



## SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, tel.: 91 43 29 503 lub 500, fax 91 43 29 501

www.spzozmswia.szczecin.pl biuro@spzozmswia.szczecin.pl

BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

Szczecin, dnia 18.03.2022 r.

Znak sprawy: WZZ-2375 - 5 -490 - 02/2022

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) – dalej „ustawa Pzp” pn.:**

**„Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie.”**

**Nr postępowania: 5/2022.**

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SWZ o następującej treści:

**Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie, jako równoważny dren mikrobiologicznie czysty? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź nr 1:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2: dot. Pakietu nr 25 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie, jako równoważny zestawy do terapii tlenowej w rozmiarach standardowych uniwersalnych dla dorosłych oraz dla dzieci? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź nr 2:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 25 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie, jako równoważny zestawy do terapii tlenowej w rozmiarach standardowych uniwersalnych dla dorosłych? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź nr 3:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 4: dot. Pakietu nr 25 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie, jako równoważny zestawy do terapii tlenowej w rozmiarach standardowych uniwersalnych dla dorosłych? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź nr 4:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 1, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 1, tj. przyrząd do aspiracji z butelek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odpowiedź nr 5:**



**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 6: dot. Pakietu nr SWZ – rozdział XV, punkt 2, pakiet 66**

Z uwagi na zapis w SWZ dotyczącego stawki VAT – patrz rozdział XV, punkt 2: „(...) Stawka podatku VAT w przedmiotowym postępowaniu wynosi 8%” wnosimy o dopuszczenie w pakiecie 66 – pojemniki do transportu – asortymentu w stawce podatku VAT 23%.

Pojemniki nie podlegają rejestracji, jako wyrób medyczny na podstawie ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 R., ponieważ nie mieszczą się w definicji wyrobu medycznego, zawartej w art. 2 ust. 1 pkt 38 tejże ustawy. W związku z tym nie są zarejestrowane przez producenta, jako wyrób medyczny i nie posiadają znaku CE, stawka VAT na w/w produkty wynosi 23%.

**Odpowiedź nr 6:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr nr 31**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 31 koc termiczny będący wyrobem medycznym o stawce VAT wynoszącej 8%?

**Odpowiedź nr 7:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8: dot. Pakietu nr 7 poz. 1**

Prosimy o podanie ilości wymaganych elektrod do defibrylatora Cardio- Aid 100 i ilości elektrod do Lifepak 20.

**Odpowiedź nr 8:**

**Zamawiający wymaga 50 sztuk elektrod do defibrylatora Cardio- Aid 100 i 50 sztuk elektrod do Lifepak 20.**

**Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 7 poz. 1-3**

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie jednostki miary dla elektrod z pakietu nr 7. Czy Zamawiający oczekuje kompletów/ opakowań elektrod. Tzn. pozycja 1- 100 kompletów (kpl= 2sztuki), pozycja 2- 100 opakowań ( op=4 szt), pozycja 3- 50 kompletów (kpl= 2sztuki).

**Odpowiedź nr 9:**

**Zamawiający oczekuje pojedynczych sztuk elektrod, nie kompletów; zamawiający dopuszcza wycenę kompletów elektrod po odpowiednim przeliczeniu ilości.**

**Pytanie nr 10: dot. Pakietu nr n 40 poz. 1, 2, oraz Pakietu nr 48 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

**Odpowiedź nr 10:**

**Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie zawierające 50 sztuk elektrod z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanych ilości.**

**Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 40 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod EKG dla dorosłych prostokątnych o rozmiarze min. 55mm x 40mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź nr 11:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12: dot. Pakietu nr 40 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy wycięcie na przewód ma być podłużne, bez przecięcia boków elektrody?

**Odpowiedź nr 12:**

**Wycięcie ma być podłużne, bez przecięcia boków elektrody**

**Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 40 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o podanie wymaganego kształtu elektrody. Czy Zamawiający oczekuje elektrody okrągłej czy też dopuszcza elektrody prostokątne?

**Odpowiedź nr 13:**

**Zamawiający oczekuje elektrody okrągłej, średnica elektrody została podana w załączniku nr 2 do SWZ.**

**Pytanie nr 14: dot. Pakietu nr 48 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod z żelazem ciekłym.

**Odpowiedź nr 14:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15: dot. Pakietu nr 48 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod z żelazem stałym.

**Odpowiedź nr 15:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16 dot. projektu umowy - §7 ust 1.1) i ust. 2**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 7 ust. 1.1) i 2. Projektu umowy zamiast zwrotu „wartości umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto 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 surrogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - Prowadziłaby do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

**Odpowiedź nr 16:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 17: dot. Pakietu nr 2 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych renomowanej firmy Rüschi wg opisu: przezroczysta rurka intubacyjna, wykonana z PCV z wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym mankietem ustno – nosowa roz. 7.0/ 7.5/ 8.0/ 8.5/ 9.0/ z częściowo osadzonym łącznikiem, zawór do strzykawk Luer i Luer-lock, wklęsła, gładka zaokrąglona końcówka, linia, RTG na całej długości, czarny znacznik ułatwiający prawidłowe umieszczenie w tchawicy, niebieski balon kontrolny, skalowana, bez lateksu, sterylna, jednorazowa

**Odpowiedź nr 17:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 2 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej renomowanej firmy Rüschi wg opisu: Rurka intubacyjna do długoterminowej intubacji, wykonana PVC bez DEHP, z cylindrycznym cienkościennym mankietem niskociśnieniowym - wysokoobjętościowym, z otworem Murphy, z efektywnym systemem odsysania wydzieliny z okolicy podgłośniowej, tj. z otworem zlokalizowanym tuż nad mankietem, ze zintegrowanym z rurką przewodem zakończonym żółtym portem do odsysania, sterylna, w rozmiarach: 6.0 / 6.5 / 7.0 / 7.5 / 8.0 / 8.5 / 9.0

**Odpowiedź nr 18:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 19: dot. Pakietu nr 2 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej renomowanej firmy Rüschi wg opisu: zbrojona, wstępnie wyprofilowana rurka intubacyjna zagięta, wykonana z PCV z wysokoobjętościowym niskociśnieniowym mankietem. Ustno-nosowa roz. 6.0/6.5/7.0/7.5/8.0/8.5/9.0. Trwale połączony z rurką biały łącznik, niebieski balon kontrolny, zawór do strzykawk Luer i Luer-lock, widoczna w RTG, skalowana, sterylna, jednorazowa.

**Odpowiedź nr 19:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 2 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie rurki tracheostomijnej renomowanej firmy Rüschi wg opisu: rurka tracheostomijna, z mankietem, z obrotowym łącznikiem 15mm, linia RTG na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, w zestawie dwie elastyczne kaniule wewnętrzne kodowane kolorem, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, żel na bazie wody. Sterylna, rozmiary: 7.0-9.0 co 0,5mm

**Odpowiedź nr 20:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 21: dot. Pakietu 2 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie zestawu do przezskórnej tracheostomii renomowanej firmy Rüschi metodą PercuTwist - jednostopniowy rozszerzacz wg opisu:

Bezpieczny, szybki, łagodny: To opatentowany jednostopniowy rozszerzacz, dzięki któremu tracheotomia przezskórna staje się po raz pierwszy w pełni kontrolowaną, rzeczywiście bezpieczną procedurą, wyznaczającą

nowe standardy. Rozszerzacz dostarczany jest z prostym i bezpiecznym zestawem wprowadzającym. Szybkie gojenie stomii z wysmienitym efektem kosmetycznym to norma po zastosowaniu PercuTwist. Posiada unikalny kształt z gwintem, który umożliwia uniesienie przedniej ściany tchawicy podczas ruchu wkręcającego rozszerzacz. Zapewnia w żaden sposób nieograniczony dostęp endoskopowy w czasie całej procedury.

Kompletny zestaw PercuTwist z rurką tracheostomijną zawiera: rozszerzacz PercuTwist; rurka tracheostomijna z ruchomym kołnierzem i obturatorem wprowadzającym; prowadnica zakończona „J” z elementem wprowadzającym; igła z kaniulą 17Gx70mm/14Gx52mm; skalpel; strzykawka Luer-lock; opaska na szyję; nie zawiera lateksu; sterylny; jednorazowy; Rozmiary 7,0/ 8,0/ 9,0mm ID

**Odpowiedź nr 21:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 2 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie rurki tracheostomijnej renomowanej firmy Rüsck wg opisu: Rurka tracheostomijna z mankietem z odsysaniem znad mankieta, z kątem 980, z atraumatycznym otworem umieszczonym z boku rurki tuż nad mankietem oraz z mankietem wstecznie wklejonym, co ułatwia skuteczne odessanie gromadzącej się wydzieliny, z obrotowym łącznikiem 15mm, linia RTG na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, przewód do odessania w kolorze żółtym, na baloniku kontrolnym rozmiar rurki i średnica mankieta, sterylna, dostępne kaniule wewnętrzne, rozmiary 7.0- 9.0 co 0,5mm

**Odpowiedź nr 22:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 23: dot. Pakietu nr 2 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 2 poz. 5 – przystanie na naszą prośbę sprawi, że będzie można złożyć w pakiecie 2 konkurencyjną ofertę cenową Zamawiającemu.

**Odpowiedź nr 23:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 3 poz. 4, 5, 6, 7, 8, 10, 22**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 3 poz. 4,5,6,7,8,10,22 związanych z dostępem naczyniowym: cewniki centralne oraz zestawy do cewnikowania tętnic. Pozwoli to Zamawiającemu na otrzymanie większej ilości ofert, a tym samym na uzyskanie lepszej ceny na potrzebny sprzęt.

**Odpowiedź nr 24:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 25: dot. Pakietu nr 3 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie renomowanych cewników centralnych firmy ARROW w skład zestawu wchodzi: cewnik centralny jednokanałowy z poliuretanu 6Fr/14Ga/16cm oraz 6Fr/14Ga/ 20cm, prowadnik nitynolowy ze znacznikami głębokości o średnicy 0.032”, igła punkcyjna 18Ga/6,35cm, strzykawka 5ml.

**Odpowiedź nr 25:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 26: dot. Pakietu nr 3 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie renomowanych cewników centralnych firmy ARROW w skład zestawu wchodzi: cewnik centralny dwukanałowy z poliuretanu 7Fr/14,18Ga/16cm oraz 7Fr/16,16Ga/ 20cm, prowadnik nitynolowy ze znacznikami głębokości o średnicy 0.032”, igła punkcyjna 18Ga/6,35cm, strzykawka 5ml.

**Odpowiedź nr 26:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 27: dot. Pakietu nr 3 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie renomowanych cewników centralnych firmy ARROW w skład zestawu wchodzi: cewnik centralny trzykanałowy z poliuretanu 7Fr/16,18,18Ga/16cm oraz 7Fr/16,18,18Ga/ 20cm, prowadnik nitynolowy ze znacznikami głębokości o średnicy 0.032”, igła punkcyjna 18Ga/6,35cm, strzykawka 5ml.

**Odpowiedź nr 27:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 28 dot. Pakietu nr 3 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie renomowanych cewników centralnych firmy ARROW w skład zestawu wchodzi: cewnik centralny czterokanałowy z poliuretanu 8,5Fr/16,14,18,18Ga/16cm oraz 8,5Fr/16,14,18,18Ga/ 20cm, prowadnik nitynolowy ze znacznikami głębokości o średnicy 0.032”, igła punkcyjna 18Ga/6,35cm, strzykawka 5ml Cewnik poryty powłoką antybakteryjną: chlorcheksydyna oraz sulfiadazyne srebra. Powłoką zgodna z wytycznymi światowymi m.in. CDC.

**Odpowiedź nr 28:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 29: dot. Pakietu nr 3 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie renomowanych cewników centralnych firmy ARROW w skład zestawu wchodzi: cewnik centralny pięciokanałowy z poliuretanu 9,5Fr/16,14,18,18,18Ga/16cm prowadnik stalowy ze znacznikami głębokości o średnicy 0.032" oraz 9,5Fr/16,14,18,18,18Ga/ 20cm, prowadnik nitynolowy ze znacznikami głębokości o średnicy 0.032", igła punkcyjna 18Ga/6,35cm, strzykawka 5ml.

**Odpowiedź nr 29:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 3 poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie renomowanych cewników centralnych firmy ARROW w skład zestawu wchodzi: cewnik centralny trzykanałowy z poliuretanu 7Fr/16,18,18Ga/16cm oraz 7Fr/16,18,18Ga/ 20cm, prowadnik nitynolowy ze znacznikami głębokości o średnicy 0.032", igła punkcyjna 18Ga/6,35cm, strzykawka 5ml Cewnik pokryty powłoką antybakteryjną: chlorcheksydyna oraz sulfiadazyne srebra. Powłoką zgodna z wytycznymi światowymi m.in. CDC.

**Odpowiedź nr 30:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 31: dot. Pakietu nr 3 poz. 22**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnik dotętniczego renomowanej firmy ARROW do metody standardowej Seldingera: wykonanego z polietereoamidu blokowego (PEBA) charakteryzującego się wysoką wytrzymałością na zaginanie, przy zmianie z temperatury otoczenia do temperatury ciała, dzięki czemu cewnik jest stabilny zarówno w trakcie wprowadzania jak i wew. naczyń w rozmiarze 20G/8cm 20G/16cm wyposażony w giętkie niskoprofilowe ustawione pod kątem skrzydełka mocujące, dające różne opcje mocowania, zintegrowany przedłużacz redukujący ryzyko kontaktu z patogenami krwiopochodnymi oraz manipulowanie w miejscu wprowadzenia.

Cewnik 20Gx8cm – prowadnica 0,021"/35cm końcówka prosta/prosta, kaniula 4cm/20Ga  
Cewnik 20Gx16cm – prowadnica 0,021"/50cm, końcówka prosta/prosta, kaniula 7cm/20Ga

**Odpowiedź nr 31:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 10 poz. 2,3,4,5,6,8,9,10,11, 12, , 7, 13**

Prosimy o wydzielenie z pakietu 10 poz. 2,3,4,5,6,8,9,10,11,12, produkty z poz.1, 7, 13 nie są już w portfolio naszej firmy. Wydzielenie to pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty Zamawiającemu. Firma nasza jest producentem ma w swoim portfolio renomowane brandy: jak Rüsche, Gibbeck.

**Odpowiedź nr 32:**  
**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 33: dot. Pakietu nr 10 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra wg opisu: filtr o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999%, przeciwwirusowej 99,9999%, przeciwprątkowej 99,999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni min. 1400 cm<sup>2</sup>; o wadze 52 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę, o przestrzeni martwej 80 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.4; 500ml: 37.1; 750ml: 36.3; 1000ml: 35.1; 1200ml: 34.7; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.61; 500ml: 6.90; 750ml: 7.69 ;1000ml: 8.92; 1200ml: 9.30; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim, o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.1.1 cm H<sub>2</sub>O oraz przy 60 l/min.2.6 cm H<sub>2</sub>O: filtr walidowany do prątków gruźlicy, HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15; w osobnym opakowaniu sterylny łącznik podwójnie obrotowy z przedłużaczem - łącznik karbowany, rozciągalny z obrotowym łącznikiem kątowym o rozmiarze przyłączy: 22M/15F oraz z portem do odsysania i możliwością włożenia bronchoskopu.

**Odpowiedź nr 33:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 34: dot. Pakietu nr 10 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra wg opisu: Filtr o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999%, przeciwwirusowej 99,9999%, przeciwprątkowej 99,999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni min. 1400 cm<sup>2</sup>; o wadze 52 g; z portem kapno zakręcanym korkiem

Luer-Lock lub na pętelkę, o przestrzeni martwej 80 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.4; 500ml: 37.1; 750ml: 36.3; 1000ml: 35.1; 1200ml: 34.7; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.61; 500ml: 6.90; 750ml: 7.69 ;1000ml: 8.92; 1200ml: 9.30; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.1.1 cm H<sub>2</sub>O oraz przy 60 l/min.2.6 cm H<sub>2</sub>O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15.

**Odpowiedź nr 34:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 10 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra wg opisu: Sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwległych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztero częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; o wadze 6,3 gram; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml: 31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H<sub>2</sub>O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15

**Odpowiedź nr 35:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 36: dot. Pakietu nr 10 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra wg opisu: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,999% , przeciwprątkowej 99.999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 31g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 35ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.8; 500ml: 37.2; 750ml: 36.2; 1000ml: 35.5 ; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.18; 500ml: 6.77; 750ml: 7.81; 1000ml: 8.45 ; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,8 cm H<sub>2</sub>O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15.

**Odpowiedź nr 36:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 37: dot. Pakietu nr 10 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra wg opisu: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze 22g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 26ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.9; 500ml: 21.8 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 13.12; 500ml: 22.15 ; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym, o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,6 cm H<sub>2</sub>O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15,

**Odpowiedź nr 37:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 10 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego wg opisu: Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 280cm, z kolankiem z portem kapno, do aparatów do znieczulenia, z dodatkową rurą długości rozciągalną 300cm z 2l workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 4,1 stopni C przy przepływie 10 l/min, opór wdechowy 0,21 cm H<sub>2</sub>O i wydechowy 0,23 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 10 l/min, waga układu <440g bez akcesoriów, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź nr 38:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 39: dot. Pakietu nr 10 poz. 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego wg opisu: Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 180cm, do aparatów do znieczulenia z dodatkową rurą długości 120cm z 2l. workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 4,1 stopni C przy przepływie 10l/min, opór wdechowy max. 0,16 cm H<sub>2</sub>O i wydechowy

max. 0,17cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 10 l/min, waga układu <250g bez akcesoriów, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź nr 39:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 40: dot. Pakietu nr 10 poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego wg opisu: Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 180cm, z kolankiem z portem kapno, do aparatów do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 150 cm z 2 l. workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 4,1 stopni C przy przepływie 4 l/min, opór wdechowy max. 0,16cm H<sub>2</sub>O i wydechowy max. 0,17 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 10 l/min, waga układu <250g bez akcesoriów, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe

**Odpowiedź nr 40:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 10 poz. 11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego wg opisu: Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 180 cm, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 4,1 stopni C przy przepływie 10l/min, opór wdechowy max. 0,16 cm H<sub>2</sub>O i wydechowy max. 0,17 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 10 l/min i długości układu 180cm, waga układu <250g, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe

**Odpowiedź nr 41:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 42: dot. Pakietu nr 82**

Czy Zamawiający dopuści prowadnica do trudnych intubacji, materiał o właściwościach poślizgowych, typu sztylet. Sztylet do intubacji typu soft-tip, gładka końcówka, aby zminimalizować uraz; śliskie wykończenie zewnętrzne ułatwia przejście do rurki dotchawiczej, bez lateksu, sterylne, dostępne w trzech rozmiarach:

Dł. 270mm 6Fr dla rurek intubacyjnych 2.5–4.5mm

Dł. 330mm 10Fr dla rurek intubacyjnych 4.5–6.5mm

Dł. 310mm 14Fr dla rurek intubacyjnych 6.0–10.0mm

**Odpowiedź nr 42:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 43: dot. Pakietu nr 7**

Zwracamy się prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu, z Załącznik nr 2 do SWZ ; Pakiet 7 - Elektroda do stymulacji zewnętrznej; Przedmiot zamówienia, poz.1, Elektroda do stymulacji zewnętrznej (do defibrylatorów typu Lifepak 20, dla dorosłych). Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

**Odpowiedź nr 43:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 7**

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

**Odpowiedź nr 44:**

**Zamawiający wymaga aby elektrody były kompatybilne z defibrylatorem LIFEPAK.**

**Pytanie nr 45: dot. Pakietu nr 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji: 15 i 16 z Pakietu nr 3 i stworzenie na te pozycje osobnego pakietu. Zwiększyłoby to konkurencyjność prowadzonego postępowania, umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SWZ.

**Odpowiedź nr 45:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 46: dot. Pakietu nr 22**

Czy Zamawiający dopuści zestaw bezpieczny do punkcji jamy opłucnej zawierający tępą kaniulę zabezpieczającą umieszczoną w kanale igły, która chroni niżej położone tkanki przed nieumyślnym nakłuciem, wsuwa się do kanału igły podczas penetracji tkanek, samoczynnie wysuwa się poniżej ostrza igły, kiedy trafia ona do pustej

przestrzeni. Kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa w złączu igły zapewnia bezpośrednią sygnalizację położenia kaniuli zabezpieczającej po wprowadzeniu igły (kolor czerwony – kaniula zabezpieczająca wsunięta do wnętrza igły/kolor zielony – kaniula wysunięta poza ostrze igły). Jednokierunkowy zawór wentylowy w złączu igły umożliwia ewakuację powietrza i płynu z jamy opłucnej, zapobiegając jednocześnie przedostawaniu się powietrza w przeciwnym kierunku (zapobiega niezamierzonej odmie opłucnowej podczas zabiegu). Bezpieczny cewnik z: zaworem kulowym z ręczną blokadą w złączu cewnika (zamyka światło cewnika podczas wycofywania igły oraz chroni przed przypadkową odmą opłucnową w trakcie zabiegu) Blokada zaworu kulowego zapewnia możliwość wygodnego podłączenia drenażu?

**Odpowiedź nr 46:**

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogów zapisanych w SWZ.**

**Pytanie nr 47 dot. Pakietu nr 38**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie „Pończochy przeciwzakrzepowe pełnej długości z sekwencyjnym uciskiem 18-14-8-10-8 mmHg od kostki do uda; w obrębie uda od jego wewnętrznej strony elastyczny klin w górnej części pończochy; Punkt rewizyjny w obrębie palców; kolorystyczne oznaczenie rozmiaru pończoch w górnej i dolnej części pończochy; Dostępne w 18 różnych rozmiarach od S do XXL”.

**Odpowiedź nr 47:**

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogów zapisanych w SWZ.**

**Pytanie nr 48: dot. Pakietu nr 26 poz.1**

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Rękawice sterylizowane tlenkiem etylenu (EO). Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy minimum 285mm, grubość na palcu 0.23 - 0.24mm, na dłoni 0.20 – 0.21mm oraz na mankiecie 0.18 – 0.19mm. Minimalna siła zrywu: przed starzeniem 16N oraz po starzeniu 14N. Poziom protein lateksu poniżej 10µg/g. Poziom AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420 posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Rękawice przebadane zgodnie z EN 455 1-3, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-5, odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Opakowanie jednostkowe rękawicy (koperta) oznakowane fabrycznie jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej - rękawice chirurgiczne i ochronne, oznakowana zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, ASTM F 1671, oznakowane poziomem AQL 0.65, oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii. Opakowanie: koperta zewnętrzna papier / folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź nr 48:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 49: dot. Pakiet nr 26 poz.2**

Czy Zamawiający wydzieli tę pozycję z Pakietu i utworzy odrębne zadanie. Jest to produkt wysokospecjalistyczny o ograniczonej dostępności na rynku?

**Odpowiedź nr 49:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 50: dot. Pakietu nr 26 poz.3**

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor jasnozielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma), powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowane, długość rękawicy minimum 300mm, grubość na palcu 0.20-0.21mm, na dłoni 0.18-0.19mm oraz na mankiecie 0.15-0.16mm, siła zrywu: przed starzeniem min. 16N oraz po starzeniu min. 14N, bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425, rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane zgodnie z EN 455 (1-3), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-5/ASTMF 1671, odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Opakowanie jednostkowe rękawicy (koperta) oznakowane fabrycznie jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej, oznakowana zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, ASTM F 1671, oznakowane poziomem AQL 0.65, oznakowane datą produkcji i datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź nr 50:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 51: dot. Pakietu nr 26 poz.4**

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne do systemu podwójnego zakładania (double gloving) jako rękawice spodnie, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 5.5 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Powierzchnia zewnętrzna gładka, Wewnętrzna powierzchnia pokryta polimerem oraz bezzapachową i wodorozcieńczalną powłoką nawilżającą. Długość rękawicy minimum 302 mm, grubość na palcu 0.19 mm, na dłoni 0.19 mm oraz na mankiecie oraz 0.16 mm. Typowa wartość siły zrywu: przed starzeniem 15N oraz typowa wartość po starzeniu 13N. Poziom protein lateksu mniejszy bądź równy 30µg/g, poziom AQL 0.65. Technologie zastosowane do produkcji rękawicy ENCORE Latex Underglove: SUREFIT™ DERMASHIELD™ A.R.T.™ oraz HYDRASOFT™. Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz z Rozporządzeniem o Środkach Ochrony Indywidualnej UE 2016/425 (kat. III typ B). Rękawice zgodne z EN 420, EN 455(1-4), EN 374(1,2,4,5), EN 16523-1, ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 11137-1, EN 556, ISO 10993-10. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671/EN 374-5, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4. Oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź nr 51:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 52: dot. Pakietu nr 26 poz.5**

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor brązowy (eliminujący refleks świetlny w polu operacyjnym), mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Rękawice sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy minimum 294mm, grubość na palcu 0.33 – 0.34mm, na dłoni 0.30 – 0.31mm oraz na mankiecie 0.23 – 0.24mm. Minimalna siła zrywu: przed starzeniem 25N oraz po starzeniu 20N. Poziom protein lateksu poniżej 20µg/g, poziom AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Rękawice przebadane zgodnie z EN 455 (1-3), odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z 374-5/ASTM F 1671. Opakowanie jednostkowe rękawicy (koperta) oznakowane fabrycznie jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej - rękawice chirurgiczne i ochronne, oznakowana zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, ASTM F 1671, oznakowane poziomem AQL 0.65, oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź nr 52:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 53: dot. Pakietu nr 26 poz.6**

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor jasnozielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma), powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowane, długość rękawicy minimum 300mm, grubość na palcu 0.20-0.21mm, na dłoni 0.18-0.19mm oraz na mankiecie 0.15-0.16mm, siła zrywu: przed starzeniem min. 16N oraz po starzeniu min. 14N, bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425, rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane zgodnie z EN 455 (1-3), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-5/ASTMF 1671, odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Opakowanie jednostkowe rękawicy (koperta) oznakowane fabrycznie jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej, oznakowana zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, ASTM F 1671, oznakowane poziomem AQL 0.65, oznakowane datą produkcji i datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź nr 53:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 54: dot. Pakietu nr 26 poz.6**

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor naturalny, mankiet rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 5.5 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Wewnętrzna powierzchnia pokryta polimerem. Długość rękawicy minimum 301mm, grubość na palcu 0.14mm, na dłoni

0.13mm oraz na mankiecie 0.14mm. Typowa wartość siły zrywu: przed starzeniem 11N oraz typowa wartość po starzeniu 11N. Bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Technologie zastosowane do produkcji rękawicy ENCORE NON-LATEX: SUREFIT™ DERMASHIELD™ A.R.T.™ SENSOPRENE™ ERGOFORM™. Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Rozporządzeniem o Środkach Ochrony Indywidualnej UE 2016/425 (kat. III Typ B). Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374(1,2,4,5), EN 16523-1, EN 421, ISO 10282, ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 11137-1, EN 556, ISO 10993-10. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671/EN 374-5, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM 6978, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych. Oznakowane datą produkcji, datą ważności i numerem serii. Oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa?

**Odpowiedź nr 54:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 55: dot. § 7 ust. 1 wzoru umowy**

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a. 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w pkt 1);
- b. 0,5% wartości towaru podlegającego reklamacji za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 3) i 4);

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**Odpowiedź nr 55:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 56: dot. § 9 ust. 1 wzoru umowy**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie „chyba że inaczej zastrzeżono”

**Odpowiedź nr 56:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 57: dot. § 9 ust. 4 pkt 1) i 5) wzoru umowy**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 4 pkt 1) i 5) projektu umowy poprzez dookreślenie, że zmiana wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku VAT na towary dostarczane w ramach przedmiotowej umowy następować będzie automatycznie z chwilą wejścia w życie właściwych przepisów i dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej. UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

**Odpowiedź nr 57:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 58: dot. § 9 wzoru umowy**

**Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie ust. 7 o 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

wykonawca, 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, nieobarczonych 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 nr 58:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 59: dot. Pakietu nr 7 poz. 2**

Prosimy o podanie numeru katalogowego wymaganej elektrody. Pozwoli to na zaoferowanie odpowiedniego typu asortymentu.

**Odpowiedź nr 59:**

**Zamawiający nie może wskazać nr katalogowego elektrody ponieważ wskazywałoby to na konkretny produkt.**

**Pytanie nr 60: dot. Pakietu nr 27 poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie – czy Zamawiający wymaga worka do zestawu zamkniętego beżowego i odpuszczanego (otwartego) przezroczystego, czy oba worki (tzn. beżowy i przezroczysty) mają być odpuszczane?

**Odpowiedź nr 60:**

**Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ zamkniętego beżowego i odpuszczalnego worka otwartego z przezroczystym wierzchem.**

**Pytanie nr 61: dot. Pakietu nr 27**

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym, płytki pakowane po 5 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 61:**

**Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach.**

**Pytanie nr 62: dot. Pakietu nr 27**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wysyłania faktury w formacie pdf na wybrany adres mailowy (w przypadku zgody prosimy o podanie). Faktura zostaje automatycznie wygenerowana z systemu w dniu realizacji zamówienia w godzinach wieczornych.

**Odpowiedź nr 62:**

**Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktury w formacie pdf na adres: apteka.faktury@spzozmswia.szczecin.pl**

**Pytanie nr 63: dot. Pakietu nr 57**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów z drutem o długości 150 cm.

**Odpowiedź nr 63:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 64: dot. Pakietu nr 57**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów z cewnikiem otwartym-zamkniętym i cewnikiem otwartym-otwartym – do wyboru przez Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 64:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 65: dot. Pakietu nr 72**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka z możliwością aplikacji przez trokar min. 10 mm.

**Odpowiedź nr 65:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 66: dot. Pakietu nr 22**

Czy Zamawiający, ze względu na zmianę u producenta, dopuści obecnie stosowany zestaw do punkcji opłucnej (osierdzia / otrzewnej) wyposażony w strzykawkę 30 ml, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź nr 66:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 67: dot. Pakietu nr 13, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne tylko w długości 50 cm? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź nr 67:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 68: dot. Pakietu nr Pakiet 13, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozmiarach od Ch6 do Ch24? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź nr 68:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 69: dot. Pakietu nr Pakiet 13, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe bez zatyczki dla rozmiaru CH5 oraz z zatyczkami dla rozmiarów Ch6-Ch24?

**Odpowiedź nr 69:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 70: dot. Pakietu nr Pakiet 13, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe bez zatyczki? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź nr 70:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 71: dot. Pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewniki posiadające na konektorze tylko kod barwny oznaczający rozmiar, kod cyfrowy umieszczony na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź nr 71:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 72: dot. Pakietu nr 14, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści cewniki z plastikową zastawką zapewniającą szczelność balonu, wyposażone w dwa boczne otwory o łagodnie wyoblonych krawędziach?

**Odpowiedź nr 72:**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 73: dot. Pakietu nr 14, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem wykonanym z lateksu o podwyższonej wytrzymałości mechanicznej?

**Odpowiedź nr 73:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 74: dot. Pakietu nr 14, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik Sengstakena z balonem wykonanym ze 100% silikonu medycznego, o długości roboczej 85cm?

**Odpowiedź nr 74:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 75: dot. Pakietu nr 14, poz. 6**

Prośba o doprecyzowanie – czy w zestawie z workiem znajdować mają się kompatybilne wieszaki czy worek ma posiadać otwory umożliwiające podwieszenie za pomocą wieszaka? W pozycji 7 osobno znajdują się wieszaki do worków, co budzi wątpliwość, co faktycznie ma być przedmiotem zamówienia.

**Odpowiedź nr 75:**

**Zamawiający wymaga aby worek posiadał otwory umożliwiające podwieszenie za pomocą wieszaka, który znajduje się w pozycji 7 tego pakietu.**

**Pytanie nr 76: dot. Pakietu nr 14, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź nr 76:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 77: dot. Pakietu nr 14, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z dokładną skalą pomiarową co 1 ml do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, co 10 ml do 500 ml?

**Odpowiedź nr 77:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 78: dot. Pakietu nr 15, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź nr 78:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 79: dot. Pakietu nr 15, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści silikonowy cewnik zewnętrzny w rozmiarach 29mm, 32mm i 36mm?

**Odpowiedź nr 79:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 80: dot. Pakietu nr 16, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wysokociśnieniowe butelki do drenażu ran z drenem o długości 125cm?

**Odpowiedź nr 80:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 81: dot. Pakietu nr 17, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dreny w opakowaniu podwójnym: zewnętrznie papier/folia, wewnętrznie folia w rozmiarach Ch24 lub Ch28 oraz CH28 lub Ch32?

**Odpowiedź nr 81:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 82: dot. Pakietu nr 17, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź nr 82:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 83: dot. Pakietu nr 23, pozycja 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź nr 83:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 84: dot. Pakietu nr 24, pozycja 3**

Ze względu na różne stawki VAT zestawu zwracamy się z prośbą o rozdzielenie go do dwóch różnych pozycji w tym pakiecie – przyrządy do infuzji są na stawce 8% Vat, natomiast osłonki na butelkę/worek na 23% VAT.

**Odpowiedź nr 84:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji ale wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 3 materiału ze stawką VAT 23%.**

**Pytanie nr 85: dot. Pakietu nr 29, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociny o następujących właściwościach:

- wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii LDPE w kolorze niebieskim lub czerwonym, umożliwiającej obserwację wydzielin
- szeroki wlot worka zabezpieczony polipropylenowym kołnierzem
- obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treści
- kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczepek”
- pojemność całkowita worka: 2000 ml
- dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu
- kierunek odczytu skali dla małych objętości oznaczony grotem
- nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat?

**Odpowiedź nr 85:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 86: dot. Pakietu nr 30**

Czy Zamawiający dopuści kompres zimno-ciepło wypełniony wkładem żelowym?

**Odpowiedź nr 86:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 87: dot. Pakietu nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści koc termiczny zarejestrowany jako wyrób medyczny i objęty stawką Vat 8%?

**Odpowiedź nr 86:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 88: dot. Pakietu**

**Pakiet 35, pozycja 2-3**

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

**Odpowiedź nr 88:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 89: dot. Pakietu nr 35, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę prezerwatywy do badań USG za opakowanie a'144 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź nr 89:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 90: dot. Pakietu nr 36, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na materac nie zarejestrowany jako wyrób medyczny i objęty 23% stawką podatku VAT?

**Odpowiedź nr 90:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 91: dot. Pakietu nr 39, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści słój o pojemności 2,5l?

**Odpowiedź nr 91:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 92: dot. Pakietu nr 40, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści elektrody prostokątne o wymiarach 42 x 56 mm?

**Odpowiedź nr 92:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 93: dot. Pakietu nr 40, pozycja 1-2**

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

**Odpowiedź nr 93:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 94: dot. Pakietu nr 43, pozycja 1**

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

**Odpowiedź nr 94:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 95: dot. Pakietu nr 48, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści elektrody z żelazem stałym lub elektrody z żelazem ciekłym? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź nr 95:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 96: dot. Pakietu nr 48, pozycja 1**

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

**Odpowiedź nr 96:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 97: dot. Pakietu nr 56, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź nr 97:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 98: dot. Pakietu nr 56, pozycja 2-3**

Czy Zamawiający dopuści worki do 7-dniowego, pozaustrojowego zbierania moczu i innych płynów ustrojowych o następujących właściwościach:

- bezlateksowy worek o pojemności 2000ml wykonany z PCV o grubości 0,40 mm (podwójna ścianka)
- samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek
- skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezwrotna)
- szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką
- dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, standardowa długość drenu 120 cm (dostępne również długości 90,110,130, 150cm)
- dren wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu się, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu
- czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml
- wzmocnione otwory do podwieszenia pasujące do standardowych wieszaków
- tylna ścianka biała, ułatwiająca wizualną ocenę moczu
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowany pojedynczo w opakowanie papier/folia?

**Odpowiedź nr 98:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 99: dot. Pakietu nr 56, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści worki bez zakładki na kranik spustowy oraz z bezigłowym portem do pobierania próbek na zakończeniu drenu bez okienka do kontroli procesu?

**Odpowiedź nr 99:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 100: dot. Pakietu nr 61, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź nr 100:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 101: dot. Pakietu nr 61, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=15szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź nr 101:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 102: dot. Pakietu nr 62, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 210x280x215?

**Odpowiedź nr 102:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 103: dot. Pakietu nr 65, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o właściwościach:

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

**Odpowiedź nr 103:**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie nr 104: dot. Pakietu nr 67**

Czy Zamawiający dopuści ściereczki w rozmiarze 40x40cm wykonane z włókniny typu spunlance o gramaturze 56g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź nr 104:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 105: dot. Pakietu nr 68 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw osłon na ramię C RTG, zestaw składa się z czterech części: dwóch osłon z gumką do stabilizacji osłony na aparaturze i dwóch taśm. Wykonany z przezroczystej folii polietylenowej 0.065 mm.

Oslona 100 cm x 160 cm	1 szt.
Oslona 80 cm x 150 cm	1 szt.
Taśma 3 cm x 100 cm	2 szt.

**Odpowiedź nr 105:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 106: dot. Pakietu nr 68, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści kieszeń dwukomorową w rozmiarze 30x40cm?

**Odpowiedź nr 106:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 107: dot. Pakietu nr 69**

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 16x22cm?

**Odpowiedź nr 107:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 108: dot. Pakietu nr 74**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do mikroodsysania o następujących właściwościach:

- zastosowanie: chirurgia ogólna, szczękowa, stomatologiczna, neurochirurgia, laryngologia
- idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiega blokowaniu lub zaleganiu odsysanej treści, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- ergonomicznie ukształtowana atraumatyczna końcówka z podwójnym załamaniem krzywizny
- kaniula wykonana z medycznego PCV
- dostępne w rozmiarach: CH6, CH9 oraz CH12 o długości 160mm
- CH6: śr. wewn: 1,1 mm, śr zewn. 2,0, kolor rączki zielony
- CH9: śr. wewn: 1,9 mm, śr zewn. 3,0, kolor rączki niebieski
- CH12: śr. wewn: 2,9 mm, śr zewn. 4,0, kolor rączki biały
- lekka i idealnie wyważona rączka z ABSu zapewnia wysoki komfort pracy
- rączka kodowana kolorystycznie dla łatwiejszej identyfikacji rozmiaru
- końcówka kompatybilna ze standardowymi drenami do odsysania
- z kontrolą siły ssania – śr. otworu 1,5mm pozwala operatorowi spowolnić aspirację
- jałowa (sterylizacja radiacyjna)
- pakowana w foliowo-papierowe opakowanie



- opakowanie transportowe – 60 szt./karton?

**Odpowiedź nr 108:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 109: dot. Pakietu nr 82**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do trudnych intubacji o następujących rozmiarach i długościach spełniające pozostałe wymagania SWZ:

ROZMIAR I KOD			
ROZMIAR	ŚREDNICA O.D.	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2,0 mm	535 mm	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3,3 mm	600 mm	od 4,5 do 6,0
10 Fr	3,3 mm	800 mm	od 4,5 do 6,0
15 Fr	5,0 mm	600 mm	od 6,5 do 10,0
15 Fr	5,0 mm	800 mm	od 6,5 do 10,0

**Odpowiedź nr 109:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 110: dot. Pakietu 22**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 22 zestawu do przezskórnej ewakuacji powietrza z worka osierdziowego lub do drenażu powietrza bądź płynu z przestrzeni opłucnowej do wprowadzenia metodą Seldingera, w skład którego wchodzi: igła wprowadzająca 18G długości 5cm lub 7cm (w zależności od rozmiaru cewnika), przewodnica o średnicy 0,028" długości 40cm o zakończeniu J, rozszerzadło, kranik trójdrożny, stożkowy adapter umożliwiający podłączenie do drenu lub worka, radiocieniujący cewnik typu pigtail długości 15cm posiadający 6 portów bocznych w rozmiarze 5Fr, 6Fr, 8.5Fr, 10.2Fr, 12 Fr

**Odpowiedź nr 110:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 111: dot. Pakietu nr 82**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 82 przewodnicy do trudnych intubacji typu Bougie, sterylnej, jednorazowego użytku widocznej w rtg z oznaczeniem centymetrowym, z tęnym zakrzywionym końcem, z otworem na całej długości umożliwiającym wentylację oraz dodatkowo dwoma portami bocznymi. Dostępne rozmiary: 8Fr, średnica wewnętrzna 1,6mm, długość 35cm lub 14Fr, średnica wewnętrzna 3mm, długość 70cm. Dodatkowo w zestawie kaniula usztywniająca oraz 2 adaptory do podawania tlenu (złącze 15 mm i złącze Luer Lock

**Odpowiedź nr 111:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 112: dot. Pakietu nr 5, poz. 1,2**

Proszę o dopuszczenie kaniul z koreczkiem z trzpieniem powyżej jego krawędzi

**Odpowiedź nr 112:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 113: dot. Pakietu nr 5, poz. 1, 2, 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul z zastawką zamiast filtra

**Odpowiedź nr 113:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 114: dot. Pakietu nr 5, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych tylko z FEP

**Odpowiedź nr 114:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 115: dot. Pakietu nr 5, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul z 2 paskami RTG

**Odpowiedź nr 115:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 116: dot. Pakietu nr 5, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul z 3 paskami RTG

**Odpowiedź nr 116:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 117: dot. Pakietu nr 5, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych tylko z PTFE

**Odpowiedź nr 117:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 118: dot. Pakietu nr 5, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych tylko z PUR

**Odpowiedź nr 118:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 119: dot. Pakietu nr Pakiet 5, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul z 6 paskami RTG

**Odpowiedź nr 119:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 120: dot. Pakietu nr 5, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G 18 G	1,3 x 45 1,3 x 32	100 ml/min 105 ml/min
20 G 20 G	1,1 x 32 1,1 x 25	61 ml/min 65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min
24 G	0,7 x 19	23 ml/min
26 G	0,6 x 19	17 ml/min

**Odpowiedź nr 120:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 121: dot. Pakietu nr 5, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
14 G	2,0 x 45	290 ml/min
16 G	1,7 x 45	225 ml/min
17 G	1,5 x 45	155 ml/min

18 G	1,3 x 45 1,3 x 32	96 ml/min 103 ml/min
20 G	1,0 x 32	59 ml/min
22 G	0,9 x 25	42 ml/min
24 G	0,74 x 19	29 ml/min

**Odpowiedź nr 121:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 122: dot. Pakietu nr 5, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Gauge	Color of Catheter Body	Flow Rate ml/min	Catheter	
			Ext.Dia mm	Effe.Length mm
14	Orange	270	2.1	32
16	Grey	200	1.8	32
18	Green	85	1.3	32
20	Pink	55	1.1	32
22	Blue	33	0.9	25
24	Yellow	18	0.7	19

**Odpowiedź nr 122:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 123 dot. Pakietu nr 5, poz. 2, 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul z filtrem hydrofobowym

**Odpowiedź nr 123:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 124: dot. Pakietu nr 5, poz. 2,3**

Proszę o dopuszczenie kaniul z 2 paskami RTG

**Odpowiedź nr 124:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 125: dot. Pakietu nr 5, poz. 2, 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul z 3 paskami RTG

**Odpowiedź nr 125:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 126: dot. Pakietu nr 5, poz. 2, 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE

**Odpowiedź nr 126:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 127: dot. Pakietu nr 5, poz. 2,3**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PUR

**Odpowiedź nr 127:**

**Zamawiający w pozycji nr 2 nie dopuszcza, w pozycji nr 3 dopuszcza.**

**Pytanie nr 128: dot. Pakietu nr 5, poz. 2,3**

Proszę o dopuszczenie kaniul z 6 paskami RTG

**Odpowiedź nr 128:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 129: dot. Pakietu nr 5, poz. 2,3**

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

<b>Rozmiar (GAUGE)</b>	<b>Rozmiar w mm</b>	<b>Przepływ</b>
14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G 18 G	1,3 x 45 1,3 x 32	100 ml/min 105 ml/min
20 G 20 G	1,1 x 32 1,1 x 25	61 ml/min 65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min
24 G	0,7 x 19	23 ml/min
26 G	0,6 x 19	17 ml/min

**Odpowiedź nr 129:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 130: dot. Pakietu nr 5, poz. 2,3**

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

<b>Rozmiar (GAUGE)</b>	<b>Rozmiar w mm</b>	<b>Przepływ</b>
14 G	2,0 x 45	290 ml/min
16 G	1,7 x 45	225 ml/min
17 G	1,5 x 45	155 ml/min
18 G 18 G	1,3 x 45 1,3 x 32	96 ml/min 103 ml/min
20 G	1,0 x 32	59 ml/min
22 G	0,9 x 25	42 ml/min
24 G	0,74 x 19	29 ml/min

**Odpowiedź nr 130:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 131: dot. Pakietu nr 5, poz. 2, 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Gauge	Color of Catheter Body	Flow Rate ml/min	Catheter	
			Ext.Dia mm	Effe.Length mm
14	Orange	270	2.1	32
16	Grey	200	1.8	32
18	Green	85	1.3	32
20	Pink	55	1.1	32
22	Blue	33	0.9	25
24	Yellow	18	0.7	19

**Odpowiedź nr 131:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 132: dot. Pakietu nr 5, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie kaniul bez nazwy producenta bezpośrednio na wyrobie

**Odpowiedź nr 132:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 133: dot. Pakietu nr 5, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul bezpiecznych z portem

**Odpowiedź nr 133:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 134: dot. Pakietu nr 5, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul o rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,10 x 45	270
16 G	1,80 x 45	200
18 G	1,30 x 45	85
20 G	1,10 x 32 1,10 x 33	55
22 G	0,90 x 25	33
24 G	0,70 x 19	18

**Odpowiedź nr 134:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 135: dot. Pakietu nr 5, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie kaniul bezpiecznych z plastikowym zatraskiem.

**Odpowiedź nr 135:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 136: dot. Pakietu nr 6, poz. 2-3**

Proszę o dopuszczenie zaworu:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie min. 18,7 l/h, czyli 312ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku

- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

**Odpowiedź nr 136:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 137: dot. Pakietu nr 6, poz. 2, 3**

Proszę o dopuszczenie zaworów bezigłowych bez dodatkowego zdejmowanego aplikatora

**Odpowiedź nr 137:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 138 dot. Pakietu nr 6, poz. 4**

Proszę o dopuszczenie koreczków pakowanych pojedynczo.

**Odpowiedź nr 138:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 139: dot. Pakietu nr 6, poz. 4**

Proszę o dopuszczenie koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi, co zapobiega przypadkowej kontaminacji

**Odpowiedź nr 139:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 140: dot. Pakietu nr 6, poz. 5**

Proszę o dopuszczenie koreczków w kolorze czerwonym

**Odpowiedź nr 140**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 141: dot. Pakietu nr 6, poz. 5**

Proszę o doprecyzowanie co Zamawiający miał na myśli w kolumnie „Nr (rozmiar)” w koreczku combi – „0,18-0,25”.

**Odpowiedź nr 141:**

**Zamawiający podał średnicę koreczków Combi.**

**Pytanie nr 142: dot. Pakietu nr 6, poz. 6**

Proszę o dopuszczenie zaworów o długości 9,5 cm (długość całego zestawu)

**Odpowiedź nr 142:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 143: dot. Pakietu nr 6, poz. 6**

Proszę o dopuszczenie zaworu:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,42 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy  $\emptyset$  wew. 1,1 mm ,zew.2,35 mm
- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 145 ml/min
- Występuje w wersji przezroczystej: bezbarwnej i bursztynowej (do leków światłoczułych)
- Kompatybilny z MRI

- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przeźroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków
- Objętość płynu potrzebna do przepłukania zaworów i drenu: 2 ml

**Odpowiedź nr 143:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 144: dot. Pakietu nr 6, poz. 7**

Proszę o dopuszczenie zaworu:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie min. 18,7 l/h, czyli 312ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przeźroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

**Odpowiedź nr 144:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 145: dot. Pakietu nr 49, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie igły 0,33 o długości 12,7 mm zamiast 12.

**Odpowiedź nr 145:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 146: dot. Pakietu nr 24, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez uchwytu na dren

**Odpowiedź nr 146:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 147: dot. Pakietu nr 24, poz. 1-2**

**Proszę o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu foliowym**

**Odpowiedź nr 147:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 148: dot. Pakietu nr 24, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrzędu i worka pakowanych osobno.

**Odpowiedź nr 148:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 149: dot. Pakietu nr 24, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrzędu i worka wycenionych osobno.

**Odpowiedź nr 149:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 150: dot. Pakietu nr pakietu 25 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do nebulizacji z drenem i maską z elastomerowym, bezciśnieniowym, termoplastycznym mankietem uszczelniającym twarz łącznie z brodą, z podwójnym podbródkiem, dedykowaną małemu dorosłemu i dużemu dorosłemu, w uniwersalnym rozmiarze?

**Odpowiedź nr 150:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 151: dot. Pakietu nr 25 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do terapii tlenowej z drenem i maską z rezerwuarem tlenowym, w którym maska posiada elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający twarz łącznie z brodą, z podwójnym podbródkiem, dedykowaną małemu dorosłemu i dużemu dorosłemu, w uniwersalnym rozmiarze?

**Odpowiedź nr 151:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 152: dot. Pakietu nr 25 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski tlenowej z drenem, z elastomerowym, bezciśnieniowym, termoplastycznym mankietem uszczelniającym twarz łącznie z brodą, z podwójnym podbródkiem, dedykowaną małemu dorosłemu i dużemu dorosłemu, w uniwersalnym rozmiarze?

**Odpowiedź nr 152:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 153: dot. Pakietu nr 1 poz. 10**

Zamawiający w formularzu cenowym wpisał już stawkę Vat 8 % natomiast wyspecyfikowany w pozycji 10 produkt jest wyrobem niemedyceznym i co za tym idzie ma stawkę 23%, prosimy zatem Zamawiającego o dopuszczenie 23% stawki VAT

**Odpowiedź nr 153:**

**Zamawiający dopuszcza wycenę produktu ze stawką VAT 23%.**

**Pytanie nr 154: dot. Pakietu nr 4, pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada 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°
- posiada 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
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek intubacyjnych  
Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek tracheostomijnych

**Odpowiedź nr 154:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 155: dot. Pakietu nr 4, pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada 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°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin 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
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: Ch 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych  
Ch 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych

**Odpowiedź nr 155:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 156: dot. Pakietu nr 4, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw drenów o rozmiarze Ch24-25?

**Odpowiedź nr 156:**

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie nr 157: dot. Pakietu nr 8, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 75 szt. z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź nr 157:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 158: dot. Pakietu nr 8, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści tacę o wymiarach 405 x 315 x 55 mm?

**Odpowiedź nr 158:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 159: dot. Pakietu nr 8, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści tacę zarejestrowaną jako wyrób medyczny na 8% stawce podatku vat?

**Odpowiedź nr 159:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 160: dot. Pakietu nr 10, pozycja 2, 3**

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



**Odpowiedź nr 160:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 161: dot. Pakietu nr 10, pozycja 2, 3**

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



**Odpowiedź nr 161:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 162: dot. Pakietu nr 10, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
  - Jałowy: tak

**Odpowiedź nr 162:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 163: dot. Pakietu nr 10, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



**Odpowiedź nr 163:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 164: dot. Pakietu nr 10, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M

- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



**Odpowiedź nr 164:**  
Zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie nr 165: dot. Pakietu nr 10, pozycja 8-11**

Czy Zamawiający dopuści obwody pakowane w opakowanie folia-papier?

**Odpowiedź nr 165:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 166: dot. Pakietu nr 10, pozycja 8-11**

Czy Zamawiający dopuści obwód o wadze +/- 30g od podanych wartości?

**Odpowiedź nr 166:**

**Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 167: dot. Pakietu nr 10, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści obwód o długości 183cm i dodatkową rurą o dł. 120 cm?

**Odpowiedź nr 167:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 168: dot. Pakietu nr 10, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o dł. 120 cm?

**Odpowiedź 168:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 169: dot. Pakietu nr 10, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści obwód o długości 183cm i dodatkową rurą o dł. 120 cm?

**Odpowiedź nr 169:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 170: dot. Pakietu nr 10, pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową pakowaną w opakowanie handlowe po 20 szt.?

**Odpowiedź nr 170:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 171: dot. Pakietu nr 10, pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową w rozmiarach od 3,0-9,0?

**Odpowiedź nr 171:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 172: dot. Pakietu nr 10, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator nie wyposażony w mechanizm samodomykania podczas odłączania nebulizatora?

**Odpowiedź nr 172:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 173: dot. Pakietu nr 10, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o średnicy cząsteczek 2,0-2,2µm?

**Odpowiedź nr 173:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 174: dot. Pakietu nr 10, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator w zestawie z przestrzenią martwą 15cm?

**Odpowiedź nr 174:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 175: dot. Pakietu nr 29, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wyposażony w plastikową obręcz w kształcie koła, jak dotychczas dostarczany (zdjęcie poglądowe poniżej)?



**Odpowiedź nr 175:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 176: dot. Pakietu nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koca termicznego jako wyrób medyczny na 8% stawce podatku vat?

**Odpowiedź nr 176:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 177: dot. Pakietu nr 45, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści klin o wymiarach 56 x 31 x 23 cm?

**Odpowiedź nr 177:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 178: dot. Pakietu nr 69, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści myjkę o wymiarze 15x23cm?

**Odpowiedź nr 178:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 179: dot. Pakietu nr 76, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 250ml z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź nr 179:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 180: dot. Pakietu nr 44 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika przeznaczonego do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego z końcówką typu EnFit.

Połączenie EnFit zastąpiło stożkowe połączenia EnLock. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit™. Zestawy z końcówką EnLock nie są już dostępne. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 180:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 181: dot. Pakietu Pakiet 44 poz. 7**

W pozycji 7 zamawiający opisał w sposób następujący przedmiot zamówienia: „Łącznik przejściowy, tymczasowy, umożliwiający połączenie zestawu do podaży diety z końcówką żeńską ENFit z portem zgłębnika typu ENLock.” Podobny opis znajduje się w pakiecie 44 w pozycji 6.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający miał na myśli Konektor do połączenia do zestawu do żywienia EnFit, ze strzykawką EnLock?

**Odpowiedź nr 181:**

**Zamawiający miał na myśli konektor do połączenia do zestawu do żywienia EnFit ze strzykawką EnLock.**

**Pytanie nr 182: dot. Pakietu**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź nr 182:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 183: dot. Pakietu**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 8 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź nr 183:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 184: dot. Pakietu**

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

Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:

- 1) jednostronnego rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 6 ust. 2;
- 2) zwłoki w dostarczeniu poszczególnej partii zamówienia w wysokości 0,5 wartości ceny brutto tej partii, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w dostarczeniu partii zamówienia.
- 3) zwłoki w rozpatrzeniu zgłoszonej Wykonawcy przez Zamawiającego reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego asortymentu, za każdy dzień zwłoki; jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego asortymentu
- 4) zwłoki w uzupełnieniu reklamowanego asortymentu w wysokości 0,5% wartości reklamowanego asortymentu, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego asortymentu.

**Odpowiedź nr 184:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 185: dot. Pakietu**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź nr 185:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 186: dot. Pakietu**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 8 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź nr 186:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 187: dot. Pakietu**

**Odnosząc się do § 1 pkt 9 Załącznika nr 3 Wzór Umowy. Chcieliśmy zaznaczyć, że dostarczanie**

produktów w oryginalnym opakowaniu wpływa na jakość dostawy i pozwala na odbiór produktów w stanie nienaruszonym. Zabezpieczając tym sterylność oferowanego asortymentu oraz gwarantuje brak uszkodzeń podczas transportu. Czy w takim wypadku Zamawiający jest w stanie zezwolić na składanie zamówień pełnych opakowań zamiast pojedynczych sztuk do pakietu nr 72?

**Odpowiedź nr 187:**

**zamawiający nie może zgodzić się na składanie zamówień w pełnych opakowaniach nie wiedząc ile sztuk mieści się w pełnym opakowaniu.**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 188: dot. Pakietu nr 49, poz. 1, 2**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 2 z pakietu 49 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

**Odpowiedź nr 188:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 189: dot. Pakietu nr 5**

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na składanie ofert częściowych w zakresie zadania nr 5, na każdą część oddzielnie lub dokona podziału na dwie części

Część 1 – pozycja 1-3 – kaniule do wkłuc dożylnych

Część 2 – pozycja 4-6 – koreczki i strzykawki?

**Odpowiedź nr 189:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 190: dot. Pakietu nr 5 poz. 1**

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 5 poz. 1: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, kodowanie kolorystyczny za pomocą portu bocznego, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75) - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00) - dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

**Odpowiedź nr 190:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 191: dot. Pakietu nr 5 poz. 2**

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 5 poz. 2: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z FEP, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, kodowanie kolorystyczny za pomocą portu bocznego, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75) - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00) - dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

**Odpowiedź nr 191:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 192: dot. Pakietu nr 5 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz. 2 dopuści kaniule wykonane z poliuretanu?

**Odpowiedź nr 192:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 193: dot. Pakietu 5 poz. 3**

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 5 poz. 3: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, bez portu z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, kodowanie kolorystyczny za pomocą portu bocznego, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min?

**Odpowiedź nr 193:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 194: dot. Pakietu nr 3, poz. 13-14**

Czy zamawiający wydzieli poz.13-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź nr 194:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 195: dot. Pakietu nr 3, poz. 13-14**

czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź nr 195:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 196 dot. Pakietu nr 3, poz. 13-14**

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

**Odpowiedź nr 196:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 197: dot. Pakietu pakiet 8, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź nr 197:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 198: dot. Pakietu pakiet 8, poz. 2**

Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź nr 198:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 199: dot. Pakietu nr 24, poz. 1, 3**

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

**Odpowiedź nr 199:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 200: dot. Pakietu 24, poz.**

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

**Odpowiedź nr 200:**



**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 201: dot. Pakietu nr 24, poz. 2**

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

**Odpowiedź nr 201:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 202: dot. Pakietu nr 24, poz. 2**

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

**Odpowiedź nr 202:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 203: dot. Pakietu nr 29**

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

**Odpowiedź nr 203:**

**Pakiet nr 29 dotyczy toreb na wymiociny.**

**Pytanie nr 204: dot. Pakietu nr 35, poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź nr 204:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 205: dot. Pakietu nr 35, poz.1**

czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź nr 205:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 206: dot. Pakietu nr 35, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź nr 206:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 207: dot. Pakietu nr 56, poz. 1,**

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

**Odpowiedź nr 207:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 208: dot. Pakietu**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź nr 208:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 209: dot. Pakietu nr 28, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zamykania małych ran posiadającego w swoim składzie serwetę na stół narzędziowy w rozmiarze 75 x 75 cm? Pozostały skład bez zmian.

**Odpowiedź nr 209:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 210: dot. Pakietu nr 69, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania nieprzemakalnej myjki z laminatu w rozmiarze min. 15 x 23 cm, sklasyfikowanej przez producenta jako wyrób higieniczny (nie wyrób medyczny)?

**Odpowiedź nr 210:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 211: dot. § 7, ust. 1-2; 4 wzoru umowy.**

§ 7, ust. 1-2; 4 wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- § 7, ust. 1, pkt. 1 do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy
- § 7, ust. 1, pkt. 3 do kwoty 1% wartości reklamowanej części asortymentu
- § 7, ust. 1, pkt. 4 do kwoty 1% wartości reklamowanej części asortymentu
- § 7, ust. 2 do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy
- § 7, ust. 4 do kwoty 30% wartości maksymalnej wartości umowy

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

**Odpowiedź nr 211:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 212: dot. Pakietu nr dot. Pakietu nr 16:**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 dopuści do zaoferowania wysokociśnieniowy system do drenażu ran ze wskaźnikiem poziomu próżni, z butelką o pojemności 200 i 400 ml, wyposażoną w czytelną wypukłą skalę (skalowanie co 10ml), taśmę mocującą, dren łączący o długości 105cm z zaciskiem, końcówką luer lock i łącznikiem do drenów 6-18CH, pakowanymi podwójnie, sterylnymi?

**Odpowiedź nr 212:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 213: dot. Pakietu nr 1, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli żyłnej europejskiego producenta – Firmy Vygon wykonanej z PTFE z czterema wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w specjalny plastikowy automatyczny zatrask samozakładający się po wyjściu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Port górny umiejscowiony nad skrzydełkami Korek portu bocznego z mechanizmem samodomykającym się. Dla ułatwienia kolory muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Średnica i długość kaniuli kodowana kolorystycznie. Zastawka antyzwrotna zatrzymująca wypływ krwi poza kaniulę pocza skaniulacji . Koreczonek z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka .

22 G o dług. 25 mm i przepływie 36 ml / min;

20 G o dług. 32 mm i przepływie 60 ml / min

18 G o dług. 45 mm i przepływie 90 ml / min

17 G o długości 45 mm i przepływie 125 ml / min

16 G o dług. 50 mm i przepływie 180 ml / min

14 G o dług. 50 mm i przepływie 270ml / min

**Odpowiedź nr 213:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 214: dot. Pakietu nr 1, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli żyłnej europejskiego producenta – Firmy Vygon wykonanej z PTFE z czterema wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w specjalny plastikowy automatyczny zatrask samozakładający się po wyjściu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Port górny umiejscowiony nad skrzydełkami Korek portu

bocznego z mechanizmem samodomykającym się. Dla ułatwienia koloru muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Średnica i długość kaniuli kodowana kolorystycznie. Zastawka antyzwrotna zatrzymująca wypływ krwi poza kaniulę pocza skaniulacji . Koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka .

22 G o dług. 25 mm i przepływie 36 ml / min;  
20 G o dług. 32 mm i przepływie 60 ml / min  
18 G o dług. 45 mm i przepływie 90 ml / min  
17 G o długości 45 mm i przepływie 125 ml / min  
16 G o dług. 50 mm i przepływie 180 ml / min  
14 G o dług. 50 mm i przepływie 270ml / min

**Odpowiedź nr 214:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 215: dot. Pakietu nr 1, poz. 3.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli japońskiego producenta o poniższych parametrach: Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego (kominka) w rozmiarach:

Poz. 1 24G-19mm. X 0,7mm. - przepływ 16ml/min.;  
poz. 2 22G-25mm. X 0,9mm. - przepływ 31ml/min.;  
poz. 3 20G- 30-32mm. X 1,1mm. - przepływ 55 ml/min.;  
poz. 4 18G- 50mm. X 1,3mm. - przepływ 90ml/min.;

z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę po wyjęciu z kaniuli (łącznie z ostrym końcem), chroniącym przed przypadkowym zakłuciem personelu , wykonana z poliuretanu, bez portu górnego, cewnik kontrastujący na całej powierzchni w RTG , delikatne ergonomiczne skrzydełka dopasowujące się do skóry, zapewniające pewną stabilizację kaniuli w żyłę pacjenta, zastawka aktywna bez względu na czas po wyjęciu igły do momentu podłączenia zaworu bezigłowego lub linii ,z podwójnym systemem potwierdzenia wejścia do naczynia (otwór przy ostrzu umożliwiającym natychmiastowe wejście do naczynia podczas kaniulacji ,bez zawartości PVC, lateksu jałowe, jednorazowego użytku; z datą ważności i nr serii na opakowaniu; kaniule pakowane pojedynczo. w bezpiecznym opakowaniu chroniącym przed wilgocią i przypadkowym uszkodzeniem.

**Odpowiedź nr 215:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 216: dot. Pakietu**

**Pakiet 1 Poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 10 ml z zawartością 10 ml 0.9 % roztworu roztworu NaCL w komplecie ze sterylnym koreczkiem z zawartością 70 % IPA pakowanym oddzielnie

**Odpowiedź nr 216:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 217: dot. Pakietu nr 1, poz.6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 10 ml z zawartością 5 ml 0,9 % roztworu roztworu NaCL w komplecie ze sterylnym koreczkiem z zawartością 70 % IPA pakowanym oddzielnie

**Odpowiedź nr 217:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 218: dot. Pakietu nr 6, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego system bezigłowego pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, takż edo wkluć tętnicznych, żywotność min. 360 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu,przezroczysty, membrana jednorodna,przezroczysta , wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: naciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

**Odpowiedź nr 218:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 219: dot. Pakietu nr 6, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków luer lock z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka, wskazującym kierunek nakładania, karbowane na całej długości części chwytnej koreczka , pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób zapobiegający przypadkowej kontaminacji i pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50 , 100

lub 200szt, blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka, sterylne, jednorazowego użytku

**Odpowiedź nr 219:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 220: dot. Pakietu nr 6, poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków dwustronnych męsko-żeńskich (combi), w kolorze czerwonym, wykonane z ABS- materiału zapewniającego szczelność połączenia, kompatybilne i szczelne z zakończeniami kraników i wkłuc obwodowych, centralnych, tętnicznych, kompatybilne z zakończeniem typu Luer i Luer-Lock strzykawki i drenu do przetoczeń, jałowe, pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200 szt.

**Odpowiedź nr 220:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 221: dot. Pakietu nr 6, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 1,3 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie min. 165 ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy.

**Odpowiedź nr 221:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 222: dot. Pakietu nr 6, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z przedłużaczem ma chronić przed refluksem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania?

**Odpowiedź nr 222:**

**Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale go nie wymaga.**

**Pytanie nr 223: dot. Pakietu nr 6, poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego bezigłowego łącznika dostępu naczyniowego o poniższych parametrach : przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer lock, z płaską, łatwą do dezynfekcji, silikonową przezierną membraną osadzoną zewnętrznie na przezroczystym konektorze, niesprzyjającą kolonizacji bakterii, bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o prędkości przepływu do 600 ml, objętość wypełnienia 0,04 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 50 psi, o długości roboczej – 2 – 2,5 cm, długość całkowita 3 cm, możliwość podłączenia u pacjenta do 600 aktywacji lub 7 dni w zależności co nastąpi pierwsze, dostosowany do użytku z krwią, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy .

**Odpowiedź nr 223:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 224: dot. Pakietu nr 6, poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zamkniętego bezigłowego łącznika dostępu naczyniowego z neutralnym ciśnieniem?

**Odpowiedź nr 224:**

**Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale go nie wymaga.**

**Pytanie nr 225: dot. Pakietu nr 11**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania drenu do kapnografii mikrobiologicznie czystego, spełniającego pozostałe wymogi swz.

**Odpowiedź nr 225:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 226: dot. Pakietu nr 14, poz.1**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaferowania cewników do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach od 12ch-18ch, tak jak obecnie stosowane?

**Odpowiedź nr 226:**

**Tak, zamawiający oczekuje zaferowania cewników do odsysania górnych dróg oddechowych we wszystkich dostępnych rozmiarach.**

**Pytanie nr 227: dot. Pakietu nr 14, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?

**Odpowiedź nr 227:**

**Tak, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 228: dot. Pakietu nr 14, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania?

**Odpowiedź nr 228:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 229: dot. Pakietu nr 14, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania ?

**Odpowiedź nr 229:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga posiadania dodatkowego wskaźnika położenia.**

**Pytanie nr 230: dot. Pakietu nr 14, Poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika typu foley, tak jak obecnie stosowane, jałowego, lateksowego, silikonowanego zewnętrznie, dwudrożnego o dł. Min. 40 cm, wyposażonego w balon uszczelniający z możliwością regulacji pojemności wypełnienia wodą w zakresie 30-50 ml, średnice CH 14-CH28 co 2, z dołączoną sterylną zatyczką, kodowany barwnie, na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką cewnika Foley znajduje się logo marki, informacja o materiale z jakiego wykonany jest cewnik, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika oraz pojemność balonu, pakowany podwójnie, sterylizowany EO.

**Odpowiedź nr 230:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 231: dot. Pakietu nr 14, poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania cewników do embolektomii wykonanych z poliamidu, wyjąławianych promieniami gamma służących do usuwania zatorów i skrzeplin z naczyń krwionośnych, widocznych w rtg, stalowy mandryn usztywniający cewnik przy wprowadzeniu do naczynia, system barwnego oznaczenia rozmiaru i strzykawką do napełnienia balonu, cewniki pakowane w opakowanie wewnętrzne – sztywna tuba i zewnętrzne – torebka papier folia do sterylizacji radiacyjnej.

**Odpowiedź nr 231:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 232: dot. Pakietu nr 14, poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania cewników do embolektomii do bezpiecznego i wygodnego usuwania zatorów i skrzeplin z naczyń tętniczych i żylnych, cewnik wykonany z PVC termoplastycznego o sztywności katetera zmieniającej się wraz z rozmiarem., znakowany co 10 cm, balon wykonany z lateksu. Mandryn z nierdzewnej stali umieszczony w każdym kateterze ułatwia jego wprowadzenie do naczynia. Miękkie, sferyczne zakończenie do minimum redukuje możliwość przebiccia naczynia; Kateter zakończony nasadką luer-lock. Zabezpieczony przed działaniem promieniowania UV.

**Odpowiedź nr 232:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 233: dot. Pakietu nr 14, poz. 5**

W związku z wycofaniem z produkcji asortymentu opisanego w swz, prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej sondy sengstakena trójświatłowej wykonanej z miękkiej gumy, długość 120cm, pakowanej po 1 szt w opakowanie folia/papier w rozmiarze 18ch i 21ch. W przypadku braku zgody na dopuszczenie w/w produktu, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wycenę zgodnie z ostatnią dostępną ceną z zaznaczeniem, że produkt nie będzie już dostępny do sprzedaży.

**Odpowiedź nr 233:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sterylnej sondy sengstakena trójświatłowej.**

**Pytanie nr 234: dot. Pakietu nr 14, poz. 8**

Prosimy o sprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki, tak jak w obecnie stosowanym zestawie?

**Odpowiedź nr 234:**

**Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 235: dot. Pakietu nr 25, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie zestawu do terapii tlenowej z maską w dwóch uniwersalnych rozmiarach - dla dzieci i dorosłych, pozostałe parametry jak w siwz.

**Odpowiedź nr 235:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 236: dot. Pakietu nr 25, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie zestawu do terapii tlenowej z maską dla dorosłych w uniwersalnym rozmiarze, pozostałe parametry jak w siwz.

**Odpowiedź nr 236:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 237: dot. Pakietu nr 25 poz.3**

Prosimy o dopuszczenie maski to tlenoterapii z drenem, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, pozostałe parametry jak w siwz.

**Odpowiedź nr 237:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 238: dot. Pakietu nr 33, poz. 3**

W związku z wycofaniem produktu z produkcji, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wycenę zgodnie z ostatnią dostępną ceną z zaznaczeniem, że produkt nie będzie już dostępny do sprzedaży.

**Odpowiedź nr 238:**

**Zamawiający wyraża zgodę zgody na wycenę zgodnie z ostatnią dostępną ceną z zaznaczeniem, że produkt nie będzie już dostępny do sprzedaży.**

**Pytanie nr 239: dot. Pakietu nr 46**

Prosimy o dopuszczenie osłony jednorazowej, sterylnej na uchwyt do lamp wykonana z elastycznego i cienkiego plastiku nie zawierającego lateksu, wyposażona w kołnierz ochronny eliminujący możliwość przypadkowego dotknięcia części niesterylnej lampy oraz system wypustek eliminujących niepożądane zsuniecie się osłony z uchwytu w trakcie zabiegu operacyjnego. Bez względu na rodzaj lampy osłona dostępna jest w jednym uniwersalnym rozmiarze, nie wymagającym zastosowania adaptera. Osłona uniwersalna do różnych rodzajów lamp.

**Odpowiedź nr 239:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 240: dot. Pakietu nr 49**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły insulinowej do pena 0,33 x 12,5 mm

**Odpowiedź nr 240:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 241: dot. Pakietu nr 55 poz. 1 oraz 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych z elastycznym zakończeniem, wykonanych z plastycznego materiału Neoplex, z końcówką otwartą typu whistle, z mandrynem metalowym bądź poliestrowym do wyboru przez Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 241:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 242: dot. Pakietu nr 56 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych worków do dobowej zbiórki moczu z drenem długości 150cm, spełniającego pozostałe wymogi swz, taki jak jest obecnie stosowany przez Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 242:**

**Zamawiający nie dopuści**

**Pytanie nr 243: dot. Pakietu nr 57:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania sterylnego zestawu do szynowania moczowodów, tak jak obecnie stosowane, w rozm. 4,8 Fr długość 26 cm, cewnik otwarty/ zamknięty, prowadnica Seldingera dł. 150cm z nieruchomym rdzeniem – stalowa pokryta PTFE, popychacz, czas utrzymania zestawu do 3 miesięcy.

**Odpowiedź nr 243:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 244: dot. Pakietu nr 67**

Czy Zamawiający dopuści ręczniki pakowane po 2 sztuki w opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź nr 244:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 245: dot. Pakietu nr 68, poz.1**

Prosimy o dopuszczenie osłony w rozmiarze 137x216cm

**Odpowiedź nr 245:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 246: dot. Pakietu nr 68, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie sterylnej dwukomorowej torby na narzędzia o wymiarze 33x41cm przylepcem 41x5cm sterylizowanej tlenkiem etylenu

**Odpowiedź nr 246:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 247: dot. Pakietu nr 68, poz.3**

Prosimy o dopuszczenie sterylnego pokrowca na przewody w rozmiarze 13x240cm, z folii PE, złożonej teleskopowo z taśmą lepną do aplikacji

**Odpowiedź nr 247:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 248: dot. Pakietu nr 68, poz.3**

Czy Zamawiający oczekuje pokrowca na przewody z tekturową podkładką ułatwiającą aplikację osłony?

**Odpowiedź nr 248:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 249: dot. Pakietu nr 77, poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy oczekuje, aby cewnik wykonany był z przejrzystego silikonu z powłoką hydrożelową, nie wywołującego alergii i ułatwiającego wprowadzanie, z balonem 50ml?

**Odpowiedź nr 249:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania takiego cewnika.**

**Pytanie nr 250: dot. Pakietu nr 77, poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy oczekuje, aby cewnik wykonany był z przejrzystego silikonu z powłoką hydrożelową, nie wywołującego alergii i ułatwiającego wprowadzanie, z balonem 50ml?

**Odpowiedź nr 250:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga zaoferowania takiego cewnika.**

**Pytanie nr 251:**

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

**Odpowiedź nr 251:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, ponieważ zakupy będą realizowane zgodnie z zapotrzebowaniem z Oddziałów szpitalnych; harmonogram jest niemożliwy do określenia**

**Pytanie nr 252:**

Dotyczy XIX. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie dla pakietu 32 w kryterium minimalnego terminu dostawy, jak również terminu rozpatrzenia reklamacji oraz terminu wymiany reklamowanego artykułu wynoszącego 2 dni, zamiast 1?

Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 10 %, Termin rozpatrzenia zgłoszonej Wykonawcy przez Zamawiającego reklamacji, gdzie waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 10 % oraz termin wymiany reklamowanego asortymentu gdzie waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona również na poziomie 10 %.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryterium określonym w SWZ wynika, że najwyżej oceniony zostanie termin wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy, reklamacji i wymiany jako 1 dzień otrzyma 10 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin np. 2 dniowy - tylko 5 pkt. Takiej różnicy punktowej drugi wykonawca nie jest w stanie zrekompensować ceną.

Jednodniowy termin dostawy, jak również reklamacji oraz wymiany mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadążyć z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło, to samo dotyczy terminu reklamacji i wymiany towaru wadliwego.

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia.

Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: "Utrudnianiem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić realny minimalny termin dostawy, również reklamacji oraz wymiany towaru. (np. 2 dni).

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy, również reklamacji oraz wymiany np. 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietu 32 nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

**Odpowiedź nr 252:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 253: dot. wzoru umowy**

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

**Odpowiedź nr 253:**



**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 254: dot. § 7 wzoru umowy**

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź nr 254:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 255: dot. Pakietu nr 5**

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Wspomnieć w tym miejscu należy, iż, Zamawiający w projekcie umowy sam zastrzegł możliwość niezrealizowania 20% wartości umowy, zatem niestosownym jest oczekiwanie od Wykonawców uregulowania kar za całą wartość umowy. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

**Odpowiedź nr 255:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 256: dot.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekonstrukcję, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

**Odpowiedź nr 256:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 257: dot. JEDZ**

Prosimy o udostępnienie Wykonawcom pliku JEDZ w formacie XML, który umożliwi Wykonawcom zaimportowanie pliku JEDZ za pośrednictwem <https://espd.uzp.gov.pl/filter?lang=pl>.

**Odpowiedź nr 257:**

**Zamawiający udostępnił Wykonawcom formularz JEDZ w formacie doc.**

**Wykonawca może samodzielnie skorzystać z serwisu eESPD w celu utworzenia formularza JEDZ i zapisania go w formacie pdf.**

**Pytanie nr 258: dot. Pakietu nr 8**

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego aby wprowadził wymóg przedmiotowego środka dowodowego w postaci załączenia do oferty zgłoszenia lub powiadomienia do URPL zaoferowanych wyrobów medycznych, z uwagi na możliwość weryfikacji na etapie składania ofert czy zaoferowany wyrób ww. dopuszczenie posiada.

**Odpowiedź nr 258:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 259: dot. wzoru umowy**

Z uwagi na ogólnoswiatową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi w ostatnich dniach na terenie Ukrainy przez wzgląd na wynikające z tego konsekwencje w postaci wyjątkowej niestabilności kursów walut wnosimy o wprowadzenie do umowy zapisu dotyczącego możliwości jej umowy na wypadek ww. okoliczności.

**Odpowiedź nr 259:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 260: dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli waloryzacyjnej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

„Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku:

zmiany średniego kursu EUR ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub

zmiany średniego kursu USD ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub

po dniu zawarcia umowy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych

opublikowanych przez Prezesa GUS przekroczy 3%

Odpowiedzi winne być udzielane w terminie 7 dni roboczych od dnia otrzymania pisma, a cały proces negocjacji zakończony w terminie do 30 dni roboczych od daty złożenia wniosku inicjującego proces.

Każdorazowo dokonana zmiana nie może skutkować podwyższeniem wynagrodzenia o 5% pierwotnej wartości Umowy.”

Wykonawca wyjaśnia, iż umowa będzie umową długoterminową (24 miesiące z możliwością przedłużenia), i niewątpliwym jest, iż w okresie jej obowiązywania może nastąpić zmiana siły nabywczej pieniądza. Wprowadzenie klauzuli umożliwi zaktualizowanie wynagrodzenia Wykonawcy pod kątem rzeczywistej wartości ekonomicznej świadczonych dostaw, co przyczyni się zarówno do jak najpełniejszego wykonywania umowy jak również sporządzenia właściwej kalkulacji oferty zobowiązania długoterminowego.

Dodatkowo z uwagi na ogólnoswiatową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi w ostatnich dniach na terenie Ukrainy przez wzgląd na wynikające z tego konsekwencje w postaci **wyjątkowej niestabilności kursów walut wnosimy o wprowadzenie do umowy zapisu dotyczącego możliwości zmiany umowy na wypadek ww. okoliczności.**

**Odpowiedź nr 260:**

**Pytanie nr 261: dot. Pakietu nr 32, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 120 ml zamiast 100 ml.

**Odpowiedź nr 261:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 262: dot. Pakietu nr 32, poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 200 ml zamiast 250 ml.

**Odpowiedź nr 262:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 263: dot. Pakietu nr 32, poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 366 ml zamiast 250 ml.

**Odpowiedź nr 263:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 264: dot. Cz. XV SWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź nr 264:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 265: dot. § 6 ust. 5 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie terminu płatności 60 dni?

**Odpowiedź nr 265:**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 266: dot. § 7 ust. 2 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź nr 266:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 267: dot. § 8 wzoru umowy**

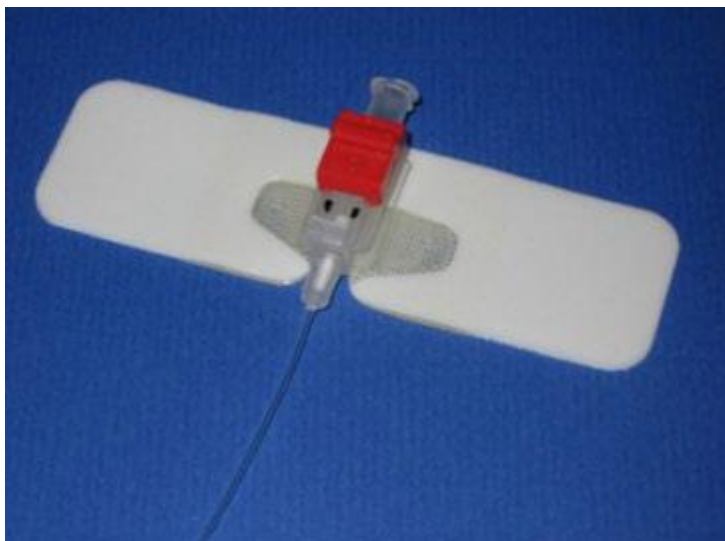
Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

**Odpowiedź nr 267:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 268: dot. Pakietu nr 6, poz. 1**

Prosimy do dopuszczenie w pakiecie 6, pozycja 1: Cewnik do punkcji obwodowych naczyń tętniczych wprowadzany po igle sposób pakowania: blister Opakowanie 25 szt. W zestawie ze stabilizatorem do cewnika tętniczego wykonanym z pianki z otworem pokrytym klejem, dopasowanym do kształtu cewnika. Elementy zestawu stabilizatora : Podkładka samoprzylepna BD Arterial, przygotowanie skóry- nalewka benzoiny, paski pianki, opakowanie typu Tyvec, opakowanie 25 szt.



**Odpowiedź nr 268:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 269: dot. Pakietu nr Pakiet 6 poz. 1**

Prosimy do dopuszczenie w pakiecie 6, pozycja 1: Cewnik do punkcji obwodowych naczyń tętniczych wprowadzany po igle sposób pakowania: blister Opakowanie 25 szt. bez opatrunku bez systemu mocowania.

**Odpowiedź nr 269:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 270: dot. Pakietu nr 6, poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 6, pozycja 6: zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego- prędkość przepływu **min.** 445 ml/min. Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź nr 270:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 271: dot. Pakietu nr 6, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 6, pozycja 7: Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 0,20 mm; waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI, o objętości wypełnienia 0,16 ml, bez danych o przestrzeni martwej. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowym. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi.

**Odpowiedź nr 271:**  
**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 272: dot. Pakietu nr 6**

Czy wszystkie bezigłowe łączniki dostępu naczyniowego mają pochodzić od jednego producenta i być wyprodukowane w tym samym standardzie?

**Odpowiedź nr 272:**  
**Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**Pytanie nr 273: dot. Pakietu nr 64**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 64, pozycja 1 igły 20G o dł. 19mm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź nr 273:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**DYREKTOR**

**SP ZOZ MSWIA w Szczecinie**

**dr Elżbieta Kasprzak**