

Mrągowo, dnia 23.05.2023r.

NZ-4/23

Uczestnicy postępowania

Dotyczy zamówienia pn.: „Dostawa materiałów medycznych j.uż.”.

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2022, poz. 1710, z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania:

**1. Pakiet nr 15 poz. 2.** Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod EKG o średnicy 25,7 mm w kształcie kwiatka (okrągłe z 10 płatkami).

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**2. Pakiet nr 15 poz. 3.** Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod EKG okrągłych z języczkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 45 x 42 mm z żelem.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**3. Pakiet nr 15 poz. 3.** Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod EKG prostokątnych o rozmiarze 44 x 30 mm.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**4. Projekt umowy – par. 8 ust. 1 lit. c).** Prosimy o odniesienie kary umownej przewidzianej w § 8 ust. 1 lit. c) do wartości niezrealizowanej części umowy, a nie, jak przewidziano we wzorze umowy, do wartości całej umowy oraz o jej obniżenie z 20% na 10%.

**Odp. Zapisy Projektu Umowy pozostają bez zmian.**

**5. Czy Zamawiający w pakiecie 19 w pozycji 1** w związku ze zmianą dokonaną przez producenta dopuści, aby bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej posiadał strzykawkę 30 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**6. Zadanie nr.10.poz.2,3,4.** Oferujemy wkłady i pojemniki równoważne w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczne ze względu na właściwości antybakteryjne(badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych, prosimy o dopuszczenie:

- wkłady okrągłe (o poj.2L) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, trwale związany z pokrywą wkładu, nie jest obrotowy(zapobiega to rozszczelnieniu wkładu), obrotowy jest wkład, który można skierować w stronę pacjenta.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczka na port pacjenta po zakończeniu odsysania. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych) samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady z wykonane z polietylenu, pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości, z portem w pokrywie do pobierania próbek. Wkłady z poz.3, z saszetkami ze środkiem żelującym w środku. Wkłady oraz kanistry o pojemności 2000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczepek do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnego systemu, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Brak dopuszczenia innych wkładów, stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający

ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że oferujemy system gwarantujący wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie. W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza informując jednocześnie, że przedmiotem zamówienia nie jest zakup systemu do odsysania, tylko materiałów zużywalnych do systemu już posiadanego przez Zamawiającego. Pojemniki będące w chwili obecnej w użytkowaniu stanowią własność Zamawiającego, są niezawodne w działaniu i nie generują ponoszenia dodatkowych nakładów (montaż uchwytów, zakup statywów, itp.).**

**7. Zadanie nr 10. poz.2,3.** Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, ułatwia także kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.**

**8. Zadanie nr.10.poz.2,3,4.** Oferujemy wkłady i pojemniki o najwyższych standardach, zgodnych z europejskimi normami. Prosimy o odstąpienie od bezwzględnego wymogu kompatybilności z systemem Serres. Jest to wymóg jaskrawie naruszający zasady uczciwej konkurencji, ponieważ z pojemnikami firmy Serres są kompatybilne tylko wkłady firmy Serres (być może, Państwo o tym nie wiecie). Brak dopuszczenia naszych wkładów i pojemników stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Jednocześnie, gwarantujemy wzajemną kompatybilność wkładów i pojemników które oferujemy oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

**Odp. Zamawiający dopuszcza tylko pod warunkiem, że zaproponowane wkłady są kompatybilne z pojemnikami typu Serres i niezawodne w użytkowaniu posiadanego przez Zamawiającego sprzętu.**

**9. Zadanie nr.10.poz.5.** Prosimy o dopuszczenie drewna o dł.210 cm, średnica wew.5,6mm, pozostałe jak w SIWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**10.** Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 8 ust. 1a wzoru Umowy. Zamawiający w § 8 ust. 1a wskazał: 1. Za niewykonanie lub niewłaściwe wykonywanie Umowy (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Dostawca) lub uchybienie terminom, o których mowa w niniejszej Umowie (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Dostawca), Odbiorca jest uprawniony do żądania od Dostawcy zapłaty na swoją rzecz kar pieniężnych, na podstawie art. 3531 w zw. z art. 473 § 1 Kodeksu Cywilnego w nw. przypadkach:

- a) w razie opóźnienia w dostawie lub w jej części (tj. złożonego zamówienia) w tym w dostawie na podstawie zamówienia awaryjnego, lub dostarczenia niezgodnie z zamówieniem - w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 20 % wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy,

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,2% wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 20 % wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna 0,2% wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 20 % wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzi jaką może ponieść

Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”. W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 8 ust 1a wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,1% wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 10 % wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy

**Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**11.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (biopatów) na pole reakcyjne testu ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**12.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 –Testy ureazowe - wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**13. PAKIET NR 23. Dotyczy poz. Nr 1.** W ramach zwiększenia ofert konkurencji prosimy o dopuszczenie Rurka ustno – gardłowa typu Guedel, sterylna z kolorowym oznaczeniem danego rozmiaru, rozmiary: od 000 do 5, kolejno: 000 (różowy), 00 (niebieski), 0 (czarny), 1 (biały), 2 (zielony), 3 (żółty), 4 (czerwony), 5 (pomarańczowy). Długość rurki dla rozmiaru: #000 - 40mm, #00 - 50mm, #0 - 60mm, #1 - 70mm, #2 - 80mm, #3 - 90mm, #4 - 100mm, #5 - 110mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**14. PAKIET NR 23. Dotyczy poz. Nr 3.** Czy Zamawiający wymaga zamkniętego systemu do odsysania rurki intubacyjnej CH 14/16 o długości dłuższej niż opisana – 56 cm; oraz dodatkowo do wyboru w zależności od potrzeb Użytkownika CH 14/16 dł. 62 cm na 72H lub CH 18 dł. 54 cm czas użycia do 48 godz tylko dla CH18. oraz dla rurki tracheostomijnej CH 14/16 dł. 36 cm, możliwość stosowania do 72 godz. Cewnik zakończony obwódką w kolorze czarnym, pozwalającym na jego wizualizację podczas prześwietlania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**15. Dotyczy części 23. ad.2.** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, łyżki do laryngoskopów światłowodowe, mocne, zimne światło, wykonane z ABS, matowe, sztywne, zatrask gwarantujący stabilne mocowanie, jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czyste, typu Miller o rozmiarze 0,1,2,3,4. Rozmiar 1: (długość 104mm, wysokość 22mm) długość typu Macintosh o rozmiarach: 2 (długość 114mm, wysokość 36mm), 3 (długość 134mm, wysokość 42mm) i 4 (długość 153mm, wysokość 66mm), szerokość łyżek 22-25mm, długość od końca łyżki części akrylowej do końca łyżki 28-29mm, kompatybilne z zielonymi rękojeściami (ISO7376-3 lub równoważna), łyżki nie zawierające żadnych metalowych elementów - bezpieczne stosowanie w warunkach rezonansu magnetycznego (MRI), bezpośrednio na łyżce jest znak CE, logo producenta, typ łyżki, rozmiar oraz znak informujący o braku możliwości ponownego użytku (produkt jednorazowego zastosowania), pakowane pojedynczo folia - papier, w opakowaniu zbiorczym.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**16.** Dotyczy projektowanych postanowień umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z § 8 ust. 1b) do 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**17. ZADANIE 1, POZ. 8.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski stabilizującą dren?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**18. ZADANIE 1, POZ. 12.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

**Odp. Zgodnie z zapisami Działu III pkt 5 SWZ.**

**19. ZADANIE 1, POZ. 13-14.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp posiadające oświadczenie o kompatybilności od Producenta strzykawek?

**Odp. W pozycji 13-14 występuje inny asortyment**

**20. ZADANIE 17, POZ. 1.** Czy Zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odp. Zamawiający nie wydzielił pozycji do osobnego Pakietu.**

**21. ZADANIE 17, POZ. 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach:

24 G – 0,7 x 19,

22 G- 0,9 x 25 ,

20 G – 1,1,x 32

18 G – 1,3 x 45,

17 G – 1,4 x 45 ,

16 G – 1,8 x 45,

14 G – 2,1 x 45,

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**22. ZADANIE 17, POZ. 3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów z filtrem 5 um?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**23. ZADANIE 22, POZ. 3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od posiadania badań klinicznych do rampy 3-kranikowej?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**24.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 1-7 i 21,23 wymaga, w celu łatwiejszej identyfikacji, aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.**

**25.** Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie Nr 1 poz. 9-12 strzykawki z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**26.** Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie Nr 1 poz. 9 strzykawkę ze skalą do 2,5 ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**27.** Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie Nr 1 poz. 11 strzykawkę ze skalą do 11ml?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.**

**28.** Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie Nr 1 w poz.13, 14 powszechnie stosowaną 3-częściową strzykawkę do pomp infuzyjnych firmy Margomed, kompatybilną z wszystkimi pompami występującymi na rynku?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**29.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 21 wymaga zaoferowania igły o klasie medycznej Is potwierdzonej dokumentami dołączonymi do oferty?

**Odp. Zamawiający wymaga zaoferowania igły spełniającej wymagania określone w SWZ oraz Załącznikach do SWZ.**

**30.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 20 dopuści przyrząd o opisie: „Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych – igła biorcza ścięta dwupłaszczynowo, elastyczna komora kroplowa o długości 5 cm, miękki dren o długości min 150 cm, filtr 15 mikronów, precyzyjny zacisk rolkowy, ze standardowym zabezpieczeniem igły biorczej (plastikowa osłonka) po użyciu, opakowanie typu papier- folia, bez ftalanów, sterylne”?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**31.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 1 poz. 17,18 dopuści przedłużacze bez informacji o pojemności resztkowej podanej na opakowaniu?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**32.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 3 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**33.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 17 poz. 1 dopuści kaniulę w rozmiarach: 24G dł. 19 mm, 22G dł. 25mm, 20G dł. 32mm, 18G dł. 32mm, 18G dł. 45mm, 17G dł. 45mm, 16G dł. 45mm, 14G dł. 45mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**34.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 17 poz. 3 dopuści wycenę przyrządu z dokładniejszym filtrem przeciwbakteryjnym 0,1µm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**35.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 17 poz. 4 dopuści wycenę kranika z przedłużaczem do infuzji grawitacyjnych, o wytrzymałości do 0,5 Bar? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**36.** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 17 poz. 5 dopuści wycenę kranika o wytrzymałości do 3 Bar?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**37. Pakiet nr 1, pozycja 8** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi bez tasiemki stabilizującej dren?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**38. Pakiet nr 1, pozycja 8** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą kroplowa wykonana z pcv bez zawartości ftalanów?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**39. Pakiet nr 1, pozycja 9** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki luer poj. 2ml skala rozszerzona do 2,2ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**40. Pakiet nr 1, pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki luer poj. 5ml skala rozszerzona do 5,5ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**41. Pakiet nr 1, pozycja 11** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki luer poj. 10ml skala rozszerzona do 11ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**42. Pakiet nr 1, pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki luer poj. 20ml skala rozszerzona do 22ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**43. Pakiet nr 1, pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki za opak a50szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**44. Pakiet nr 1, pozycja 15** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45x13mm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**45. Pakiet nr 1, pozycja 16** - Czy Zamawiający dopuści strzykawki typu Janeta z pojedynczą skalą pomiarową?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**46. Pakiet nr 1, pozycja 17-18** - Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp infuzyjnych o długości 150cm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**47. Pakiet nr 1, pozycja 22** - Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega dekontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**48. Pakiet nr 1, pozycja 22** - Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opak a250szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**49. Pakiet nr 3, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania bez rozmiaru ch5?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**50. Pakiet nr 3, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści zgłębniki bez oznaczenia głębokości założenia o powierzchni standardowej?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**



51. **Pakiet nr 3, pozycja 6 -7, 10-11** - Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z gumką zakończoną jak na zdj?  
Wzmocniona część wchodzi przez otwory w masce.



**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

52. **Pakiet nr 3, pozycja 8** - Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra wykonane w 100% z silikonu o najwyższej biokompatybilności o długości ramion: 450 mm x 180mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

53. **Pakiet nr 3, pozycja 9** - Czy Zamawiający dopuści dreny do podawania tlenu przez nos o długości 200 cm w opakowaniu foliowym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

54. **Pakiet nr 5, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści kaniule bez portu górnego o przepływie 17 ml/min jak na zdj?



**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

55. **Pakiet nr 6, pozycja 1** - Czy Zamawiający w przypadku zamkniętego systemu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego odstąpi od wymogu posiadania lateksowego przewodu łączącego?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

56. **Pakiet nr 6, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści pojemnik do odsysania typu Redon o pojemności 250-300ml o budowie całej płaskiej – harmonijki?

**Odp. Zamawiający wymaga pojemnika z częściową harmonijką.**

57. **Pakiet nr 6, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemann posiadające kolorowe, nieprzezroczyste konektory, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

58. **Pakiet nr 6, pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuści kieliszki j.u. do leków pakowane a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

59. **Pakiet nr 6, pozycja 12** - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z trójplaszczynowym ostrzem o rozmiarach:

| ROZMIAR IGLY | GŁĘBOKOŚĆ<br>NAKŁUCIA |
|--------------|-----------------------|
| 23 G         | 1,8 mm                |
| 21 G         | 2,4 mm                |

**Odp. Dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków opisanych w SWZ wraz z załącznikami.**

60. **Pakiet nr 6, pozycja 13** - Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę sterylną?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

61. **Pakiet nr 6, pozycja 14** - Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny ze skalowaniem: od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

62. **Pakiet nr 6, pozycja 20** - Czy Zamawiający dopuści wycenę ostonek za opak a144 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**63. Pakiet nr 6, pozycja 22** - Czy Zamawiający dopuści sondę sengstakena o opisie:

**Wykonana z silikonu**

Wyjątkowa elastyczność i miękkość sondy zapewnia łatwe zakładanie oraz wyjmowanie bez zagrożenia uszkodzeniem błony śluzowej przełyku

**4-światłowa**

Możliwość odessania oraz usunięcia zawartości żołądka dzięki dużemu światłu kanałów

**Prowadnica**

Istotnym jest, aby utrzymywać kinetykę krążenia i przepływu krwi w wątrobie, gdy nagle wystąpi krwawienie. Szczególnie trudno jest zlokalizować miejsce krwawienia, dlatego też musi ono zostać zastopowane za pomocą sondy Sengstakena  
Sonda Sengstakena wyposażona jest w prowadnicę, dzięki czemu jej założenie jest znacznie szybsze w porównaniu do standardowych sond.

**Balon przełyku zapewnia bezpieczną i szybką hemostazę**

Niskociśnieniowy balon o wewnętrznym ciśnieniu nie przekraczającym 40mm Hg, o średnicy 32mm. Jeśli długość całkowita balonu jest mniejsza niż 140mm

**Wyposażona w gąbkową podkładkę**

Sondy wyposażone są w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie oraz zamykanie linii do manometru

**Znaczniki głębokości**

numeryczne na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm od początku balonu przełykowego

Sterylizowane tlenkiem etylenu

Opakowanie papier-folia

| Rozmiar | Średnica zewnętrzna/<br>długość | Otworki boczne               | Balon żołądkowy | Balon przełykowy |
|---------|---------------------------------|------------------------------|-----------------|------------------|
| 16F     | 5,3/850mm                       |                              |                 |                  |
| 18F     | 6,0/850mm                       | 3 żołądkowe,<br>2 przełykowe | Długość 60mm    | Długość 140mm    |
| 20F     | 6,7/850mm                       |                              |                 |                  |

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**64. Pakiet nr 6, pozycja 23** - Czy Zamawiający dopuści sterylny worek na mocz z białą tylną ścianką o pojemności 2L?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**65. Pakiet nr 6, pozycja 23** - Czy Zamawiający dopuści kaczkę jednorazową wykonaną z pulpy bez zastawki?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**66. Pakiet nr 6, pozycja 23** - Czy Zamawiający dopuści sterylną kaczkę wielorazowego użytku bez zastawki?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**67. Pakiet nr 6, pozycja 24** - Czy Zamawiający dopuści zestaw do paracentezy o opisie:

Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml, 5000l lub 8000l z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml

- Worek wyposażony w wieszak z tworzywa sztucznego umożliwiający zawieszenie na ramie łóżka
- Strzykawka luer-lock o pojemności 60ml
- Trójdrożny, szczelny kranik ze wskaźnikami określającymi kierunek przepływu aspirowanych i odprowadzanych do worka płynów
- Kaniuła z igłą 16G o długości 51mm. Po nakłuciu powłok brzusznych należy usunąć igłę i pozostawić w powłokach giętą, atraumatyczny cewnik, który nie traumatyzuje narządów wewnętrznych.
- Dreny łączące pomiędzy igłą a kranikiem trójdrożnym o długości 40cm, oraz pomiędzy kranikiem a workiem zbiorczym 85cm
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier-folia, wewnętrzne folia

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**68. Pakiet nr 7, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści pojemnik 1L o wysokości 14cm?

**Odp. Zamawiający wymaga pojemnika o wysokości min. 15cm.**

**69. Pakiet nr 7, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści pojemnik 5L w całości wykonany z polipropylenu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w Załączniku nr 1 – Formularz cenowy.**

**70. Pakiet 9, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dwuwarstwowej, jednorazowej myjki do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie

podfoliowane. Rozmiar 15 cm x 21 cm, gramatura 90g/m<sup>2</sup>. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty).Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**71. Pakiet 9, poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwuwarstwowej, jednorazowej myjki do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m<sup>2</sup>. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**72. Pakiet 9, poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowa myjka do mycia ciała nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w całości z poliestru, o rozmiarze 12cm x 20 cm, gramaturze 90g/m<sup>2</sup>. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'24 sztuki z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe, pakowanie próżniowe zmniejszające objętość przechowywanych myjek?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**73. Pakiet 9, poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**74. Pakiet 20, poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu o szerokości 38cm i długości 40m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**75. Pakiet nr 11, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści kateter do drenażu z trokarem o długości 24cm lub 25cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**76. Pakiet nr 12, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści kaczkę damską o pojemności 600 ml oraz męską o pojemności 1200 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odp. Zamawiający dopuści kaczkę damską o pojemności min. 800 ml oraz męską o pojemności min. 1000 ml, pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

**77. Pakiet nr 12, pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści słoje tulipana o pojemności 2,5L?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**78. Pakiet nr 17, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczna o rozmiarach:

| ROZMIAR<br>[G] | ROZMIAR<br>[mm] |
|----------------|-----------------|
| 24 x 3/4"      | 0,7 x 19        |
| 22 x 1"        | 0,9 x 25        |
| 20 x 1 1/4 "   | 1,1 x 32        |
| 18 x 1 3/4"    | 1,3 x 45        |
| 17 x 1 3/4"    | 1,5 x 45        |
| 16 x 1 3/4"    | 1,7 x 45        |
| 14 x 1 3/4"    | 2,0 x 45        |

**Odp. Zgodnie z SWZ.**



**79. Pakiet nr 17, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z filtrem płynu 5um oraz filtrem powietrza 0,1um?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**80. Pakiet nr 18, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**81. Pakiet nr 18, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do pobierania próbek moczu o konstrukcji wklęsłej, która umożliwi bezproblemowe połączenie ze strzykawką Luer?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**82. Pakiet nr 18, pozycja 1** - Czy Zamawiający oczekuje portu zabezpieczonego przez przypadkową kontaminacją membrany, np. w postaci okalającego kołnierza?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**83. Pakiet nr 18, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści worek do moczu oraz wieszak pakowane w opakowania foliowe?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**84. Pakiet nr 18, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści niesterylny wieszak do worków na mocz?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**85. Pakiet 20, poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu o długości 20m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**86. Pakiet 20, poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu o szerokości 60cm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**87. Pakiet nr 3, pozycja 1, 2.** Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania wykonany z PCV o stopniu twardości 75 +/-3ShA?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**88. Pakiet nr 3, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarze Ch8-10 o długości 40cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**89. Pakiet nr 3, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarze Ch12-20 o długości 60cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**90. Pakiet nr 3, pozycja 8.** Czy Zamawiający dopuści dren Kehr wykonany ze 100% silikonu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**91. Pakiet nr 3, pozycja 8.** Czy Zamawiający dopuści dren Kehr w rozmiarze 50x20cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**92. Pakiet nr 3, pozycja 8.** Czy Zamawiający dopuści dren Kehr w rozmiarze Ch9, 12, 15, 18, 21, 24?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**93. Pakiet nr 3, pozycja 9.** Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 2m?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**94. Pakiet nr 3, pozycja 12.** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a wykonany z lateksu pokrytego jednostronnie warstwą silikonu?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**95. Pakiet nr 3, pozycja 12.** Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z portem do napełnienia balonu z lateksową zastawką?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**96. Pakiet nr 4, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną w rozmiarach 4,0 do 9,5 (rozmiar co 0,5)?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**97. Pakiet nr 9, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści myjkę o grubości 0,2cm, jak dotychczas stosowana w Państwa placówce?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**98. Pakiet nr 9, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z poliestru o gramaturze 100g/m<sup>2</sup> w części przedniej oraz 70g/m<sup>2</sup> w części tylnej, jak dotychczas stosowana w Państwa placówce?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**99. Pakiet nr 9, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z 30%wiskozy i 70% poliestru, jak dotychczas stosowana w Państwa placówce?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**100. Pakiet nr 9, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści myjkę o wymiarach 17x23,5cm, jak dotychczas stosowana w Państwa placówce?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**101. Pakiet nr 14, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy bez kapturka zabezpieczającego?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**102. Pakiet nr 14, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dołączonym osobno kapturkiem?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**103. Pakiet nr 14, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z możliwością stosowania do 7 dni pod warunkiem zmiany filtrów co 24 godziny, potwierdzone oświadczeniem producenta?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**104. Pakiet nr 14, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści obwód anestetyczny rozciągliwy do 180cm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**105. Pakiet nr 14, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści obwód anestetyczny z łącznikiem prostym 22M-22M?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**106. Pakiet nr 14, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści obwód anestetyczny z ramieniem dodatkowym rozciągliwym do 120cm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**107. Pakiet nr 14, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści obwód anestetyczny nie posiadający złączki z systemem wciśnij i przekręć?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**108. Pakiet nr 14, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z możliwością stosowania do 7 dni pod warunkiem zmiany filtrów co 24 godziny, potwierdzone oświadczeniem producenta?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**109. Pakiet nr 14, pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną bez wewnętrznego uźbrowania?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**110. Pakiet nr 14, pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną w rozmiarach 1-6?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**111. Pakiet nr 14, pozycja 4, 5.** Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z PCV, bez ftalanów?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**112. Pakiet nr 14, pozycja 4, 5.** Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**113. Pakiet nr 14, pozycja 4, 5.** Czy Zamawiający dopuści maskę posiadającą blaszkę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**114. Pakiet nr 14, pozycja 4.** Czy Zamawiający dopuści zestaw dostępny w dwóch rozmiarach dla dorosłych: L i XL, do wyboru przez Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**115. Pakiet nr 14, pozycja 5.** Czy Zamawiający dopuści zestaw dostępny w dwóch rozmiarach dla dzieci: S i M, do wyboru przez Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**116. Pakiet nr 14, pozycja 6.** Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**117. Pakiet nr 14, pozycja 6.** Czy Zamawiający dopuści wytwarzanie cząsteczek o średnicy 2,0-2,2µm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**118. Pakiet nr 14, pozycja 6.** Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem o długości 2,1m?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**119. Pakiet nr 18, pozycja 1.** Czy Zamawiający odstąpi od posiadania zastawki przeciwwrotnej w łączniku, ponieważ worek posiada zastawkę antyzwrotną?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**120. Pakiet nr 18, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści komorę pomiarową usytuowaną w górnej części worka?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**121. Pakiet nr 18, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści komorę pomiarową skalowaną co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50-500ml?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**122. Pakiet nr 18, pozycja 1.** Czy Zamawiający odstąpi od mocowania kranika ku górze w otwartej zakładce?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**123. Pakiet nr 18, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści wieszak dołączony osobno?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**124. Pakiet nr 18, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści worek wykonany z półtransparentnego materiału po obu stornach worka, skalowany co 100ml od 200-2000ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**125. Pakiet nr 23, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową z wkładką?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**126. Pakiet nr 23, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową wykonaną w całości z PE?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**127. Pakiet nr 23, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarach:

| ROZMIAR | DŁUGOŚĆ (mm)                |
|---------|-----------------------------|
| 000     | 40 <sup>128.</sup><br>129.  |
| 00      | 50 <sup>130.</sup>          |
| 0       | 60 <sup>131.</sup>          |
| 1       | 70 <sup>132.</sup>          |
| 2       | 80 <sup>133.</sup>          |
| 3       | 90 <sup>134.</sup>          |
| 4       | 100 <sup>135.</sup>         |
| 5       | 110 <sup>136.</sup>         |
| 6       | 120 <sup>137.</sup><br>138. |

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**139. Pakiet nr 23, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu o wymiarze:

- Rozmiar 3: długość całkowita: 135 mm, długość robocza: 107 mm, szerokość końcówki dystalnej: 12 mm/15mm, szerokość łyżki od strony wprowadzenia rurki: 16 mm, odległość od końcówki dystalnej do końcówki światłowodu: 47 mm

- Rozmiar 4: długość całkowita: 155 mm, długość robocza: 127 mm, szerokość końcówki dystalnej: 12 mm/15mm, szerokość łyżki od strony wprowadzenia rurki: 16 mm, odległość od końcówki dystalnej do końcówki światłowodu: 54 mm

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**140. Pakiet nr 23, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu z datą ważności 3 lata?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**141. Pakiet nr 23, pozycja 2.** Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu z etykietą w języku angielskim?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**142. Pakiet nr 23, pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o długości 60cm dla rurek intubacyjnych?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**143. Pakiet nr 23, pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania podwójnie obrotowy o kącie 45°?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**144. Pakiet nr 23, pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z możliwością, ale bez konieczności rozłączenia systemu?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**145. Pakiet nr 23, pozycja 3.** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z dwoma otworami naprzemianległymi w cewniku?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**146. Pakiet 1, poz. 13-14,16,20,22.** Czy zamawiający wydzieli poz. 13-14,16,20,22 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.

**Odp. Zamawiający nie zmieni kształtu Pakietu.**

**147. Pakiet 1, poz. 13-14.** Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu ( z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**148. Pakiet 1, poz. 20.** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**149. Pakiet 1, poz. 20.** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**150. Pakiet 3, poz. 6-7,10-11,14.** Czy zamawiający wydzieli poz. 6-7,10-11,14 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.

**Odp. Zamawiający nie zmieni kształtu Pakietu.**

**151. Pakiet 3, poz. 6-7,10-11.** Czy zamawiający dopuści dren min. 200 cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**152. Pakiet 5, poz. 3.** Czy zamawiający wydzieli poz. 3 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.

**Odp. Zamawiający nie zmieni kształtu Pakietu.**

**153. Pakiet 5, poz. 3.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**154. Pakiet 5, poz. 3.** Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**155. Pakiet 6, poz. 2,7,10,13,15,17,20.** Czy zamawiający wydzieli poz. 2,7,10,13,15,17,20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odp. Zamawiający nie zmieni kształtu Pakietu.**

**156. Pakiet 6, poz. 2.** Czy zamawiający dopuści skalę co 100 ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**157. Pakiet 6, poz. 10.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**158. Pakiet 6, poz. 13.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**159. Pakiet 6, poz. 20.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**160. Pakiet 9, poz. 1.** Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkukrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości  $\pm 7\%$ , włókno poliestrowe - 100 g/m<sup>2</sup>  $\pm 5\%$ , o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**161. Pakiet 9, poz. 2.** Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkukrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości  $\pm 7\%$ , włókno poliestrowe - 100 g/m<sup>2</sup>  $\pm 5\%$ , o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**162. Pakiet 20, poz. 3.** Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**163. Pakiet 20, poz. 3.** Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**164. Pakiet 20, poz. 3.** Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**165. Pakiet 20, poz. 3.** Czy dopuści perforację co 38 cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**



**166. Pakiet 20, poz. 3.** Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odp. Zamawiający potwierdza, że w przypadku zaoferowania innej długości rolki wymagane jest przeliczenie ilości podkładu na pełne rolki z zaokrągleniem w górę.**

**167. SWZ, Pkt. X Przedmiotowe środki dowodowe.** Czy w przypadkach gdy producenci sprzętu medycznego j.u. nie nadają numerów katalogowych, Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie w Załączniku Nr 1 w kolumnie „Pełny numer katalogowy” informacji **Producent nie nadał nr. kat.?**

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**168.** Projekt umowy paragraf 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ceny brutto w przypadku ustawowej zmiany Podatku VAT?

**Odp. Zgodnie z zapisami § 2 ust. 7 Projektu Umowy.**

**169. Pakiet Nr 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 13 i 14 strzykawk kompatybilnych z pompami nie wpisanymi w menu pompy?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**170. Pakiet Nr 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 13 i 14 strzykawk tylko z logiem producenta na cylindrze?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**171. Pakiet Nr 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 16 strzykawki 100 ml z jednostronną skalą pomiarową?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**172. Pakiet Nr 3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 8 drenu Kehr wykonanego z lateksu naturalnego o długości ramion 20/40 cm w rozmiarach CH12, CH14, CH16, Ch18, CH20, CH22?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**173. Pakiet nr 3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 9 cewnik do tlenu wykonany z PVC, pakowanego w opakowanie foliowe?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**174. Pakiet Nr 6.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 pojemnika na próbkę wydzieliny o opisie poniżej?

-zestaw do pobierania próbek w postaci płynów do badań np. z wydzieliny oskrzelowej przy badaniu bronchoskopowym.

-w jego skład wchodzi: pojemnik 25 ml, skalowany co 1 ml, zakrętka z końcówkami dł. 37 i 39 cm, dodatkowa zakrętka zabezpieczająca pojemnik, dren zakończony końcówką z kontrolą siły ssania, etykieta samoprzylepna

-niepirogenny, nietoksyczny

-nie zawiera ftalanów

-sterylizowany tlenkiem etylenu

-jednorazowego użytku



**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**175. Pakiet nr 6.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 23 kaczki męskiej jednorazowej o pojemności 1500 ml?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**176. Pakiet Nr 7.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 3 wymaga zaoferowania pojemników posiadających pojemność faktyczną min 2000ml?

**Odp. Zamawiający wymaga pojemników spełniających wymagania określone w Załączniku nr 1 – Formularz cenowy.**

**177. Pakiet Nr 7.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 wymaga zaoferowania pojemników (0,7L; 1,0L; 2,0L; 5,0L;) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.**

**178. Pakiet Nr 7.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z polipropylenu? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.

**Odp. Minimalne wymagania Zamawiającego odnośnie asortymentu będącego przedmiotem zamówienia określone zostały w Załączniku nr 1 – Formularz cenowy.**

**179. Pakiet Nr 7.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

**Odp. Zamawiający wymaga asortymentu spełniającego wymagania określone w dokumentacji postępowania – Załącznik nr 1.**

**180. Pakiet Nr 7.** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 wymaga aby zaoferowane pojemniki (0,7L; 1,0L; 2,0L; 5,0L) posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

**Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.**

**181. Pakiet Nr 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 2 pojemnika 1,0l o wysokości całkowitej 120 mm?

**Odp. Zamawiający wymaga pojemnika na odpady medyczne (stoik), o wysokości min. 15cm.**

**182. Pakiet Nr 15.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 3 elektrody o średnicy 48 mm lub 54 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**183. Pakiet Nr 17.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 kaniuli dożylniej o opisie poniżej?

Gloflon Safety™ 1



Bezpieczna kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótko-terminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- cewnik wykonane z poliuretanu PUR
- zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat

| Pakowane pośrednio po 50 szt.,<br>zbiorcze karton 1 000 szt. |              | Cewnik        |               |                     |
|--|--------------|---------------|---------------|---------------------|
| Rozmiar Gauge  | Kolor        | Rozmiar (mm.) | Długość (mm.) | Przepływ (ml./min.) |
| 14   | pomarańczowy | 2.1           | 45            | 300                 |

|    |           |     |    |     |
|----|-----------|-----|----|-----|
| 16 | szary     | 1.8 | 45 | 200 |
| 17 | biały     | 1.5 | 45 | 140 |
| 18 | zielony   | 1.3 | 45 | 90  |
| 20 | różowy    | 1.1 | 33 | 61  |
| 22 | niebieski | 0.9 | 25 | 36  |
| 24 | żółty     | 0.7 | 19 | 15  |

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**184. Pakiet nr 17.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 2 zastawki o opisie poniżej? właściwości

- materiał korpusu poliwęglan (makrolon Rx1805)
- materiał zastawki silikon
- maksymalny przepływ 200 ml/min
- czas użycia do 24 godzin
- możliwość stosowania z zestawami infuzyjnymi, strzykawkami luer oraz luer-lock i innym sprzętem medycznym o końcówkach luer, bądź luer-lock
- pakowany pojedynczo w blister-pack
- sterylizowany tlenkiem etylenu



**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**185. Pakiet Nr 18.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 worka diurezy godzinowej o opisie poniżej?

- Worek do godzinowej zbiórki moczu
- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
  - pakowany pojedynczo w opakowanie blister
  - pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym
  - pojemność niewymiennego worka 2 600 ml, worek skalowany co 100ml z graficzną instrukcją obsługi
  - pojemność komory pomiarowej 500 ml z zabudowanym filtrem hydrofobowym
  - komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 4 do 50 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 50 do 150 ml co 5 ml i od 150 do 500 ml co 10 ml.
  - opróżnianie komory do worka poprzez przekręcenie komory o 90 stopni
  - odpowietrznik z hydrofobowym filtrem (w worku)
  - system By-Pass zapobiega przepiętnieniu
  - zawór antyzwrotny (pomiędzy komorą pomiarową a drenem)
  - zawór dolny typu T podwieszany ku górze w zakładce
  - zacisk ślizgowy (klamra zaciskowa)
  - łącznik z łatwym do zdezynfekowania portem do pobierania próbek z przezroczystą obudową,
  - uchylna zastawka antyzwrotna
  - możliwość podwieszenia na min. 2 sposoby w tym na elastyczne sznurki mocujące
  - wbudowany wieszak w worek na mocz
  - tylna biała ściana umożliwiającą lepszą wizualizację wypełnienia worka
  - dren jednoświatłowy o długości 120 cm, wzmacniany antyzgięciowo na odcinku 25mm.
  - nie zawiera lateksu



**Odp. Dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.**

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

**Odp. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek właściwego wykonania dostawy. Zamawiający na każdym etapie realizacji umowy może zwrócić się do Wykonawcy o potwierdzenie i udokumentowanie spełniania wymaganych warunków magazynowania i transportowania oferowanych wyrobów medycznych.**

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

**Odp. Zamawiający potwierdza, że art. 14, pkt 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, dystrybutorzy zobowiązani są do zapewnienia dla dostarczanych wyrobów medycznych warunków przechowywania i transportu aby były zgodne z warunkami określonymi przez producenta.**

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

**Odp. Zamawiający nie wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu.**

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

**Odp. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek właściwego wykonania dostawy. Jeżeli Wykonawca uzna za właściwe (czyli z zachowaniem wymaganych warunków, w tym określonych przez producenta) wykonanie dostawy za pomocą standardowej usługi kurierskiej, Zamawiający nie wyklucza takiej możliwości. Zamawiający przypomina, że skoro Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. obowiązek w zakresie spełniania warunków transportu nakłada na dystrybutorów, to oni winni ocenić czy wykonywanie dostaw spełni wymogi w/w przepisów prawa.**

**190.** Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004r. 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?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF, jednak nie widzi potrzeby wprowadzania zmian do zapisów umowy.**

**191.** W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**192.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Za niewykonanie lub niewłaściwe wykonywanie Umowy (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Dostawca) lub uchybienie terminom, o których mowa w niniejszej Umowie (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności za które wyłączną odpowiedzialność ponosi

Dostawca), Odbiorca jest uprawniony do żądania od Dostawcy zapłaty na swoją rzecz kar pieniężnych, na podstawie art. 3531 w zw. z art. 473 § 1 Kodeksu Cywilnego w nw. przypadkach:

- a) w razie opóźnienia w dostawie lub w jej części (tj. złożonego zamówienia) w tym w dostawie na podstawie zamówienia awaryjnego, lub dostarczenia niezgodnie z zamówieniem - w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć **10%** wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy,
- b) w razie niedostarczenia przedmiotu umowy w całości lub jej części (tj. złożonego zamówienia) - w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
- c) w razie wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej z przyczyn zawinionych leżących po stronie Dostawcy, zobowiązany jest on do zapłaty na rzecz Odbiorcy kary umownej w wysokości **10%** wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

**Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**193.** Wnosimy o dopuszczenie w **Pakiecie nr 10 poz. nr 1** drewna o śr. wew. 7 mm (taki jak obecnie dostarczany do Zamawiającego) spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**194.** § 2. Ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania faktury mailem w dniu dostawy towaru, ponieważ towar wysyłany jest bezpośrednio z magazynu, natomiast dokumenty, w tym faktura – z siedziby spółki.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**195.** Część X SWZ pkt.4. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu z X części SWZ na zapis zgodny z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019: „Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. W nawiązaniu do brzmienia art. 106 ust. 3. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria. Brak zgody na powyższe może spowodować liczne odrzucenia ofert, unieważnienie a w konsekwencji przedłużający się czas i koszt trwania postępowania.”

**Odp. Zgodnie z zapisami SWZ oraz ogłoszenia o zamówieniu „Zamawiający nie przewiduje wezwania do złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie przedmiotowych środków dowodowych, jeżeli Wykonawca nie złoży ww. przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne”.**

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i stanowią jej integralną część. Pozostałe warunki SWZ pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy Pzp niniejsze wyjaśnienia do SWZ zamieszczone zostały na stronie postępowania, tj. <https://platformazakupowa.pl/transakcja/767243>.

Prezes Zarządu  
Brygida Schlueter-Górska