

Oleśnica, dnia 09.05.2022r.

### WYJAŚNIENIA DO SWZ

Dotyczy: Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości równej lub większej niż progi unijne (art. 132 PZP) na podstawie Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 t.j.) na: „**Sukcesywną dostawę przez wykonawcę sprzętu jednorazowego użytku do Powiatowego Zespołu Szpitali**”. – Nr ref. PZS/PN/2/2022

Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęło zapytanie dotyczące SWZ. Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11.09.2020 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zmianami), Zamawiający przekazuje Wykonawcom treść pytania wraz z odpowiedzią:

- I. Zamawiający dokonuje zmian w załączniku nr 5 do SWZ- wzór umowy i zamieszcza nowy załącznik nr 5 do SWZ o nazwie zał. nr 5 do SWZ wzór umowy po zmianach.
- II. Zamawiający pomyłkowo w SWZ napisał, że zamówienie zostało podzielone na 68 części ( zadań), a w rzeczywistości zostało podzielone na 69 części ( zadań), co właściwie zostało opublikowane w ogłoszeniu o zamówieniu opublikowanym w Dz.U UE 2022/S 073-194463 dnia 13.04.2022. W związku z powyższym dokonuje się poprawy w SWZ.

#### Zadanie 10 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwie z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

**Odpowiedź: wyraża zgodę**

#### Zadanie 10 poz. 1

Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź: wyraża zgodę**

#### Zadanie 20 poz. 1

Czy zamawiający dopuści równoważną sondę Sengstakena trójdrożną, wykonaną z PCV, zaokrąglony dalszy koniec, z wieloma otworami do irygacji i odsysania, balon żołądkowy lateksowy w połączeniu z zastawką do napełniania z napisem „STOMACH” (żołądek), balon lateksowy przełykowy w połączeniu z zastawką do wdmuchiwanie z napisem „ESOPHAGUS” (przełyk), pierścienie nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich na proksymalnym i dalszym końcu obu balonów. Elastyczna rurka z PVC, pomarańczowa, jednokierunkowa i dwa kanały do pompowania balonów celem powstrzymania krwotoków, przełyk: zamknięty dalszy koniec z czterema otworami do drenażu lub irygacji, proksymalny koniec z lejkiem. podwójny system pompowania balonów z zaworami jednokierunkowymi i różnymi balonikami kontrolnymi (żołądek - przezroczysty; przełyk - niebieski), nadrukowana podziałka co 5 cm, opakowanie sterylne, długość 105 cm?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 22 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści wymiary 50mm x 80mm x 35mm?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 22 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze 30 sztuk?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 22 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjenta o następujących parametrach:

- Prostokątna myjka do przedoperacyjnego mycia ciała
- Nie wymagająca użycia wody oraz splukiwania
- Wykonana z miękkiej włókniny
- Rozmiar 22 cm x 22 cm
- Nasączona 2% chlorheksydyną, która działa szybko i skutecznie, wykazując szerokie spektrum biobójcze
- Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce
- Jednorazowego użytku
- Antybakteryjne
- produkt na stawce VAT 23 %?

**Odpowiedź: nie dopuszcza**

**Zadanie 22 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie asortymentu w opakowaniu a'4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem wymaganych sztuk na opakowania i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: nie dopuszcza**

**Zadanie 22 poz. 3 (w formularzu cenowym poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści długość 15,5 cm?

**Odpowiedź: dopuszcza**

**Zadanie 22 poz. 3 (w formularzu cenowym poz. 4)**

Czy Zamawiający wymaga aplikatora gąbkowego do higieny jamy ustnej nasączonego dwuwęglanem sodu, który ma właściwości odświeżające i nawilżające?

**Odpowiedź: nie dopuszcza**

**Zadanie 22 poz. 4 (w formularzu cenowy poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści termin ważności 3 lata?

**Odpowiedź: nie dopuszcza**

**Zadanie 22 poz. 4 (w formularzu cenowy poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę o następujących parametrach:

- Myjka nasączone środkiem myjącym (PH 5,5)
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiar: 17 cm x 24,5 cm
- Gramatura: 100 g/m2 (część przednia pokryta mydłem), 70 g/m2 (część tylna bez mydła)
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie foliowe 20 sztuk?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 22 poz. 4 (w formularzu cenowy poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę do ciała o następujących parametrach:

- w formie prostokątnej ściereczki
- nasączona mydłem (PH 5,5)
- aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- wykonana w całości z poliestru
- rozmiar: 12 x 20 cm
- gramatura 100 g/m<sup>2</sup>
- wyrób jednorazowy
- nie zawiera lateksu
- Opakowanie foliowe 24 sztuki?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 22 poz. 4 (w formularzu cenowy poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjenta o następujących parametrach:

- Miękkie, grube, delikatne – idealne dla wrażliwej skóry
- Nasączone środkami myjącymi
- Zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry
- Opakowanie z możliwością wielokrotnego zamykania
- Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce w 700 W przez 20 sek.
- Testowane dermatologicznie
- Wymiary: 20 cm x 20 cm
- Pakowane po 12 szt.
- Skład m.in.: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbat 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, sorbinian potasu, benzoesan sodu, perfum, ekstrakt z rumianku. Witamina E oraz Prowitamina B5?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 22 poz. 4 (w formularzu cenowy poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny asortymentu za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych sztuk na opakowania i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: tak**

**Zadanie 22 poz. 4 (w formularzu cenowy poz. 5)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty)”

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 22 poz. 4 (w formularzu cenowy poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści termin ważności 2 lata?

**Zadanie 22 poz. 4 (w formularzu cenowy poz. 5)**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli”?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 22 poz. 4 (w formularzu cenowy poz. 5)**

Czy Zamawiający dopuści równoważne badania na brak zawartości TPC, Coliforms, Fungi, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa oraz Streptococcus hemolyticus?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 27 poz. 1-16**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 27 poz. 1-16**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zawierającą znikome ilości ftalanów?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 27 poz. 1-16**

Czy Zamawiający dopuści znaczniki głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 27 poz. 17-21**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zawierającą znikome ilości ftalanów?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 27 poz. 17-21**

Czy Zamawiający dopuści standardowe wyprofilowanie końcówki rurki?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 27 poz. 17-21**

Czy Zamawiający dopuści potrójny znacznik głębokości w postaci półpierścieni?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 27 poz. 17-21**

Czy Zamawiający dopuści łącznik ISO 15 mm w kolorze mlecznym?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 27 poz. 17-21**

Zamawiający w opisie produktu wskazuje na zakres rozmiarów od 2,0 do 6,0 co pół, natomiast w kolumnie obok do wyceny wskazano rozmiary, 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4. Wobec tego wnosimy o doprecyzowanie oczekiwanych rozmiarów.

**Odpowiedź: doprecyzowując: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0**

**Zadanie 27 poz. 22-25**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 27 poz. 22-25**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zawierającą znikome ilości ftalanów?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 27 poz. 22-25**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w środku rurki wykonaną z PCV?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie 27 poz. 22-25**

Zamawiający w opisie produktu wskazuje na zakres rozmiarów od 2,5 do 1-,0 co 0,5, natomiast w kolumnie obok do wyceny wskazano rozmiary 7, 8, 9, 10. Wobec tego wnosimy o doprecyzowanie oczekiwanych rozmiarów.

**Odpowiedź: zamawiający oczekuje rurek w rozmiarze: 7,8,9,10**

**Zadanie 29 poz. 1-7**

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania maski anestetycznej w rozmiarach 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje masek w rozmiarze 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6.**

**Zadanie 29 poz. 1-7**

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą odpowiednio do rozmiarów: 0-25ml, 1-47ml, 2-83ml, 3-125ml, 4-195ml, 5-242ml, 6-330ml?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie 29 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści złącze standardowe z obu stron?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie 29 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści port do odsysania zamykany manualnie?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie 29 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 24 mg/l przy Vt 500 ml?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie 29 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą 16 ml?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 29 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści wagę 9g?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 29 poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści długość 200 cm?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 29 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści rurę do worka o długości 120 cm?

**Odpowiedź: nie dopuszcza**

**Zadanie 29 poz. 18, 19**

Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekują resuscytatora z jedną maską – w pozycji 18 z maską w rozmiarze 4, natomiast w pozycji 19 z maską w rozmiarze 5?

**Odpowiedź: tak**

**Zadanie 29 poz. 18, 19**

Czy Zamawiający dopuści objętość resuscytatora 1650ml?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 29 poz. 18, 19**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenowy o objętości 2000 ml?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie 29 poz. 18, 19**

Czy Zamawiający dopuści oznaczenia kolorystyczne: 4 - czerwona, 5 – niebieska?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 29 poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z tylko jedną maską, w rozmiarze 2, w zestawie?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 29 poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z jedną maską w zestawie, natomiast drugą maskę dołączoną osobno?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 29 poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenowy o objętości 1600 ml?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie 29 poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści oznaczenia kolorystyczne: 2 - żółta, 3 – zielona?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie 29 poz. 22, 23**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką LUER
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 29 poz. 25**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o pojemności 1650 ml?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 48 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści łyżkę tylko w rozmiarze 0?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie 48 poz. 1, 2, 3**

Czy Zamawiający dopuści łyżki w rozmiarach:

- Pozycja 1 – rozmiar 0;
- Pozycja 2 – rozmiar 1;
- Pozycja 3 – rozmiar 2?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 56 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do intubacji w rozmiarze 3,3?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 56 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do intubacji w rozmiarze 4,7?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 56 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do intubacji w rozmiarze 4,7?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 41, kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiająca kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radioceniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Rozmiar 26G –fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min ?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

2.

W związku z tym, iż nie będziemy oferować środków farmaceutycznych, tylko wyroby medyczne, które podlegają ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r., prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy w &1 pkt. 2 ppkt a) poprzez dopisanie w ppkt a) jak poniżej :

a) ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tj. Dz .U., z 2021 r., poz, 1977, 2120 ze zm.); .....Jeżeli dotyczy

**Odpowiedź: zamawiający dokonuje zmian w umowie**

### **Zadanie 69**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne, nitrylowe, bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S – XL po 200 sztuk w opakowaniu, pakowane w systemie eliminującym kontakt dłoni użytkownika z powierzchnią roboczą rękawicy przed użyciem produktu z możliwością pojedynczego pobierania rękawic za mankiet, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, długość rękawicy min. 240 mm, grubości: na palcu 0.12 mm, na dłoni 0.08 mm oraz na mankiecie 0.06 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 9 N oraz po starzeniu min. 8N, rękawice bez protein lateksu, AQL 1.0.

Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN 455 (1-4), EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 420, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN ISO 374-1 & EN 16523-1 i EN 374-4 (przebadane 14 substancji chemicznych), EN 374-2, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5 & ASTM F1671 & ISO 16604), odporność na cytostatyki potwierdzona badaniami zgodnie z ASTM D6978 (przebadane 15 substancji cytostatycznych).

Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium.

Rękawice pasujące do uchwytów naściennych pojedynczych lub potrójnych typu koszyk z możliwością pojedynczego wyjmowania rękawic od spodu opakowania - mankiet zawsze wyjmowany pierwszy.

Uchwyt typu koszyk, kompatybilny z opakowaniem rękawic, z opcją umocowania na ścianie.

Pakowanie po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: dopuszczam**

### **Dotyczy zapisów umowy:**

1. Wnosimy o modyfikację postanowień § 1 ust. 2 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: "Strony ustalają, że opakowania jednostkowe oraz zbiorcze przedmiotu umowy będą oznaczone zgodnie z obowiązującymi zasadami, a dostawa asortymentu odbywać się będzie zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych."

### **UZASADNIENIE**

Przedmiotem dostawy są wyroby medyczne w rozumieniu ww. ustawy o wyrobach medycznych, stąd też postanowienia ustawy Prawo farmaceutyczne nie mają do nich zastosowania. Pragniemy także podkreślić, że Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. 2017 poz. 509, ze zm.) jest rozporządzeniem wykonawczym do ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2019 r. poz. 499, ze zm.) i dotyczy jedynie „produktów leczniczych”, podczas gdy Wykonawca planuje złożyć ofertę, której przedmiotem jest „wyrób medyczny” w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1565 ze zm.) i w związku z tym obowiązki wynikające z Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej nie mają w tym przypadku zastosowania. Wykonawca podkreśla, że podczas transportu zawsze stosuje się do instrukcji producenta – zgodnie z wymaganiami dla poszczególnych wyrobów medycznych. Obciążanie zatem wykonawców dodatkowym obowiązkiem transportu ww. wyrobów specjalnym samochodem,

umożliwiający monitorowanie poziomu temperatury, naraża Wykonawcę (a pośrednio także Zamawiającego) na niewspółmiernie wysokie koszty.

**Odpowiedź: dopuszczam**

2. Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 lit. a) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości: 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki.

a.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**Odpowiedź: zamawiający dokonuje zmian**

3. Wnosimy o dodanie do projektu umowy § 11 ust. 5 projektu umowy o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.”

UZASADNIENIE

Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1 ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobciążonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.” (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021).

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Zadanie 15**

**Poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści siatki, w których siła zrywająca poprzecznie wynosi min. 100 N , a wzdłużnie min. 150 N

**Odpowiedź: tak**

**Poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści siatkę w rozmiarze 80 x 130 mm?

**Odpowiedź: tak**

**Poz. 3**



Czy Zamawiający dopuści siatkę w rozmiarze 100x160 mm?

**Odpowiedź: tak**

### **Zadanie 35**

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści papier pakowany po 100 arkuszy z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: tak**

#### **Pytanie dot. projektu umowy:**

1. Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację §5 pkt a) ... w wysokości 0,5% wynagrodzenia netto niedostarczonej części dostawy?

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmian**

2. Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację §5 pkt b) ... w wysokości 5% wynagrodzenia netto pozostałej do realizacji umowy?

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

4. 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 Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmian**

#### Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 51 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o dopuszczenie glukometru nie wyświetlającego komunikatu „Ketone”, który jest jedynie oznaczeniem arbitralnie ustalonego przez producenta glukometru stężenia glukozy, nie wskazując na to, czy we krwi osoby badanej rzeczywiście występuje podwyższone stężenie ciał ketonowych, czy nie. W przypadku stosowania glukometru w placówce służby zdrowia komunikat taki jest zbędny, gdyż: 1) to nie personel wykonujący pomiar decyduje o wszczęciu lub trybie dalszego leczenia pacjenta, lecz lekarz prowadzący; 2) docelowe stężenie glukozy jest indywidualnie określone dla każdego pacjenta przez lekarza prowadzącego, nie istnieją sztywne ramy zakresów stężeń glukozy pozwalające na automatyczne podejmowanie takich samych czynności u różnych pacjentów. Personel placówek służby zdrowia to profesjonaliści, zorientowani kiedy stężenie glukozy przekracza poziomy alarmowy. Funkcja „Ketone” jest przeznaczona dla laików, wymaganie Zamawiającego odnośnie tej funkcji wydaje się zatem co najmniej dziwne.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zapis wprowadzono ze względu na nową grupę zawodową, która będzie oznaczać poziomy glikemii. Funkcja Ketone- pogładowa**

2. Prosimy o dopuszczenie pasków bez możliwości dobierania brakującej próbki. Taka funkcja jest zbędna, gdyż w przypadku pasków testowych sprawnie zasysających krew o objętości 0,5 mikrolitra pobranie zbyt małej próbki krwi jest praktycznie niemożliwe.

**Odpowiedź: nie dopuszcza**

3. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w zadaniu 51 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

**Odpowiedź: dopuszczam ale nie wymagam**

4. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w zadaniu 51 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

**Odpowiedź: nie wymaga**

5. Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

6. 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?

**Odpowiedź: nie wymaga**

#### Poniższe pytania dot. zadania 51:

1. Prosimy o dopuszczenie systemu do pomiaru glikemii zapewniającego pomiar w przedziale hematokrytu 10 - 65%.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

2. Czy Zamawiający dopuści glukometr ze wskaźnikiem zakresu docelowego z oznaczeniem kolorystycznym hiper- i hipoglikemii zamiast komunikatów „Hyper” i „Hipo”? Oferowany wskaźnik zakresu docelowego z 9-stopniową skalą pozwala na łatwą interpretację wyników pomiarów. Pokazuje on, czy dany wynik mieści się w zakresie docelowym, czy jest poniżej lub powyżej zalecanej wartości.

**Odpowiedź: dopuszczam**

3. Biorąc pod uwagę fakt, że badanie ciał ketonowych odbywa się nie przy użyciu pasków do oznaczania glikemii, lecz specjalnych pasków do oznaczania ciał ketonowych, których Zamawiający nie wyszczególnił w formularzu cenowym, prosimy o dopuszczenie glukometru bez ostrzeżenia "Ketone".

**Odpowiedź: dopuszczam**

4. Czy Zamawiający dopuści glukometry, które nie wymagają i nie mają możliwości uzupełnienia kropli krwi ze względu na niewielką wymaganą próbkę 0,6 mikrolitra oraz wyjątkowo szerokie pole absorbcyjne umożliwiające jej aplikację na całej szerokości paska?

**Odpowiedź: dopuszczam**

5. Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fiolki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: dopuszczam**

6. Czy Zamawiający wymaga, aby pobieranie krwi przez zasysanie odbywało się na całej szerokości paska, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwia pracę personelu w placówce?

**Odpowiedź: wymaga**

7. Czy Zamawiający dopuści płyny kontrolne na dwóch różnych poziomach (wysoki i niski)?

**Odpowiedź: dopuszczam**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie w poz. 2 ceny jednostkowej za opakowanie a nie za fiolkę roztworu kontrolnego? Oferowane opakowanie zawiera 2 buteleczki płynów: jedną o niskich oraz jedną o wysokich wartościach. Czy w takim wypadku należy wycenić 6 czy 3 opakowania?

**Odpowiedź: dopuszczam. Wycena dotyczy 3 opakowań**

9. Prosimy o informację ile sztuk glukometrów wymaga Zamawiający.

**Odpowiedź: 21 szt.**

10. Czy Zamawiający w poz. 3 wyrazi zgodę na złożenie oferty na 150 opakowań jednego rodzaju nakłuwacza o regulowanych głębokościach nakłucia? Oferujemy jednorazowy nakłuwacz igłowy w kształcie litery T o trzech regulowanych głębokościach nakłucia w jednym urządzeniu 1,3 mm / 1,8 mm / 2,3 mm, z igłą powleczoną silikonem o trójstronnym szlifie ostrza (średnica 0,63 mm, 23G), do stosowania u dorosłych i dzieci, także poniżej 1 r.ż. i noworodków.

**Odpowiedź: wyrażam zgodę**

11. Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści jednorazowy nakłuwacz w kształcie litery T o trzech regulowanych głębokościach nakłucia w jednym urządzeniu 1,3 mm / 1,8 mm / 2,3 mm, z igłą powleczoną silikonem o trójstronnym szlifie ostrza (średnica 0,63 mm, 23G), do stosowania u dorosłych i dzieci, także poniżej 1 r.ż. i noworodków?

**Odpowiedź: dopuszczam**

12. Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści jednorazowy nakłuwacz w kształcie litery T o stałej głębokości nakłucia 1,5 mm, z cienką igłą powleczoną silikonem o trójstronnym szlifie ostrza (średnica 0,36 mm, 28G), do stosowania u dorosłych i dzieci, także poniżej 1 r.ż. i noworodków?

**Odpowiedź: dopuszczam**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 14, poz. 34 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 34 z pakietu 14 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: dopuszczam**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 51, poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 3 z pakietu 51 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: nie wyrażam zgody**

2. Czy Zamawiający dopuści zaaferowanie nakłuwaczy o parametrach 21Gx1,8mm oraz 21Gx2,4mm?

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Pytanie nr 1 dot. zadania nr 65 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego z podgrzewanym ramieniem wdechowym, nadającym się do używania przez 7 dni.

Każdy układ oddechowy, zgodnie z przepisami może być używany po otwarciu tylko 7 dni. Informuje o tym symbol przekreślonej cyfry 2 (wyrób jednorazowy).

Komora nawilżacza, które jest częścią układu oddechowego przystosowana jest do użytku do 7 dni co obliguje do wymiany komory a w momencie rozłączenia układu do wymiany samego układu oddechowego.

**Odpowiedzi: dopuszczam**

**Pytanie nr 2 dot. zadania 65 poz. 2 i 3**

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego z poz. 2 w komplecie z komorą nawilżacza z po. 3?

**Odpowiedzi: nie wyrażam zgody**

**1. Dotyczy Zadanie nr 17, pozycja nr 1:**

Czy Zamawiający dopuści przedstawienie dokumentu wydanego przez producenta potwierdzającego zgodność testów z aktualnie obowiązującymi normami w miejsce potwierdzenia wydanego przez jednostkę notyfikowaną? Testy biologiczne nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U. nr 107, poz. 679/2010), na podstawie której tylko wyroby medyczne są objęte wymogiem certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną.

**Odpowiedź: dopuszczam**

**2. Dotyczy Zadanie nr 17, pozycja nr 3:**

Czy Zamawiający dopuści arkuszowe testy Bowie Dick zmieniające przebarwienie z koloru żółtego na czarny? 3. Dotyczy § 5, ust.1, podpunkt a: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 0,5% wartości opóźnionej dostawy? 4. Dotyczy § 5, ust.1, podpunkt b i c: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: dopuszczam**

### **Zadanie 27**

Pozycja 1-16

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rurka intubacyjna wykonana z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pozycja 22-25**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rurka intubacyjna zbrojona z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 69**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach ściennych, pasujące do uchwytów ściennych uniwersalnych, z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco - natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, jasno zielone. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Średnia grubość podwójnie mierzona min.: palec: 0,10 mm; dłoń: 0,10 mm; mankiet: 0,09 mm, długość min 245 mm, AQL = 1.0, wytrzymałość na

zrywanie przed i po starzeniu > 6N. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 lub równoważną oraz przebadane na penetrację cytostatyków, min. 30 substancji, zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. III, typ B wg EN ISO 374-1. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych potwierdzonych badaniami. Opakowanie maks. 250 szt.

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

#### **Zadanie 69**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych gwarantujących łatwe i pojedyncze wyciąganie z opakowania dzięki automatycznemu, warstwowemu układaniu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu), pasujące do uniwersalnych uchwytów, o grubości na palcu min. 0,08 mm, niezrywające się podczas zakładania (wytrzymałość  $\geq 6N$  zg. z EN 455-2). Oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B, zgodnie z obowiązującymi normami z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na penetrację min. 3 substancji chemicznych na poziomie co najmniej 2 w tym 37% Formaldehyd – poziom 5), potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Przebadane na min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Pakowane po maks. 200 szt.

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

#### **Zadanie 69**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nowoczesnych rękawic nitylowych o lepszych parametrach użytkowych niż opisane, tj. cieńszych (grubość max. 0,10 mm), co gwarantujące najlepsze czucie, ale jednocześnie bardziej odpornych na penetrację alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: etanol 20% oraz izopropanol 70% (Poziom 6). Nowoczesna formuła chemiczna oferowanych rękawic zapewnia, że odporność na wszystkie substancje chemiczne użyte do oznakowania typu wskazane w normie EN ISO 374-1 i umieszczone na opakowaniu jest na poziomie min. 4. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przebadane na min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Obniżona grubość Zapewnia także, że rękawice są miękkie i elastyczne, przez co łatwo się zakładają i są lepiej dopasowane do dłoni a praca w nich jest bardziej komfortowa. Jednocześnie zgodna z normą EN 455-2 wytrzymałość na zrywanie zapewnia odpowiednią wytrzymałość do nakładania i pracy, rękawice nie rwą się przy zakładaniu i w trakcie wykonywania procedur medycznych. Pakowane po maks. 100 szt. Zaproponowana alternatywa, umożliwi higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowane do wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego, plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania uchwytów na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkodzenia ścian, a także do wózków mobilnych lub dozownik wykonany z drutu stalowego pokrytego białą farbą antybakteryjną (pojedynczy lub potrójny) do wyboru Zamawiającego. Wykonawca w cenie oferty dostarczy według potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

#### **Zadanie 69**

Czy w związku z posiadanym przez Zamawiającego certyfikatem ISO potwierdzającym wysoką jakość wykonywanych usług medycznych Zamawiający będzie oczekiwał, aby producenci oferowanych rękawic posiadali wdrożony i certyfikowany stosem zarządzania jakością ISO 13485 obejmujący produkcję oferowanych rękawic

**Odpowiedź: nie oczekuje**

#### **Zadanie 5**

Prosimy o dopuszczenie czujników przeczonych dla pacjentów o wadze 30 kg, samoprzylepnych, mikrobiologicznie czystych, kompatybilnych z technologią Nellcor Oximax.

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 18 poz. 1** prosimy o dopuszczenie elektrody o parametrach równoważnych: Elektroda neutralna do diatermi o powierzchni aktywnej 107 cm<sup>2</sup>, dzielona REM, na podłożu z pianki PE, z hydrozelem.

**Odpowiedź: dopuszczam**

**poz. 2** prosimy o dopuszczenie kabla o dł. 3,2 m.

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 19** Prosimy o dopuszczenie ostrzy innych, niż do strzygarki posiadanej przez Zamawiającego, pod warunkiem użyczenia strzygarek kompatybilnych z zaferowanymi ostrzami na czas realizacji umowy. W przypadku dopuszczenia prosimy o wskazanie liczby strzygarek, które należy przekazać. Prosimy o dopuszczenie ostrzy tnących o szerokości 36mm, spełniających pozostałe zapisy SWZ.

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Zadanie 54** prosimy o wydzielenie poz. 1 i 2 do oddzielnego zadania. Podział zadania zwiększy konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**poz. 1** prosimy o dopuszczenie rozmiaru 13-21.5cm.

**Odpowiedź: dopuszczam**

**poz. 2** prosimy o dopuszczenie rozmiaru 35-45cm

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pytanie 1**

**Zadanie 3 poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek tlenowych z nebulizatorem bez zawartości ftalanów

**Odpowiedź: wymaga**

**Pytanie 2**

**Zadania 21 poz. 1-2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek identyfikacyjnych o poniższym opisie:

Opaski identyfikacyjne dla dzieci i dorosłych posiadające zamykaną kieszonkę na kartkę umożliwiającą opisanie danych identyfikacyjnych (z nadrukiem), nietoksyczna, miękka, jednorazowego użytku.

- opakowanie jednostkowe – 100 szt.
- opaski są wykonane z materiału, który nie powoduje reakcji alergicznych i odparzeń
- zapięcie odporne na przypadkowe odpinanie (typ zatrzask)
- otwory umożliwiające regulację długości tasiemki.

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pytanie 3**

**Zadania 31 poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do lewatywy o poniższym opisie:

- worek do lewatywy o poj. 1750ml, skalowany, z dołączonym drenem,
- dren zakończony otworem centralnym i jednym otworem bocznym
- osłonką na końcówkę
- zacisk

- długość drenu 150 cm

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pytanie 4**

**Zadania 31 poz. 21-24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika do karmienia o poniższym opisie:

- wykonane z PCW wolne od DEHP
- powierzchnia satynowa (zmrożona)
- jednorazowego użytku
- jałowe, sterylizowane w tlenku etylenu
- kolor konektora oznaczający kod średnicy cewnika
- cewnik skalowany cyfrowo co 1 cm
- znacznik RTG na całej długości
- dwa otwory boczne naprzemianległe, końcówka zamknięta zaokrąglona
- długość 400 mm

Cewnik do karmienia niemowląt występuje w rozmiarach:

Od CH 4 do CH 10

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Pytanie 5**

**Zadanie 57 poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pęsety o poniższym opisie:

- wykonane z tworzywa PS
- długość 14 cm
- sterylne pakowane, opakowanie folia-papier
- sterylizowane tlenkiem etylenu
- kolor niebieski
- opakowanie zbiorcze: folia-papier

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pytanie 6**

**Zadanie 57 poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szpatulek o wymiarach 150 mm x 18 mm x 1,6 mm? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

**Odpowiedź: wyraża zgodę**

**Pytanie 7**

Zadanie 57 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski uciskowej o poniższym opisie:

Opaska uciskowa - staza. Opaski wykonane są z silnej elastycznej taśmy, posiadają łatwe w użyciu zapięcie z możliwością uwalniania ucisku jednym przyciskiem. Dostępna w kolorze niebieskim.

Parametry:

Długość: 450mm

Szerokość: 25mm

**Odpowiedź: nie dopuszcza**

**Pytanie 8**

Zadanie 59 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków za opakowanie a=80 szt. , z dokładnym przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

**Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie 9**

Zadanie 59 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę torby na wymiociny o poniższym opisie:

Torba na wymiociny w idealny sposób zastępuje tradycyjne miski nerkowate.

Torba została zaprojektowana do wygodnego i łatwego użycia. Wyposażony jest w wygodny plastikowy uchwyt zapewniający jednocześnie higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu, odcinając przy tym źródło przykrego zapachu i umożliwiając bezpieczną utylizację odpadu.

Torba występuje w kolorze:

- mlecznym

- czerwonym

Pojemność 1 500 ml wyposażona w skalę co 100 ml

Opakowanie zbiorcze a' 20 szt.

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pytanie 10**

Prosimy Zamawiającego o podanie dodatkowych informacji na temat miejsca dostawy, tj. określenie kondygnacji, dostępu do windy lub innych istotnych czynników mających wpływ na wykonanie dostawy.

**Odpowiedź: Zamówienia będą dostarczane na IV piętro budynku szpitala, gdzie znajduje się MAGAZYN Szpitalny**

1. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35<sup>0</sup>C, igieł, cewników, zgłębników 5-37<sup>0</sup>C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40<sup>0</sup>C), 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: Zamawiający nie jest w stanie w żaden sposób sprawdzić Wykonawcy, co do jego rzetelności oraz prawidłowego przechowywania i transportowania sprzętu będącego przedmiotem zamówienia. Zamawiający liczy na to, że wykonawcy będą rzetelnie przestrzegać przepisów.**

2. 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: potwierdzam**

3. 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: Zamawiający nie będzie wymagał wydruku temperatury, ponieważ przedmiotem zamówienia są także wyroby nie będące wyrobem medycznym i nie można ujednolicić tego wymogu w umowie.**

4. 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: nie**

**Zadanie nr 48**

Jakich rękojeści oczekuje Zamawiający – światłowodowych (źródło światła w rękojeści) czy standardowych (źródło światła w łyżce)?

W przypadku oświetlenia standardowego – czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łyżek wykonanych z metalu w podanych rozmiarach: Miller 00, 0, 1; MacIntosh: 2, 3, 4?

W przypadku oświetlenia światłowodowego – czy Zamawiający dopuści w poz. 1-3 łyżki Miller 0, 1, 2, a w pozycji 5-7 MacIntosh 2, 3, 4 wykonane z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rękojeści światłowodowych (źródło rękojeści). W pozycji 5-7 dopuści, 1-3 dopuszcza**

**Zadanie nr 51 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje opakowania testów paskowych w ilości 50 sztuk pakowanych w dwie fiolki po 25 sztuk?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie nr 57 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pęsetę bezbarwną o długości 125 mm?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Zadanie nr 57 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pęsetę zieloną o długości 125 mm?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Dot. treści umowy, §2 ust. 10**

(...) W takim przypadku zamawiający ma prawo do zmniejszenia wielkości zamówienia o tę ilość, a wykonawca zobowiązuje się pokryć różnicę w stosunku do ceny w załączniku nr 2 do formularza ofertowego oraz ponieść inne koszty, np. transportu, które poniósł zamawiający. **Różnica w cenie nie może przekroczyć 10% (...).**

**Dot. treści umowy, §2 ust. 10**

Prosimy o odstąpienie od naliczania kar przy zakupie interwencyjnym. Naliczanie kar przy jednoczesnym zakupie interwencyjnym oznacza de facto podwójne karanie za to samo przewinienie.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmian w zapisach w umowie**

**Dot. treści umowy, §5 ust. 1 pkt. a)**

Prosimy o modyfikację §5 ust. 1 pkt. a) w sposób następujący: „w wysokości 0,5 % wartości niedostarczonego w terminie towaru”

**Odpowiedź: zamawiający dokonuje zmian w zapisach w umowie**

**Dot. treści umowy, §5 ust. 1 pkt. b)**

Prosimy o modyfikację §5 ust. 1 pkt. b) w sposób następujący: „w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej części umowy

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

Czy zamawiający dopuści termin płatności do 30 dni? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Zadanie 49 poz. 1**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje elektrody o wymiarach 35mm x 50mm?

**Odpowiedź: potwierdzam**

**Zadanie 58 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru w czerwonej kratkę.

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 58 poz. 12**

Prosimy o doprecyzowanie modelu defibrylatora Lifepak oraz o wskazanie wymaganego rozmiaru papieru.

**Odpowiedź: 108mm \*23mt ( tj. 19mm)**

**Zadanie 58 poz. 6, 10, 11**

Czy w powyższych pozycjach Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych producenta Sony i Mitsubishi czy też dopuszcza zaoferowanie papierów kompatybilnych ?

**Odpowiedź: dopuszczam papiery kompatybilne**

**Zadanie 58 poz. 16, 17**

Prosimy o wskazanie wymaganego rozmiaru papieru oraz o podanie czy papier ma być gładki czy w kratkę?

**Odpowiedź: papier termiczny gładki, szer. 57mm, długość 50 mb**

**Zadanie 58 poz. 18**

Prosimy o wskazanie czy papier ma być gładki czy w kratkę?

**Odpowiedź: w kratkę**

**Projekt umowy- §2 ust. 2**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 2 ust. 2 zapisu: „...zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany zamawianych ilości w ramach asortymentu objętego umową pod warunkiem nieprzekroczenia wartości umowy.” Proponowany zapis umowny jest obejściem ustawy Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego.

Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot).

**Odpowiedź: Zamawiający dokładnie oszacował ilości i bardziej dokładnych zapisów umowy nie może przyjąć.**

#### **Projekt umowy- §5 ust. 1 a)**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu towaru do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto umowy, tj. w § 5 ust. 1a projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia brutto określonego w par 4 pkt 1 a umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie 0,5% wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy 0,5% wartości umowy w przypadku zwłoki w dostawie jedynie części umowy (partii towaru) jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w §5 ust. 1 a)**

#### **Projekt umowy- §5 ust. 1 b) i c)**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 5 ust. 1 c i d projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia brutto określonego w par 4 pkt 1 a umowy” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

1. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczowego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do potrzeb Szpitala. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg aby do postępowania w zadaniu 51 w pozycji 1 dopuszczone zostały tylko które spełniają w całości normę ISO 15197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczowej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczowej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 aktualny na czas złożenia oferty Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ.**

2. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 51 w pozycji 1 w specyfikacji, aby dla kompatybilnych z glukometrami pasków do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym



przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga**

3. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do postępowania w zadaniu 51 w pozycji 1 przystępowały Hurtownie z testami paskowymi kompatybilnymi z glucometrami Glucomaxx, 50 pasków?

**Odpowiedź: zamawiający nie podtrzymuje**

4. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do potrzeb Szpitala. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, Czy zamawiający wymaga w zadaniu 51 w pozycji 1, aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

**Odpowiedź: nie wymaga**

5. Działając w dobrej wierze oraz chcąc ograniczyć nieprawdziwe informacje pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia, jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informacje są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww. Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera, podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6, podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta.

Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierze Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w zadaniu 51 w pozycji 1 \_ w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx, inne wyroby , które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? **A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?**

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pakiet 10, Pozycja 1**

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

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza**

**Pakiet 10, Pozycja 2**

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

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków pakowanych a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści koreczek wyłącznie w kolorze czerwonym?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem powietrza 0,1 µm i cząsteczkowym 5 µm, posiadający zamiast zastawki szczelną zatyczkę samozatraskową?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści kranik o objętości wypełnienia 0,30ml i odporności na ciśnienie do 4,5 bara?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 7-8**

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

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PCV bez zawartości ftalanów o komorze kroplowej 55mm w części przezroczystej, z igłą biorczą wykonaną z trwałego ABS nie wymagającego wzmocnienia?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pakiet 13, Pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd ciasno pakowany w opakowanie papier-folia nie wymagający opaski/gumki stabilizującej?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz 45cm?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pakiet 13, Pozycja 13-16**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą rozszerzoną o 10%, z oznaczeniem kolorystycznym rozmiaru wyłącznie na opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 16**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 17-18**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych a'120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 18**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bursztynową o pojemności 50ml z powodu zaprzestania ich produkcji oraz dystrybucji?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 19-20**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek pakowanych a'60 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 21**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13mm i skalą co 0,05ml?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 13, Pozycja 23**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną skalą?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 14, Pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści igły długościęte z nasadką wykonaną z polipropylenu i osłonką z polietylenu?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Pakiet 14, Pozycja 3-8**

Czy Zamawiający dopuści igły z nasadką wykonaną z polipropylenu i osłonką z polietylenu?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 14, Pozycja 9-15**

Czy Zamawiający dopuści igły długościęte?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Pakiet 14, Pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści igły o kodzie kremowym?

**Odpowiedź: dopuści**

**Pakiet 14, Pozycja 19**

Czy Zamawiający dopuści igły z czerwoną nasadką spełniające pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź: dopuści**

**Pakiet 14, Pozycja 20-31**

Czy Zamawiający dopuści igły z nasadką wykonaną z poliwęglanu oraz uchwytem mandrynu wykonanym z ABS, ze śladową ilością silikonu?

**Odpowiedź: dopuści**

**Pakiet 14, Pozycja 25**

Czy Zamawiający dopuści igły 26G 0,45x90mm z prowadnicą?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Pakiet 14, Pozycja 26**

Czy Zamawiający dopuści igły 27G 0,4x120mm z prowadnicą?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pakiet 14, Pozycja 29**

Czy Zamawiający dopuści igły 25G 0,5x120mm z prowadnicą?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pakiet 14, Pozycja 31**

Czy Zamawiający dopuści igły 25G 0,5x120mm z prowadnicą?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Pakiet 14, Pozycja 31**

Czy Zamawiający dopuści igły 27G 0,4x151mm z prowadnicą?

**odpowiedź: nie dopuszczam**

**Pakiet 14, Pozycja 32**

Czy Zamawiający miał na myśli zestaw z igłami o długości 80mm?

**odpowiedź: tak**

**Pakiet 14, Pozycja 33**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do zbiórki płynu opłucnego z workiem 2 litry z drenem i kranikiem trójdrożnym oraz 3 igłami?

**Odpowiedź: dopuszczam, jeśli dotyczy pozycji 32**

**Pakiet 16, Pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH30?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 16, Pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH33?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 16, Pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do biopsji wątroby w rozmiarze CH18 lub CH20?

**Odpowiedź: ch 22**

**Pakiet 20, Pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena w rozmiarze CH16, CH18, CH20?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 22, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki w rozmiarze 90x45x40mm?

**Odpowiedź: ( 48/79/34) dopuszczam**

**Pakiet 22, Pozycja 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

**odpowiedź: dopuszczam**

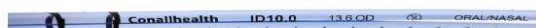
**Pakiet 27, Pozycja 1-16**

Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane, bez znaku skracania rurki, pakowane w opakowanie typu „banan”, utrzymujące anatomiczny kształt rurki?

**odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pakiet 27, Pozycja 17-21**

Czy Zamawiający dopuści rurki o kształcie i znacznikach jak na zdjęciu, z łącznikiem w jednym kolorze dla wszystkich rozmiarów?



**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Pakiet 27, Pozycja 22-25**

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z elastycznego PVC:

- Zbrojenie na całej długości rurki
- Zawiera prowadnicę
- Znacznik RTG na całej długości rurki
- Wyposażona w boczny otwór Murphy’ego
- Skalowanie co 1 cm
- Podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
- Informacja o rozmiarze rurki w czterech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki)
- Uniwersalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15 mm
- Nie zawiera lateksu
- Jednorazowa
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

W rozmiarze 7 – 10?

**odpowiedź: nie dopuści**

**Pakiet 29, Pozycja 1-7**

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach i wycenie rozmiaru 00 jako 0?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Pakiet 29, Pozycja 8-10**

Czy Zamawiający dopuści maski sterylne?

**Odpowiedź: dopuści**

**Pakiet 29, Pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści maski standardowe nie zachodzące na brodę?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pakiet 29, Pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści dren zakończony uniwersalnymi lejkami na wcisk?

**Odpowiedź: z jednej strony gwint**

**Pakiet 29, Pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się ze standardowego drenu tlenowego oraz łącznika z gwintem?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Pakiet 29, Pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści linie pakowane papier-folia?

**Odpowiedź: dopuści**

**Pakiet 29, Pozycja 14**

Czy Zamawiający dopuści filtr o poniższych parametrach?

- Wykonany z plastikowej obudowy, dwóch piankowych filtrów, zastawki bezpieczeństwa oraz króćca do podłączenia tlenu
- Piankowe filtry ogrzewają, nawilżają oraz filtrują wdechane przez pacjenta powietrze
- Zastawka bezpieczeństwa uwalnia nadmiar ciśnienia, np. podczas kaszlu pacjenta, umożliwia odkrztuszanie znacznych ilości wydzieliny
- Króciec umożliwia podłączenie drenu tlenowego

Parametry filtra:

- objętość oddechowa (Vr): min. 250 ml
- przestrzeń martwa: 16 ml
- utrata wilgotności: 9,7 mg/l
- waga: 4,5 g
- długość: 33 mm

opór przepływu:

wartość przepływu	faza wdechu	faza wydechu
0,5 l / s	0,30 hPa	0,34 hPa
1,0 l / s	0,69 hPa	0,78 hPa
1,5 l / s	1,12 hPa	1,28 hPa

skuteczność nawilżania:

Vr = 500 ml	11,1 mg / l
Vr = 750 ml	12,0 mg / l
Vr = 1000 ml	13,9 mg / l

- połączenie: 15 mm ISO
- czas użycia: maksymalnie 24 h
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlakiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka / papier-foolia

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 31 poz. 12-19**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z kodem barwnym na cewniku oraz kodem numerycznym na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 31 poz. 21-24**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia skalowany co 1 cm od 5cm do 40cm?

**Odpowiedź: dopuści**

**Zadanie 33 poz. 25-26**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o pojemności 30 – 50ml?

**Odpowiedź: jeżeli pytanie dotyczy zad. 31 poz. 25-26 to zamawiający dopuści**

**Pakiet 41, Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami RTG, pakowane zbiorczo a'100 sztuk?

**Odpowiedź: dopuści**

**Pakiet 55, Pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**odpowiedź: wyrażam zgodę**

**Pakiet 55, Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej?

**Odpowiedź: dopuści**

**Pakiet 55, Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m2?

**odpowiedź: nie dopuszczam**

**Pakiet 55, Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

**Odpowiedź: dopuści**

**Pakiet 55, Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 150x240cm?

**odpowiedź: nie dopuści**

**Pakiet 55, Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x240cm?

**Odpowiedź: nie dopuści**

**Pakiet 55, Pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±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>, o chłonności 3820,18 ml, w opakowaniu a'10 szt.?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 55, Pozycja 3**

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

**odpowiedź: dopuści**

**Pakiet 55, Pozycja 3**

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, o chłonności min. 1,5 litra, zapewniający trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet 55, Pozycja 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjnej oferty, a tym samym będzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: wyrażam zgodę**

**Pakiet 57, Pozycja 3-4**

Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopu Welch Allyn w opakowaniach a'34szt.?

**Odpowiedź: wyrażam zgodę**

**Pakiet 59, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na odpady o pojemności 1 litra o średnicy spodu – 92,5mm, góry – 109mm, wysokości 140mm, z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm jak na poniższym zdjęciu?

**odpowiedź: wyrazi zgodę**

**Pakiet 59, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na odpady o pojemności 2 litrów o wysokości 246mm, z otworem wrzutowym w kształcie zaokrąglonego trójkąta o wysokości 70mm jak na poniższym zdjęciu?



**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Pakiet 62, Pozycja 2**

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

**odpowiedź: wyrażam zgodę**

**Pakiet 63, poz. 1-4**

Czy Zamawiający ma na myśli rękawice chirurgiczne?

**Odpowiedź: tak**

**Pakiet 69, poz. 1-4**

Celem doprecyzowania, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy oczekuje rękawic w opakowaniu umożliwiającym wyjmowanie rękawic pojedynczo, od spodu opakowania, zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji?

**Odpowiedź: potwierdzam**

**Pytanie 1 do pakietu nr 3.7**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 7, wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców.

**odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi odmownej.**

**Uzasadnienie: Art. 90 ust. 1 PZP przewiduje możliwość zmiany ogłoszenia o zamówieniu. Ustawodawca przewidział, że zamawiający może dokonać tej zmiany poprzez wypełnienie i przekazanie do Urzędu Publikacji UE stosownego formularza. Formularz posiada ograniczenia techniczne, które uniemożliwiają umieszczenie nowego zadania. Zamawiający może dokonać zmiany wyłącznie w ramach zamieszczonych treści ogłoszenia na poszczególnych polach formularza. Czyli może treść zmienić, wykreślić, ale nie może dodawać nowych postanowień.**

**Pytanie do pakietu nr 3.11.**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 2,19, 20-23.

W przypadku wydzielenia prosimy o dopuszczenie do pozycji nr 2 komory o poniższych parametrach: Dwuzaworowa automatycznie napełniana komora nawilżająca przeznaczona do aktywnego nawilżania i ogrzewania gazów oddechowych podawanych podczas wentylacji lub wspomaganie oddychania pacjenta.

Komora uniwersalna samonapełniająca się do nawilżacza dla dzieci, dorosłych, noworodków

- System dwuzaworowy zapewnia automatyczne sterowanie podawania wody i poziomu napełnienia komory.
- Komora zawierająca dwa pływaki zwiększająca bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody,
- Komora przezroczysta, posiadająca pływakowy wskaźnik umożliwiający wizualny monitoring poziomu wody.
- Zaznaczony maksymalny poziom napełnienia wodą
- Zdejmowana osłona przeciwpyłowa chroniąca pływaki i przytrzymująca rurkę doprowadzającą podczas przenoszenia urządzenia. Po jej zdjęciu ukazują się dwa złącza męskie 22 mm.
- Pojemność 130ml ±10ml
- dren doprowadzający wodę o długości 1,2m wraz z zaciskiem i odpowietrznikiem
- Produkt nie zawiera lateksu
- Produkt dostarczany sterylny (sterylizacja tlenkiem etylenu (EO) )
- Komora pakowana indywidualnie
- Komora posiadająca 5-letni okres przydatności do użytku od daty sterylizacji, data ważności widoczna na każdym opakowaniu produktu.
- Product zawierający kod w standardzie GS1 na opakowaniu jednostkowym, pojedynczej sztuki, umożliwiający automatyczne odczytywanie numeru poprzez czytnik kodów kreskowych: nr GTIN, data ważności, nr serii.

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**do pozycji nr 19 układów o poniższych parametrach:**

Jednorazowy układ do resuscytacji do ręcznie sterowanej wentylacji i resuscytacji noworodków i niemowląt. Układ z niebieskim trójnikiem bardzo lekki, giętki, odporny na zgniatanie rurki utrzymuje przepływ nawet po ich skręceniu 180°. Układ podłączany bezpośrednio do wybranego rodzaju maski, rurki intubacyjnej lub maski krtaniowej. Układ o długości 1,8 m, standardowe złącze 15 mm. Układ pasujący do wszystkich resuscytatorów dostępnych na rynku. Nie wymaga stosowania żadnych dodatkowych adapterów celem podłączania do różnych stanowisk do resuscytacji i aparatów do resuscytacji.

**odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**do pozycji nr 20-23 maseczek o poniższych parametrach:**

Maseczka do resuscytacji silikonowa **wielorazowego użytku rozmiar 00** wykonana z miękkiego silikonu, zapewniająca optymalną szczelność 1 -częściowa maska atraumatyczna, dobrze dopasowująca się do twarzy dziecka. Maseczka nadająca się do wielokrotnego użytku, sterylizacja w autoklawie w temp. do 134°C. Wysoki stopień przezroczystości ułatwia obserwację twarzy pacjenta, czysta biologicznie. Rozmiar: 25mm x 42mm

**odpowiedź: nie wyrażam zgody**

Maseczka do resuscytacji silikonowa **wielorazowego użytku rozmiar 0** wykonana z miękkiego silikonu, zapewniająca optymalną szczelność 1 -częściowa maska atraumatyczna, dobrze dopasowująca się do twarzy dziecka. Maseczka nadająca się do wielokrotnego użytku, sterylizacja w autoklawie w temp. do 134°C. Wysoki stopień przezroczystości ułatwia obserwację twarzy pacjenta, czysta biologicznie. Rozmiar: 30 mm x 50 mm

**odpowiedź: nie wyrażam zgody**

Maseczka do resuscytacji silikonowa **wielorazowego użytku rozmiar 1** wykonana z miękkiego silikonu, zapewniająca optymalną szczelność 1 -częściowa maska atraumatyczna, dobrze dopasowująca się do twarzy dziecka. Maseczka nadająca się do wielokrotnego użytku, sterylizacja w autoklawie w temp. do 134°C. Wysoki stopień przezroczystości ułatwia obserwację twarzy pacjenta, czysta biologicznie. Rozmiar: 45 mm x 65 mm

**odpowiedź: nie wyrażam zgody**

Maseczka do resuscytacji silikonowa **wielorazowego użytku rozmiar 2** wykonana z miękkiego silikonu, zapewniająca optymalną szczelność 1 -częściowa maska atraumatyczna, dobrze dopasowująca się do twarzy dziecka. Maseczka nadająca się do wielokrotnego użytku, sterylizacja w autoklawie w temp. do 134°C. Wysoki stopień przezroczystości ułatwia obserwację twarzy pacjenta, czysta biologicznie. Rozmiar: 55 mm x 75 mm

**odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Pytanie do pakietu nr 3.29**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 8,9, wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców.

**odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Pytanie do pakietu nr 3.34**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 1, wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców.

**odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Pytanie do pakietu nr 3.48**

1. Czy Zamawiający wymaga łyżek kompatybilnych z rękojeściami w standardzie ISO (tzw. Zielona specyfikacja).?

**odpowiedź: dopuszczam**

Czy Zamawiający wymaga łyżek ze światłem LED ?

**Odpowiedź: wymaga**

### Pytanie do pakietu nr 3.65

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 3

W przypadku wydzielenia prosimy o dopuszczenie komory o poniższych parametrach:

Dwuzaworowa automatycznie napełniana komora nawilżająca przeznaczona do aktywnego nawilżania i ogrzewania gazów oddechowych podawanych podczas wentylacji lub wspomagania oddychania pacjenta.

- Komora uniwersalna samonapełniająca się do nawilżacza dla dzieci, dorosłych, noworodków
- System dwuzaworowy zapewnia automatyczne sterowanie podawania wody i poziomu napełnienia komory.
- Komora zawierająca dwa płytki zwiększająca bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody,
- Komora przezroczysta, posiadająca pływakowy wskaźnik umożliwiający wizualny monitoring poziomu wody.
- Zaznaczony maksymalny poziom napełnienia wodą
- Zdejmowana osłona przeciwpyłowa chroniąca płytki i przytrzymująca rurkę doprowadzającą podczas przenoszenia urządzenia. Po jej zdjęciu ukazują się dwa złącza męskie 22 mm.
- Pojemność 130ml ±10ml
- dren doprowadzający wodę o długości 1,2m wraz z zaciskiem i odpowietrznikiem
- Produkt nie zawiera lateksu
- Produkt dostarczany sterylny (sterylizacja tlenkiem etylenu (EO) )
- Komora pakowana indywidualnie
- Komora posiadająca 5-letni okres przydatności do użytku od daty sterylizacji, data ważności widoczna na każdym opakowaniu produktu.
- Product zawierający kod w standardzie GS1 na opakowaniu jednostkowym, pojedynczej sztuki, umożliwiający automatyczne odczytywanie numeru poprzez czytnik kodów kreskowych: nr GTIN, data ważności, nr serii.

**odpowiedź: nie wyrażam zgody**

1. Czy w związku z bieżącymi opóźnieniami, oraz zerwanymi łańcuchami dostaw skutkującymi brakami w produkcji sprzętu jednorazowego, czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 3.54 pozycji: 3,4,5

3	"kaniula do monitorowania końcowo-wydechowego stężenia dwutlenku węgla (EtCO <sub>2</sub> ) dla osób niezaintubowanych (cewnik do nosa); z możliwością podłączenia tlenu; ze złączem microstream; długość 200 cm; opakowanie po 25 st." <b>Dla dzieci</b>	szt	1
4.	"kaniula do monitorowania końcowo-wydechowego stężenia dwutlenku węgla (EtCO <sub>2</sub> ) dla osób niezaintubowanych (cewnik do nosa); z możliwością podłączenia tlenu; ze złączem microstream; długość 200 cm; opakowanie po 25 st." <b>Dla dorosłych</b>	szt	2
5	kaniula do monitorowania końcowo-wydechowego stężenia dwutlenku węgla (EtCO <sub>2</sub> ) dla osób zaintubowanych ze złączem microstream; dla dzieci i dorosłych; opakowanie po 25 st.	szt	2

Pozwoli to Wykonawcy na złożenie oferty na pozostałe pozycje w tym pakiecie, odpowiadającej wymaganiom Zamawiającego oraz asortymentu kompatybilnego i przetestowanego do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, urządzeniem LUCAS zgodnie z instrukcją obsługi sprzętu i zaleceniami producenta.

**odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi odmownej.**

**Uzasadnienie: Art. 90 ust. 1 PZP przewiduje możliwość zmiany ogłoszenia o zamówieniu. Ustawodawca przewidział, że zamawiający może dokonać tej zmiany poprzez wypełnienie i przekazanie do Urzędu Publikacji UE stosownego formularza. Formularz posiada ograniczenia techniczne, które uniemożliwiają umieszczenie nowego zadania. Zamawiający może dokonać zmiany wyłącznie w ramach zamieszczonych treści ogłoszenia na poszczególnych polach formularza. Czyli może treść zmienić, wykreślić, ale nie może dodawać nowych postanowień.**

**Zadanie 13 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi korka?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści koreczek tylko w kolorze czerwonym?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.5**

Czy Zamawiający dopuści kranik o objętości wypełnienia 0,32ml?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**



**Zadanie 13 poz.5**

Czy Zamawiający dopuści kranik wytrzymały do 4,5 bara?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.6**

Czy Zamawiający dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o wielkości komory kroplowej w części przezroczystej 55mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.13-16**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.13-16**

Czy Zamawiający dopuści kryzę ograniczającą, która uniemożliwia wypadnięcie tłoka?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.13-16**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu typu strzykawki na cylindrze?

**Odpowiedź: nie odstąpi**

**Zadanie 13 poz.13-16**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kolorowego oznaczenia rozmiaru zamiast tego cyfrowe oznaczenie?

**odpowiedź: nie odstąpi**

**Zadanie 13 poz.16**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.17-20**

Czy Zamawiający dopuści pojedynczą skalę pomiarową?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.17-20**

Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta strzykawk o kompatybilności z wymienionymi pompami?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.17-20**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 100szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.21**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,45x13mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.22**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną do 6ml?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 13 poz.22**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę , gdzie cylinder wykonany jest z polipropylenu a tłok z polietylenu?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 14 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2x38mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 14 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,1x38mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 14 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,9x38mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 14 poz.4**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,8x38mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 14 poz.5**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,7x38mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 14 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,6x32mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 14 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,45x13mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 14 poz.16-18**

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 20mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 14 poz.20-33, 35-43**

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Zadanie 14 poz.16-18**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 14**

Czy Zamawiający dopuści składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Zadanie 34 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 200cm?

**Odpowiedź: nie dopuszczam**

**Zadanie 34 poz.9-32**

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Zadanie 34 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik zawierający ftalany?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 34 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści rurki o poniższych wymiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ
1	70 mm
2	80 mm
3	90 mm
4	100 mm
5	110 mm
6	120 mm

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 41 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 4 paskami?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 41 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 41 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PUR?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 41 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule pakowane po 100szt?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 53 poz.1-7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 53 poz.1-7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 53 poz.1-7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę tylko z korkiem kodowanym kolorystycznie?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 53 poz.1-7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę tylko ze skrzydełkami kodowanymi kolorystycznie?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 53 poz.1-7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 53 poz.1-7**

Czy Zamawiający dopuści kaniule pakowane po 100szt?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 53 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 1,0x32mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

Zadanie 53 poz.4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 1,2x32mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

Zadanie 53 poz.5

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 1,4x45mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

Zadanie 53 poz. 9-15, 17-21

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

**Odpowiedź: nie wyrażam zgody**

**Zadanie 53 poz.6**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 1,7x45mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 53 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 2,05x45mm?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 53 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 2,1x45mm?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 53 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 2,2x45mm?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 53 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 53 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 2 paskami?

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Zadanie 53 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G 1,3x32mm?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 53 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 16G 1,7x45mm?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 53 poz.8**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 14G 2,1x45mm?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 53 poz.12,13**

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 180cm?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 69 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści grubość na dłoni 0,05mm?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 69 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 200szt?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 69 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 180szt w rozmiarze XL?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 69 poz.1-4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 100szt?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 69 poz.1-4**

Proszę o odstąpienie od wymogu wyjmowania rękawic zawsze za mankiet

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Zadanie 69 poz.1-4**

Proszę o dopuszczenie rękawic pakowanych w sposób pokazany na poniższym zdjęciu:



**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

**Dotyczy pakietu nr 28:**

1. Czy Zamawiający w **pakiecie 28** w **pozycji 1** (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta) dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej wyposażony w strzykawkę luer-lock 30 ml? Zestaw spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet nr 61, pozycja 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Nutriline Twinflo o długości 30cm. cewnik Nutriline Twinflo nie występuje w długości 20cm

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet nr 61, pozycja nr 8**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie doprecyzowanie czy wymaga poliuretanowego drenu o długości 6cm zakończonego pięcioma systemami bezigłowymi, na czterech przedłużeniach zawór antyzwrotny. Wyposażonego w zaciski umożliwiające zamknięcie światła drenu. Posiadającego wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytotatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

**odpowiedź: dopuszczam**

**Pakiet nr 3 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną maskę tlenową z nebulizatorem w rozmiarze standardowym dla dorosłych ?

**odpowiedź: wyrażam zgodę**

**Pakiet nr 3 poz. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną maskę tlenową z nebulizatorem w rozmiarze standardowym dla dzieci ?

**Odpowiedź: wyrażam zgodę**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 5 ust.1 a) wzoru Umowy. Zamawiający w § 5 ust.1 a) wskazał: „wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną za opóźnienie w realizacji dostaw wynikających z terminów wskazanych w umowie oraz wynikających z prawa opcji. W wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto określonego w § 4 pkt 1 a) umowy za każdy dzień opóźnienia, opóźnienie naliczane jest od dnia następnego po upływie terminu dostawy.”

W ocenie Wykonawcy zaproponowany sposób naliczania kar umownych od wartości całej umowy w przypadku, gdy dostawy realizowane są częściowo jest nieprawidłowy. Istnieje bowiem możliwość, że kary umowne naliczone za nieterminową dostawę danej części mogą w konsekwencji okazać się znacznie wyższe niż wartość danego zamówienia, a tym samym nie niewspółmierne do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji zamówienia.

Kara naliczana od wartości całej umowy, stwarza dla Wykonawcy ryzyko, że w przypadku nawet niewielkiego przekroczenia terminu (np. 1 – 2 dni), nie będzie miał zysku z realizacji danej dostawy. Zatem przy pozostawieniu postanowień umowy w obecnym kształcie, każdy z wykonawców będzie musiał przewidzieć wyższe koszty na ryzyko związane z realizacją przedmiotu zamówienia, co przełoży się bezpośrednio na wyższe koszty Zamawiającego.

KIO wielokrotnie zwracało uwagę na postanowienia umów, które naruszają zasady równości stron umowy w sprawie zamówienia publicznego, m.in. w wyroku z dnia 15 maja 2015 r., sygn. akt KIO 892/15, gdzie stwierdziła, że „ważną sferą zastosowania zasad współzycia społecznego, jako granicy swobody umów, jest

problematyka tzw. słuszności (sprawiedliwości) kontraktowej, rozumianej jako równomierny rozkład uprawnień i obowiązków w stosunku prawnym, czy też korzyści i ciężarów oraz szans i ryzyk związanych z powstaniem i realizacją tego stosunku. Tak więc o naruszeniu reguł sprawiedliwościowych można mówić wówczas, gdy dysproporcja tych wartości jest rażąca.

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ tj. zmianę § 5 ust.1 a) Wzoru umowy poprzez naliczanie kar umownych za nieterminową dostawę od wartości danej dostawy.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmian w § 5 ust. 1a) umowy.**

zadanie 33 pozycja 1 termin składania ofert: 16.05.2022

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 33 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i długości 20 cm? Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex – radiocieniujący szaft cewnika - końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu – przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów - obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry - zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło - nasadki iniekcyjne Luer Lock - wyprodukowany w Niemczech.

**odpowiedź: dopuszczam**

1. Czy Zamawiający w **Zadaniu 24 poz. 1 i 2** wymaga aby próżnościąg położniczy **był wyposażony** w wewnętrzny samoograniczający system bezpieczeństwa uniemożliwiający przekroczenie bezpiecznego poziomu wytworzonego podciśnienia, które mogłoby prowadzić do urazów w obrębie główki płodu?

**Odpowiedź: tak**

#### **Zadanie 15**

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie w zadaniu 15 w poz. 4 siatki o rozmiarze 100 x 150 mm?

**Odpowiedź: dopuszczam**

#### **Zadanie 15**

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 15 siatki o wytrzymałości na rozerwanie:

- 30 N (w pionie) i 33 N (w poziomie)

**Odpowiedź: dopuszczam**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zadaniu 8 najwyższej jakości, wiodącego producenta – przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy zawierający podwójny system przepłykiwania IntraFlo ( 3ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ciśnienie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dająca wysoką częstotliwość własną > 49Hz- zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe oraz dodatkowych eliminatów (typu róża). Linia wstępnie owykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennie, bez barwnych pasków, dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze czerwonym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłykiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora, wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym okrągłym, wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 150 cm ( 120 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice - co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy sterylny, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź: dopuszczam**

**Dyrektor  
Powiatowego Zespołu Szpitali  
Przemysław Magiera**