



**INFORMACJA NR 6 DLA WYKONAWCÓW**

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a, działając na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa materiałów różnych*”

**Pytanie nr 1 - Pakiet 1 - poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści serwetę bibułowo-foliową 51x160cm a25 zakozetkową, perforowana na rolce.

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.***

**Pytanie nr 2 - Pakiet 1 - poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę bibułowo-foliową 33x50cm a50, perforowaną, na rolce, niejałową?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.***

**Pytanie nr 3 - Pakiet 6 - poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści maski medyczne o następującej charakterystyce:

- skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) -  $\geq 98\%$
- ciśnienie różnicowe -  $25 \pm 5$  Pa/cm<sup>2</sup>
- 3 warstwy włókniny polipropylenowej nie uczulającej i nie podrażniającej
- uchwyty elastyczne do zamocowania maski na twarzy
- zakładki umożliwiające dopasowanie do kształtu twarzy
- wkładka modelująca na nos
- wyrób medyczny klasa I
- maska medyczna typ II wg EN 14683
- opakowanie a 50

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.***

**Pytanie nr 4 – dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 11 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

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

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.***

**Pytanie nr 5 - Pakiet 5 - poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na stół operacyjny o następujących parametrach:

Rozmiar: 225 cm x 101 cm  $\pm 2$ cm

Rozmiar rdzenia chłonnego: 200 cm x 50 cm  $\pm 2$ cm

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy rozmiar. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozmiaru rdzenia chłonnego.***



**Pytanie nr 6 - Pakiet 5 - poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści warstwę spodnią pełnobarierową, antypoślizgowa wykonaną z folii polietylenowej (warstwa prześcieradła która ma bezpośrednią styczność ze stołem operacyjnym).

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 7 - Pakiet 5 - poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 102x 152 cm?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 8- Pakiet 5 - poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 80x200cm?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 9 - Pakiet 5 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji jednorazowego, niepylnego wysokochłonnego, nieuczulającego podkładu higienicznego na stół operacyjny wykonanego z polipropylenu, poliestru oraz SAP. Podkład zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego niebieskiego laminatu. Wymiary prześcieradła 101 cm (+/- 2 cm) x 228 cm (+/- 2 cm). Warstwa chłonna o wymiarach - długość 190 cm (+/- 1cm) i szerokość 50 (+/- 1 cm). Wchłaniałość (badanie z wykorzystaniem wody) co najmniej 5600 g/m<sup>2</sup> potwierdzona badaniami akredytowanego laboratorium. Chłonność wg WSP 010.1.R3 and ISO9073-6 soli fizjologicznej 2,85l. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu (opatrzone nazwą produktu lub wytwórcy). Wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 10 - Pakiet 5 - poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji niepylącego poliestrowego prześcieradła o wymiarach 101 m (+/- 2 cm) na 203 cm (+/-3 cm) w kolorze białym. Prześcieradło wykonane z miękkiej włókniny o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup>. Produkt przebadany na rozdieranie zgodnie z metodą ASTM D5733. Prześcieradło przeznaczone jest również do transportu pacjenta o udźwigu minimum 220 kg.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 11 - Pakiet 1- poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8mt perforacja co 38 cm ?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 12 - Pakiet 1- poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 ?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 13 - Pakiet 1- poz. 2**

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm ?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 14 - Pakiet 1- poz. 2**

Czy dopuści perforację co 38 cm?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 15 - Pakiet 1- poz. 2**

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?





*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 16 – dotyczy realizacji umowy**

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

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.*

**Pytanie nr 17– dotyczy wzoru umowy.**

Prosimy o modyfikację zapisów § 9 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 18– dotyczy wzoru umowy.**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”? Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 19– dotyczy wzoru umowy.**

Dotyczy wzoru umowy:

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o zmianę postanowień § 9 ust. 1 „wzoru umowy”, w taki sposób, aby uzyskał on brzmienie:

...”1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

1) za zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,2% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki,

2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości 0,5% wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki;

3) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w wysokości 10% wartości umowy brutto niezrealizowanej części umowy;

4) z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od zakupu towaru określonego w pakiecie w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę towaru niezgodnego z ofertą - w wysokości 10% wartości brutto pakietu....”

W ocenie wykonawcy procentowo określone kary mają charakter wygórowany i poprzez ich wysokość nie mają charakteru prewencyjnego ale charakter represyjny, a w razie ich naliczenia prowadziłby do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego, który w przypadku uchybienia w obowiązkach wykonawcy nie ponosi szkody.

W zakresie niedopuszczalności zastrzeżenia kary umownej jako rażąco wygórowanej odwołać należy się poglądu zaprezentowanego w wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 30 listopada 2017 r. sprawie KIO 2219/17, gdzie wskazano, że:

„Nie jest przy tym dozwolone zastrzeżenie we wzorcu umownym kary umownej rażąco wygórowanej (tak też: wyrok Sądu Najwyższego z dnia 25 maja 2007 r., sygn. akt: I CSK 484/06). O tym, czy w danym wypadku można mówić o karze umownej rażąco wygórowanej, nie może sama przez się decydować jej wysokość przyjęta procentowo w określonym akcie prawnym, lecz przede wszystkim stosunek, w jakim do





siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie dłużnika. 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. Kara umowna może być „rażąco wygórowana” już w chwili jej zastrzeżenia lub stać się taką w następstwie późniejszych okoliczności, do których można przykładowo zaliczyć to, że szkoda wierzyciela jest znikoma, skutkiem czego zachodzi rażąca dysproporcja pomiędzy jej wysokością a wysokością należnej kary (tak też: Gudowski Jacek (red.), Kodeks cywilny. Komentarz. Księga trzecia. Zobowiązania, 2013). Izba zważyła, że Zamawiający konstruując postanowienia dotyczące kar umownych wypaczył w istocie ich rzeczywisty cel jakim jest naprawienie szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, czym naruszył przepisy kodeksu cywilnego. Uprawnienie Zamawiającego do konstruowania zapisów umownych w sprawie zamówienia publicznego nie może być nadużywane i prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego poprzez ustalenie rażąco wygórowanych kar umownych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 20 – dotyczy załącznika nr 4 do SWZ**

W związku z tym, iż cytowane w treści Załącznika nr 4 do SWZ odnoszą się do nie obowiązującej już ustawy o wyrobach medycznych z 2010r. , prosimy o jego zmodyfikowanie aby zapisy SWZ były zgodne z obowiązującymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7.04.2022r.

**Odpowiedź: W załączniku nr 4 została przywołana ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974).**

**Pytanie nr 21 – Pakiet 3-poz.2**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 pojemnika wykonanego z PP przeznaczonego na wycinki chirurgiczne, posiadającego deklarację CE IVD ze szczelnym zamknięciem, pokrywka zakręcana, o poj. 120 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. 2 pojemników o powyższej specyfikacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 22 – Pakiet 3-poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 pojemnika wykonanego z PP przeznaczonego na wycinki chirurgiczne, posiadającego deklarację CE IVD ze szczelnym zamknięciem, pokrywka na wcisk, o poj. 366 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 23 – Pakiet 3-poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 pojemnika wykonanego z PP przeznaczonego na wycinki chirurgiczne, posiadającego deklarację CE IVD ze szczelnym zamknięciem, pokrywka zakręcana, o poj. 200 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. 3 pojemników o powyższej specyfikacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 24 – Pakiet 3-poz.4**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 pojemnika wykonanego z PP przeznaczonego na wycinki chirurgiczne, posiadającego deklarację CE IVD ze szczelnym zamknięciem, pokrywka na wcisk, o poj. 520 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. 4 pojemników o powyższej specyfikacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 25 – Pakiet 3-poz.5**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5 pojemnika wykonanego z PP przeznaczonego na wycinki chirurgiczne, posiadającego deklarację CE IVD ze szczelnym zamknięciem, pokrywka na wcisk, o poj. 1200 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. 5 pojemników o powyższej specyfikacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**





**Pytanie nr 26 – Pakiet 3-poz.6**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 6 pojemnika wykonanego z PP przeznaczonego na wycinki chirurgiczne, posiadającego deklarację CE IVD ze szczelnym zamknięciem, pokrywka na wcisk, o poj. 2300 ml.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. 6 pojemników o powyższej specyfikacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 27 – Pakiet 3-poz.7**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 7 pojemnika wykonanego z PP przeznaczonego na wycinki chirurgiczne, posiadającego deklarację CE IVD ze szczelnym zamknięciem, pokrywka na wcisk, o poj. 5600ml.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. 7 pojemników o powyższej specyfikacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 28 – Pakiet 3-poz.8**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaoferowania osobnych etykiet i dopuszczenie w pozycji 1 – 7 pojemników do badań histopatologicznych posiadających na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, nr badania, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia, poniżej puste miejsca na wpisanie innych danych.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”  
Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.:

„Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Dodatkowo zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, iż w obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi. Zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

*Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 3 wymaga zaoferowania pojemników do badań histopatologicznych z osobną etykietą.*

**Pytanie nr 29 – Pakiet 3 - poz. 8**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników bez etykiety, które nie są wyrobem medycznym.

*Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 3 wymaga zaoferowania pojemników do badań histopatologicznych będących wyrobem medycznym.*





**Pytanie nr 30 – Pakiet 3-poz.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dostaw pojemników bez etykiety, będących wyrobem medycznym, w następujących opakowaniach zbiorczych:

Poz.1: opakowanie 100 szt.

Poz.2: opakowanie 50 szt. lub 100 szt.

Poz.3 i 4: opakowanie 100 szt.

Poz.5: opakowanie 50 szt.

Poz.6: opakowanie 30 szt.

Poz.7: opakowanie 25 szt.

Etykiety spełniające wymogi SWZ będą dostarczane osobno.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 31 – Pakiet nr 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści pokrycie higieniczne z perforacją co 38 cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

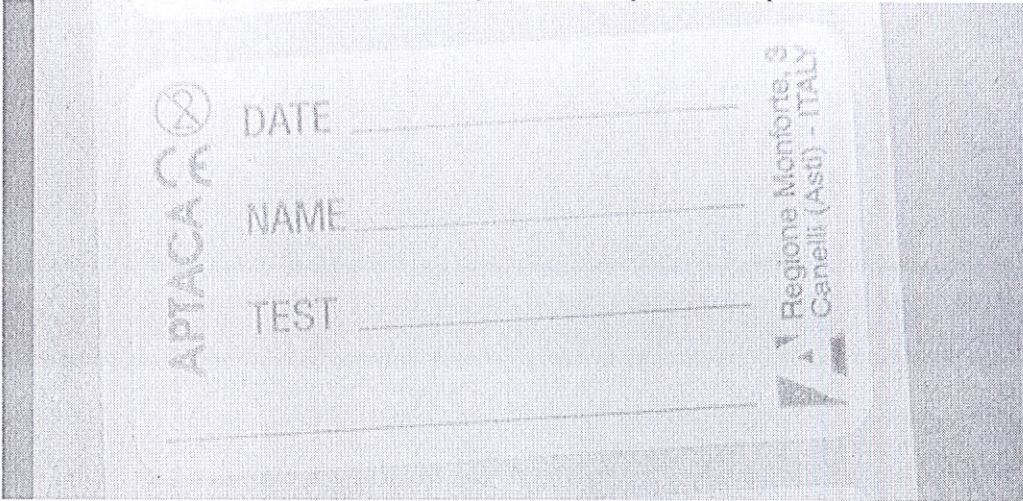
**Pytanie nr 32 – Pakiet nr 3, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik pp na wycinki chirurgiczne ze szczelnym zamknięciem o pojemności 2300 ml?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 33 – Pakiet nr 3, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści etykiety w rozmiarze 35x22 mm z miejscem do wypisania daty, nazwiska i testu takie jak niżej załączone, pakowanej a'1000 z odpowiednim przeliczeniem ilości?



*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 34 – Pakiet nr 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, pokryty hydrofilną włókniną o gramaturze 15g/m<sup>2</sup> na całej powierzchni. Wkład chłonny o gramaturze 126g/m<sup>2</sup>, Warstwa spodnia o gramaturze 70g/m<sup>2</sup> wykonana z włókniny polipropylenowej wzmocnionej foli. Waga podkładu 295 g. Rozmiar 210x80 cm (wkład chłonny 200x60) Chłonność 1,5 litra, zapewnia trwale zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*





**Pytanie nr 36 –Pakiet nr 5, pozycja 1**

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

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 37 –Pakiet nr 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm  $\pm 2,5$  cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>, o chłonności 3820,18 ml, w opakowaniu 10 szt.?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 38 –Pakiet nr 5, pozycja 1**

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

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 39 –Pakiet nr 5, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło do przykrycia pacjenta w rozmiarze 110 x 210cm, składające się z warstwy zewnętrznej wykonanej z włókniny polipropylenowej 25 g/m<sup>2</sup> w kolorach zielonym i niebieskim oraz warstwy wewnętrznej z poliestru, z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw, ze szwami ultradźwiękowymi, niepalne?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 40 –Pakiet nr 11**

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki, wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny (25 g/m<sup>2</sup>+ 25 g/m<sup>2</sup>+ 25 g/m<sup>2</sup>), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm, wymiary gumek 16,5 cm, długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm, zgodną z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II– poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm<sup>2</sup> , czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 41 –Pakiet nr 11**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 6000 opakowań?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.*

**Pytanie nr 42 –Pakiet nr 7 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści czujniki o długości kabla ok. 90 cm? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania bez żadnych zastrzeżeń

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

**Pytanie nr 43 –Pakiet nr 7 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści czujniki, które mogą być używane do monitorowania w niskiej perfuzji i ruchu, co jest potwierdzone stosownym oświadczeniem producenta, dołączonym do oferty? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania bez żadnych zastrzeżeń.

*Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania w pakiecie 7 poz. 1 czujników o powyższej specyfikacji. Albowiem wiedza na temat możliwości stosowania czujników w niskiej perfuzji i ruchu jest wiedzą niezbędną dla pojedynczego użytkownika, stąd potrzeba informacji w ogólnie dostępnej instrukcji, a nie oświadczenie producenta. W instrukcji obecnie stosowanych czujników, na które powołuje się Wykonawca, jest wyraźny zapis o przeciwwskazaniu do używania w/w czujników w niskiej perfuzji i ruchu.*



## WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

### Pytanie nr 44 –Pakiet nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści czujniki z równoważnym zabezpieczeniem do opisanej miedzianej osłony Fardaya, tj. czujniki z fotodetekтором spełniające normę EN 60601-1-2:2015 dotyczącą standardów kompatybilności elektromagnetycznej, co potwierdzone jest przez niezależną jednostkę notyfikowaną? Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania bez żadnych zastrzeżeń.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 7 poz. 1 czujników o powyższej specyfikacji, pod warunkiem udostępnienia wspomnianych dokumentów potwierdzających równoważność wymaganego zabezpieczenia interferencyjności elektromagnetycznej.*

### UWAGA:

**Zamawiający uzupełnia odpowiedź na pytanie z informacji nr 3 dla Wykonawców z dnia 19-12-2022 tj.:**

Dotyczy Pakiet nr 7 poz. 4

prosimy o odstąpienie od wymogu czujnik sterylny i dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych

prosimy o dopuszczenie czujników dla noworodków poniżej 3 kg lub dorosłych powyżej 30kg

prosimy o dopuszczenie czujników z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie 70-100% (<70% nieokreślona)

**Odpowiedź:** *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

*Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.*

KIEROWNIK DZIAŁU  
Zaopatrzenia i Usług Publicznych  
*Romana Komora*

STARSZY SPECJALISTA  
ds. Zamówień Publicznych

*inż. Monika Wyciechowska*