrukcja opakowania umożliwiająca **dwa sposoby pobierania rękawic**: standardowo poprzez otwór centralny lub pojedynczo za mankiet. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

#### **ODPOWIEDŹ 206**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 207**

Pakiet 18, poz. 2-3

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu spełniania standardów ISO 14001 i ISO 45001. Powyższe normy w żaden sposób nie dotyczą przedmiotu zamówienia. Wymienione normy dotyczą systemu zarządzania środowiskowego (ISO 14001) oraz zarządzania bezpieczeństwem i higieną pracy (ISO 45001).

W przypadku wytwórców wyrobów medycznych najważniejszą normą wynikającą choćby z Rozporządzenia o wyrobach medycznych jest norma **13485**

#### **ODPOWIEDŹ 207**

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 18 poz. 2-3 wyroby bez standardów ISO 14001 i ISO 45001, pod warunkiem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 208**

Pakiet 18, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic odpornych na penetrację substancji chemicznych (min. 14 substancji, w tym min. 8 na najwyższym 6 poziomie), w miejsce alkoholi odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu minimum: 1 na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz 1 na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

#### **ODPOWIEDŹ 208**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



#### **PYTANIE 209**

Dotyczy pakiet nr 71

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do bronchofiberoskopii z jednorazowymi bronchofiberoskopami i monitorem o następującej specyfikacji:

-Bronchoskop jednorazowego użytku, sterylny, występujący w trzech wersjach: Slim o średnicy zewnętrznej 3.8 mm, w kolorze szarym, współpracujący z rurką intubacyjną 5.0 mm i rurką dwuświatłową 35Fr, Regular 5.0 mm, w kolorze niebieskim, współpracujący z rurką intubacyjną 6.0 mm i rurką dwuświatłową 41Fr, Large 5.8 mm, w kolorze pomarańczowym, współpracujący z rurką intubacyjną 7.0 mm, średnica wewnętrzna kanału roboczego 1.2 mm, 2.2 mm, 2.8 mm, min. zakres regulacji końcówki dystalnej: do góry 180° do dołu 180° (dla wszystkich rozmiarów), pole widzenia 90°, oświetlenie LED, długość części roboczej 600 mm, długość całkowita bronchoskopu 826 mm, zewnętrzna część kanału roboczego wykonana z poliuretanu (peletanu), wewnętrzna z Pebax-u, środkowa pokryta oplotem ze stali nierdzewnej, posiada możliwość robienia zdjęć z poziomu rękojeści, końcówka dystalna posiadająca kształt 'muszli' zapewniająca bardzo dobrą jakość ssania, możliwość wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy, opakowanie zbiorcze zawiera 5 szt. indywidualnie zapakowanych bronchoskopów.

-Użyczenie dotykowego monitora kompatybilnego z oferowanymi bronchoskopami jednorazowego użytku, LCD, rozdzielczości obrazu 2736 x 1824 pikseli, wymiary (dł. x wys. x szer.): 345.44 mm x 214.12 mm x 58.42 mm, przekątna monitora 12,3", posiada wbudowaną pamięć wewnętrzną 85 GB, możliwość podłączenia urządzenia zewnętrznego za pomocą złącza USB 3.0 typ A i przenoszenia danych na urządzenia przenośne, w zestawie pendrive o pojemności 32GB, automatyczna regulacja jasności, możliwość manualnej regulacji jasności, możliwość robienia i przechowywania filmów i zdjęć, posiada złącza DVI-D (1920x1080) oraz 3G-SDI (1920x1080) wyposażony w uchwyt do zamocowania na stojaku (np. do kroplówek).

#### **ODPOWIEDŹ 209**

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

#### **PYTANIE 210**

Pakiet nr 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 6 i poz.7 z pakietu 32 i utworzenie nowego, odrębnego pakietu 32a, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

#### **ODPOWIEDŹ 210**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

### PYTANIE 211

Pakiet nr 32

Która końcówka łączy przetwornikz kablem monitoraw poz.6 i poz.7

Connectors available



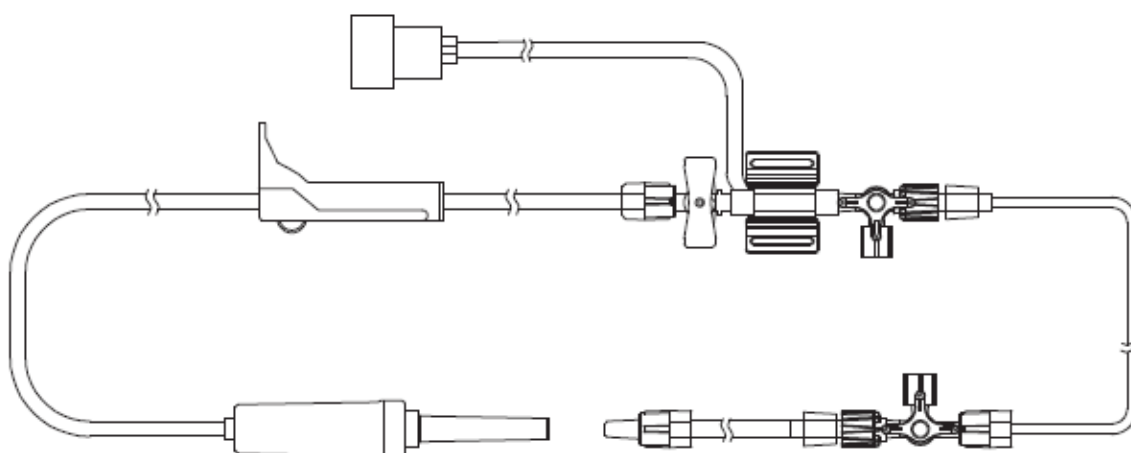
### ODPOWIEDŹ 211

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia spełniającego warunki SWZ.

### PYTANIE 212

Pakiet nr 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poz.6 i poz.7 systemów do pomiaru inwazyjnego BP zgodnie z poniższym schematem?:



### ODPOWIEDŹ 212

Tak. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia spełniającego warunki SWZ. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

### PYTANIE 213

Pakiet nr 68

Która końcówka łączy przetwornikz kablem monitoraw poz.6 i poz.2?

Connectors available



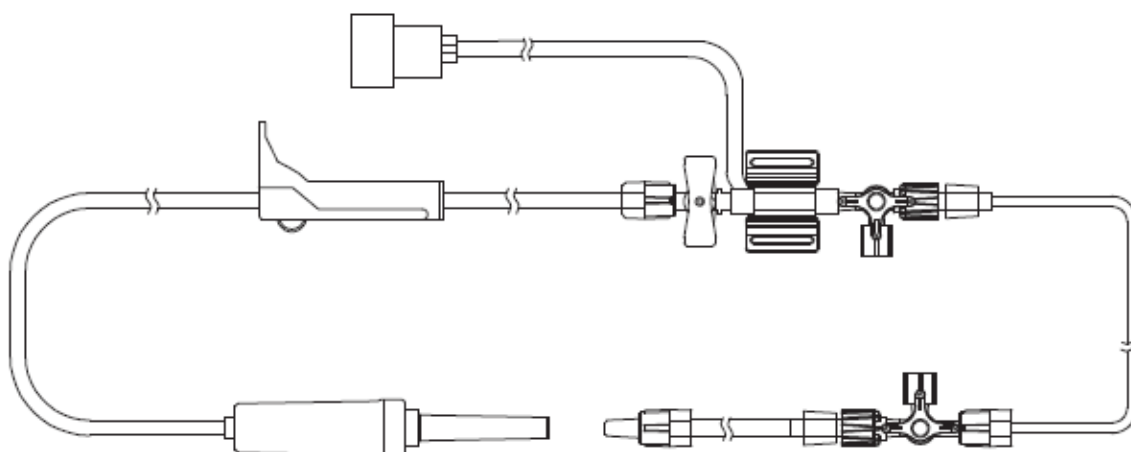
### ODPOWIEDŹ 213

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia spełniającego warunki SWZ.

### PYTANIE 214

Pakiet nr 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poz.1i poz.2systemów do pomiaru inwazyjnego BP zgodnie z poniższym schematem?:



### ODPOWIEDŹ 214

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia spełniającego warunki SWZ.



#### **PYTANIE 215**

§3 ust. 10 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Przed dokonaniem zakupu, Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”. Taka konstrukcja chroni słuszy interes Zamawiającego

#### **ODPOWIEDŹ 215**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 216**

§5 ust. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na wymianę towaru w przypadku uznania reklamacji do 5 dni roboczych? W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o wprowadzenie modyfikacji treści umowy

#### **ODPOWIEDŹ 216**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 217**

§6 ust. 2a i 2b - W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest zbyt wysoka. Przyjęło się, że na rynku akcesoriów wynosi ona ok. 0,1 - 0,2% za każdy dzień zwłoki. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

#### **ODPOWIEDŹ 217**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 218**

§6 ust. 4 - Wnosimy o obniżenie maksymalnego limitu kar do 10 % wartości brutto umowy. Umożliwi to wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty.

#### **ODPOWIEDŹ 218**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 219**

§7 - Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie: *Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni min. 10 dniowy termin.*

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

#### **ODPOWIEDŹ 219**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

Przesłanki odwołania są określone w umowie i wydłużenie terminu do realizacji obowiązków umownych o 10 dni zakłóci gospodarkę lekami po stronie Zamawiającego.





#### **PYTANIE 220**

Proponujemy dodanie kolejnego paragrafu o sile wyższej z uwagi na brak szczegółowej regulacji kwestii postępowania przez Strony w przypadku zaistnienia zdarzeń o charakterze siły wyższej:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*

2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*

3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.*

#### **ODPOWIEDŹ 220**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

Umowa zawiera w §8 ust. 16 zapis:

Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postanowień umowy zgodnie z ustawą z dnia 20.03.2020r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

#### **PYTANIE 221**

##### **Dotyczy RODO**

Czy w związku z wdrożonymi zmianami w regulacjach prawnych dotyczących ochrony danych osobowych (RODO) Zamawiający rozważy zawarcie dodatkowej umowy regulującej bezpieczeństwo danych podczas czynności serwisowych? Jeśli tak, czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie ww. umowy wg wzoru Wykonawcy?

#### **ODPOWIEDŹ 221**

Zapisy dotyczące ochrony danych osobowych znajdują się w §9 ust. 5 umowy oraz załączniku nr 5 do umowy.

Strony obowiązane są do zabezpieczenia danych zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami po dokonaniu analizy ryzyka związanego z ich przetwarzaniem.

#### **PYTANIE 222**

Pakiet 52 poz. 1

Czy zamawiający wymaga resuscytatora z paskiem na dłoń trwale połączonym z workiem samorozprężalnym ?

#### **ODPOWIEDŹ 222**

Nie. Zamawiający nie wymaga.



**PYTANIE 223**

Pakiet 53 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający oczekuje masek jedno czy wielorazowych ?

**ODPOWIEDŹ 223**

Przez „Maski CPAP dla dorosłych twarzowe roz S,M,L do wyboru Zamawiającego” należy rozumieć maski wielorazowego użytku.

**PYTANIE 224**

Pakiet 67 poz. 1

Czy zamawiający dopuści filtr o lepszych właściwościach filtracyjnych wobec bakterii >99,9999 i wirusów >99,999 i szerszym od wymaganego zakresie objętości oddechowej 150-1500ml, spełniający pozostałe wymogi SWZ ?

**ODPOWIEDŹ 224**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 225**

pakiet 16, poz. 11 i 12 prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem: "suwakowy aplikator zatyczka"

**ODPOWIEDŹ 225**

Pod pojęciem: "suwakowy aplikator zatyczka" należy rozumieć Suwakowy aplikator zatyczka to nakrętka na butelkę typu Pull-Push (zamknij-otwórz).

**PYTANIE 226**

Czy Zamawiający w pakiecie 55, poz. 1 dopuści proponowane rozwiązanie: Igły do ostrzykiwania-jednorazowego użytku, średnica ostrza igły 0,5 mm, długość ostrza 4-6 mm, długość narzędzia 230 cm, osłonka śr. 2,3 mm, mechanizm długopisowy z wyraźnym kliknięciem, zapobiegający niekontrolowanemu wysunięciu ostrza, osłonka teflonowa odporna na załamania, u wyjścia zakończona metalowym kołnierzem.

**ODPOWIEDŹ 226**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 227**

Czy Zamawiający w pakiecie 55, poz. 2 dopuści proponowane rozwiązanie: Igły do ostrzykiwania-jednorazowego użytku, średnica ostrza igły 0,7 mm, długość ostrza 4-6 mm, długość narzędzia 230 cm, osłonka śr. 2,3 mm, mechanizm długopisowy z wyraźnym kliknięciem, zapobiegający niekontrolowanemu wysunięciu ostrza, osłonka teflonowa odporna na załamania, u wyjścia zakończona metalowym kołnierzem

**ODPOWIEDŹ 227**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



**PYTANIE 228**

Czy Zamawiający w pakiecie 55, poz. 5 dopuści proponowane rozwiązanie: Klipsownica jednorazowego użytku, obrotowa, rotacja w obu kierunkach, z możliwością otwarcia/zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem, rozwarcie klipsa 11 i 16 mm, kąt rozwarcie 135°, długość robocza narzędzia 220-230 cm, średnica cewnika 2,5 mm, dodatkowy pancierz transportowy, możliwość wykonania rezonansu magnetycznego u pacjentów zaopatrzonych klipsem.

**ODPOWIEDŹ 228**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 229**

Czy w ofercie dla PAKIETU 73 mają znajdować się osłonki lateksowe, czy bezlateksowe?

**ODPOWIEDŹ 229**

Zamawiający dopuszcza lateksowe i bezlateksowe pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

**PYTANIE 230**

Czy w ofercie dla PAKIETU 73 mają znajdować się osłonki do głowic śródoperacyjnych?

**ODPOWIEDŹ 230**

Nie. Zamawiający nie wymaga.

**PYTANIE 231**

Czy w ofercie dla PAKIETU 73 mają znajdować się osłonki do głowic przezzodbytnicznych oraz przezpochwowych?

**ODPOWIEDŹ 231**

Nie. Zamawiający nie wymaga.

**PYTANIE 232**

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 10

Prosimy o doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „

Zamawiający, po bezskutecznym pisemnym wezwaniu wykonawcy do realizacji umowy, ma prawo zakupić od innego podmiotu wyroby medyczne, niedostarczone przez Wykonawcę w terminach dostawy określonych w umowie, a występującą różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę, który nie dostarczył wyrobu w terminie, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia wyrobu Zamawiającemu.”

**ODPOWIEDŹ 232**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.



**PYTANIE 233**

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 3

Upierzmię prosimy o następującą zmianę niniejszego zapisu: „w razie reklamacji przedmiotu zamówienia Wykonawca obowiązany jest wymienić go na wolny od wad w terminie 48 godzin od daty pozytywnego rozpatrzenia reklamacji.”

Zwracam uwagę, że zapis w pierwotnym brzmieniu nie uwzględnia możliwości ustosunkowania się sprzedawcy do złożonej reklamacji.

**ODPOWIEDŹ 233**

W § 5 brak ust. 3 Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

**PYTANIE 234**

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1

Prosimy o następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „

W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub innych nieprawidłowości w dostawie Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę telefonicznie, potwierdzając czynność za pomocą e-maila a Wykonawca w ciągu maksymalnie 72 godzin od uznania zasadności reklamacji dostarczy brakujące wyroby lub wymieni na wolne od wad. ”

**ODPOWIEDŹ 234**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

**PYTANIE 235**

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,3%?

**ODPOWIEDŹ 235**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

**PYTANIE 236**

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 a)

Prosimy Zamawiającego by kara umowna liczona była od wartości brutto towaru, którego dotyczy zwłoka.

**ODPOWIEDŹ 236**

Zapis w taki sposób jest skonstruowany.



**PYTANIE 237**

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,3%?

**ODPOWIEDŹ 237**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

**PYTANIE 238**

Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do zapisów umowy poniższej treści:

„Wykonawcy przysługuje prawo do wstrzymania dostawy w przypadku zwłoki w płatnościach (za zrealizowane zamówienia) powyżej 30 dni od momentu wymagalności faktury.”?

**ODPOWIEDŹ 238**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

**PYTANIE 239**

Czy zamawiający w pakiecie 61 poz. 1 dopuści jedyny zarejestrowany i dopuszczony barwnik stosowany w endoskopii indygo carmin na Polskim rynku o nazwie handlowej ProvEndo 0,8% 5 ml pakowany po 5 ampulek?

**ODPOWIEDŹ 239**

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.