



Gliwice 2021-05-20

Wyjaśnienia treści SWZ do postępowania na dostawy wyrobów medycznych jednorazowego użycia (nr sprawy: 68-PN-21)

1. Zamawiający w pakiecie 25 pozycji 2 wyspecyfikował zgłębnik z niebieską linią kontrastującą pod RTG. Czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga, aby zgłębnik posiadał nie mniej niż 3 cieniодajne linie kontrastujące w promieniach RTG, które ułatwią prawidłowy odczyt położenia zgłębnika na zdjęciu RTG? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
 - **Zamawiający dopuszcza powyższe – nie stanowi to wymogu.**
2. Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycja 3, wymaga zgłębnika gastrostomijnego, zawierającego zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, która umożliwi jego trwałe umocowanie i kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (90 stopni), co zmniejsza ryzyko jego przypadkowego wyrwania? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
 - **Zamawiający wymaga powyższego.**
3. Produkt wyspecyfikowany w pakiecie 25 pozycji 6 nie jest już produkowany. W związku z powyższym prosimy o jego wyłączenie z pakietu.
 - **Zamawiający postanawia o wykreśleniu ww. pozycji,**
4. Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycja 8, wymaga zestawu PEG, zawierającego zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, która umożliwi jego trwałe umocowanie i kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (90 stopni), co zmniejsza ryzyko jego przypadkowego wyrwania? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
 - **Zamawiający wymaga powyższego.**
5. Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycja 10, oczekuje strzykawki Enteralnej z zakończeniem niecentrycznym, 60 ml z końcówką EnFit? Producent informuje, że cały asortyment do żywienia dojelitowego posiada zakończenia EnFit. Producent nie posiada strzykawek z zakończeniem EnLock.
 - **Zamawiający dopuszcza powyższe – nie stanowi to wymogu.**
6. Pakiet nr 1, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny szczoteczkę z funkcją jednoczesnego szczotkowania, płukania oraz odsysania, wykonaną z polipropylenu, posiadającą dwa otwory odsysające – od strony włosia oraz w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem, z łącznikiem do kontrolowanego odsysania ściętym pod kątem 45° pozwalającym na manualną regulację siły ssania, posiadającą miękkie włosie, dzięki któremu podczas szczotkowania można usunąć nalot znajdujący się na zębach, nie podrażniając przy tym dziąseł, z drugiej strony szczoteczki znajduje się delikatnie szorstka gąbka, która umożliwi oczyszczenie powierzchni języka, z długim uchwytem ułatwiającym manipulację w obrębie jamy ustnej, niezawierającą lateksu, pakowaną pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe?
 - **Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że szczoteczki są wykonane z jednolitego odlewu zabezpieczającego przed wypadaniem włosia.**
7. Pakiet nr 1, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny szczoteczkę z funkcją jednoczesnego szczotkowania, płukania oraz odsysania, wykonaną z polipropylenu, posiadającą dwa otwory odsysające – od strony włosia oraz w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem, z łącznikiem do kontrolowanego odsysania ściętym pod kątem 45° pozwalającym na manualną regulację siły ssania, posiadającą miękkie włosie, dzięki któremu podczas szczotkowania można usunąć nalot znajdujący się na zębach, nie podrażniając przy tym dziąseł, z drugiej strony szczoteczki znajduje się delikatnie

szorstka gąbka, która umożliwi oczyszczenie powierzchni języka, z długim uchwytem ułatwiającym manipulację w obrębie jamy ustnej, niezawierającą lateksu, pakowaną pojedynczo w opakowanie foliowe?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że szczoteczki są wykonane z jednolitego odlewu zabezpieczającego przed wypadaniem włosia.**

8. Pakiet nr 1, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny pojedynczy zestaw składający się z szczoteczki z funkcją odsysania, saszetki z 0,12% roztworem chlorhexydyny 10ml, saszetki z żelem nawilżający jamę ustną, aplikatorem gąbkowym oraz kieliszkiem, gdzie szczoteczka wykonana jest z dwóch połączonych ze sobą elementów o konstrukcji zapobiegającej przypadkowemu wypadaniu włosia, z miękką atraumatyczną końcówką z funkcją odsysania góra – bok (od strony włosia), posiadającą gąbkę na górnej powierzchni, z główką aplikatora wykonaną z miękkiej pianki bez funkcji odsysania?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że szczoteczki są wykonane z jednolitego odlewu zabezpieczającego przed wypadaniem włosia.**

9. Pakiet nr 1, pozycja nr 2 – Czy w przypadku dopuszczenia opisu powyżej zamawiający zgodzi się na tożsamy zestaw niezawierający kieliszka?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

10. Pakiet nr 1, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do dobowej higieny jamy ustnej w formie dyspensera z możliwością postawienia na stoliku, który umożliwi pobieranie zestawów we właściwej kolejności. W skład zestawu wchodzi:

- 2x Szczoteczka do zębów z możliwością odsysania z możliwością regulacji siły odsysania, wykonana jest z dwóch połączonych ze sobą elementów o konstrukcji zapobiegającej przypadkowemu wypadaniu włosia
 - 2x Płyn bezalkoholowy do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny
 - 4x Roztwór płynu do płukania z 1,5% nadtlenu wodoru
 - 4x Gąbka wykonana z miękkiej pianki o pofalowanej powierzchni ułatwiającej nanoszenie roztworów do higieny jamy ustnej oraz umożliwiającej delikatne czyszczenie z funkcją odsysania z możliwością regulacji siły odsysania z zagiętą końcówką
 - 6x Aplikator gąbkowy do nawilżania
 - 6x Żel nawilżający do ust na bazie wodnej
- Każde pojedyncze opakowanie pełni funkcję pojemnika na płyn?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

11. Pakiet nr 1, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do dobowej (co 8h) higieny jamy ustnej w formie dyspensera z możliwością postawienia na stoliku, który umożliwi pobieranie zestawów we właściwej kolejności. W skład zestawu wchodzi:

2 opakowania każde składające się z:

- 1x Szczoteczka do zębów z możliwością odsysania z możliwością regulacji siły odsysania i gąbką na górnej powierzchni pokryta dwuwęglanem sodu, wykonana jest z dwóch połączonych ze sobą elementów o konstrukcji zapobiegającej przypadkowemu wypadaniu włosia
 - 1x Roztwór płynu do płukania z 0,12% roztworem chlorheksydyny
 - 1x Aplikator gąbkowy do nawilżania pokryty dwuwęglanem sodu
 - 1x Żel nawilżający do ust na bazie wodnej
- 1 zestaw składający się z:
- 1x Gąbka wykonana z miękkiej pianki o pofalowanej powierzchni ułatwiającej nanoszenie roztworów do higieny jamy ustnej oraz umożliwiającej delikatne czyszczenie z funkcją odsysania z możliwością regulacji siły odsysania z zagiętą końcówką
 - 1x Roztwór płynu do płukania z 0,12% roztworem chlorheksydyny
 - 1x Aplikator gąbkowy do nawilżania pokryty dwuwęglanem sodu
 - 1x Żel nawilżający do ust na bazie wodnej?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

12. Pakiet nr 3, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maskę wykonaną z PCV, niezawierającą ftalanów?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

13. Pakiet nr 3, pozycja nr 1 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „wyprofilowany zachyłek nosowy, pozbawiona blaszki (możliwość stosowania w środowisku MRI)?”
 - **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
14. Pakiet nr 3, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy dwuświatłowy?
 - **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
15. Pakiet nr 5, pozycja nr 1, 2 – Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną skalowaną co 1 cm?
 - **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
16. Pakiet nr 5, pozycja nr 4 – Czy zamawiający wymaga łyżek zgodnych z zielonym standardem?
 - **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
17. Pakiet nr 5, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści łyżki typu Miller w rozmiarze 0, 1, 2 oraz typu Macintosh w rozmiarze 1, 2, 3, 4?
 - **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
18. Pakiet nr 5, pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści jednorazową prowadnicę do trudnych intubacji?
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
19. Pakiet nr 5, pozycja nr 17 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 150 mm?
 - **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
20. Pakiet nr 5, pozycja nr 17 – Czy zamawiający dopuści igły w rozmiarze 11G?
 - **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
21. Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli: z Pakietu nr 12 pozycję nr 1, 2, 4, 5, 6, 9, 15, 16 w jedno osobne zadanie (np. Pakiet nr 12a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a dzięki temu Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę. Prosimy także o dopuszczenie poniższych:
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
22. Pakiet 12, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści pętle, dostępne w wersji wyłącznie półsztywnej, wyłącznie owalne - o średnicy otwarcia 10mm, 15mm, 25mm, 32mm i długości roboczej 230cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
23. Pakiet 12, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści pętle, dostępne w wersji wyłącznie półsztywnej, wyłącznie owalne - o średnicy otwarcia 10mm, 15mm, 25mm, 32mm i długości roboczej 230cm, pakowane po 10 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
24. Pakiet 12, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści igły o długości roboczej 230cm i średnicy osłonki wyłącznie 2,4mm, o średnicy ostrza 21G i 23G, dostępne wyłącznie z przezroczystą osłoną? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
25. Pakiet 12, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę dostępną w długości roboczej wyłącznie 230cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
26. Pakiet 12, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę o szerokości rozwarcia ramion 16mm, dostępną w długości roboczej 230cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

27. Pakiet 12, poz. 9. Czy Zamawiający dopuści szczypce biopsyjne jednorazowe:

- średnica szczęk 1,8mm, długość robocza 160cm, łyżeczki z podwójnym okienkiem, owalne gładkie, bez możliwości wykonania biopsji stycznej;
 - średnica szczęk 2,3mm, długość robocza 160, 180 i 230cm (do wyboru Zamawiającego), łyżeczki z podwójnym okienkiem, owalne gładkie (z igłą lub bez) i z ząbkami na całym obwodzie (z igłą lub bez), możliwość wykonania biopsji stycznej;
 - średnica szczęk 3,0mm, długość robocza 230cm, łyżeczki z podwójnym okienkiem, owalne gładkie, bez możliwości wykonania biopsji stycznej;
- Kleszcze powleczone PE i substancją hydrofilną, z markerami głębokości na powleczeniu, pakowane po 10 sztuk?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

28. Pakiet 12, poz. 10. Czy Zamawiający dopuści siatkę z nylonu, o wymiarach 35mm x 51,5mm, średnicy osłonki 2,4mm, pakowaną po 10 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

29. Pakiet 12, poz. 15. Czy Zamawiający dopuści ustnik o wymiarze otworu głównego 22mm x 27mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

30. Pakiet nr 16 Ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na wybrane pozycje.

W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki oraz ograniczona dostępność rękawic. Państwa zgoda da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, co przedłoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Brak takiej zgody silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w Pakiecie, stawiając ich w uprzywilejowanej pozycji co narusza dyscyplinę finansów publicznych art. 17.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

31. Pakiet nr 16 poz. 5 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

- a) w rozmiarach S, M, L, XL;
- b) długość min 240 mm;
- c) gładkie z tekturą na końcach palców;

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 (metoda badania wykorzystująca bakteriofag Phi-x174 norma równoważna do ASTM F 1671), ASTM D 6978 (31 substancji cytostatycznych).

- W odpowiedzi na poszczególne ppkt.:

- a) Zamawiający wyraża zgodę;
- b) Zamawiający wyraża zgodę;
- c) zamiast normy ASTM F 1671 zamawiający dopuszcza normę EN ISO 374-5:2016 Virus.

32. Pakiet 7, poz. 10

- Czy zamawiający wydzielili poz.10 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.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
 - **Zamawiający wyraża zgodę.**
33. Pakiet 9, poz. 2-4,9,26 Czy zamawiający wydzieli poz. 2-4,9,26 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.
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
34. Pakiet 9, poz. 2,4 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?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
35. Pakiet 9, poz. 3 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe – nie stanowi to wymogu.**
36. Pakiet 9, poz. 2-4
- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
 - Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe – nie stanowi to wymogu.**
37. Pakiet 9, poz. 9
- Czy zamawiający dopuści przyrząd także bez skrzydełek dociskowych?
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
- 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?
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
- Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe – nie stanowi to wymogu.**
- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe – nie stanowi to wymogu.**
38. Pakiet 9, poz. 26 Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
39. Pakiet 10, poz. 5-6 Czy zamawiający wydzieli poz.5-6 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.
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
40. Pakiet 10, poz. 5-6

- Czy zamawiający dopuści koreczki kombi w kolorze tylko niebieskim i czerwonym, natomiast koreczki zwykle w kolorze białym ?
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
- 41. Pakiet 11, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
- 42. Pakiet 11, poz. 5-6 Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy niesterylny o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok /5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm , worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?
 - **W pozycji 5 Zamawiający dopuszcza, natomiast w poz. 6 nie wyraża zgody.**
- 43. Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 10 , poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 10 z pakietu 10 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
- 44. Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 14 , poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:
 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 bezpiecznych nakłuwaczy jednorazowego użytku Easy lance 21G o głębokości nakłucia 1,8mm? Automatyczny nakłuwacz z ostrzem szlifowanym w trzech płaszczyznach, służy do bezbolesnego pobierania próbek krwi kapilarnej. Nakłuwacz jest dogodny dla osób prawo- i leworęcznych.
 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 2 bezpiecznych nakłuwaczy jednorazowego użytku Easy lance 21G o głębokości nakłucia 2,4mm? Automatyczny nakłuwacz z ostrzem szlifowanym w trzech płaszczyznach, służy do bezbolesnego pobierania próbek krwi kapilarnej. Nakłuwacz jest dogodny dla osób prawo- i leworęcznych.
 - **Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych warunków w SWZ.**
- 45. Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 39 , poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 28 z pakietu 39 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
- 46. Pytanie nr 1 Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 pozycja 2 dopuści worek laparoskopowy o pojemności 1600 ml przy pozostałych parametrach bez zmian?
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
- 47. Pytanie nr 2 Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 pozycja 3 dopuści worek laparoskopowy kompatybilny z trokarem 12 mm o pojemności 1600 ml , o rozmiarach 19,05 x 24,13 cm przy pozostałych parametrach bez zmian?
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

48. Pytanie nr 3 Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 pozycja 4 dopuści worek laparoskopowy kompatybilny z trokarem 10 mm o pojemności 225 ml, o rozmiarach 10,16 x 12,70 cm przy pozostałych parametrach bez zmian?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

49. Prosimy o doprecyzowanie czy w związku z faktem iż zamawiający wymaga dostarczenie elektrod kompatybilnych z diatermiami ERBE zamawiający wymaga :

A) W pozycji 1 elektrody neutralnej dwudzielnej z równymi półwkami o powierzchni 85cm² wraz z dodatkowa powierzchnią 23cm² oddzieloną elektrycznie i mechanicznie od obu półówek elektrod . Elektroda wykonana na flauszu przepuszczalnym dla powietrza. Elektrody przeznaczone dla pacjentów od 5kg wzwyż.
B) W pozycji 2 elektrody neutralnej niedzielonej o powierzchni 40cm² przeznaczonej dla pacjentów poniżej 5kg.

- **W pytaniu A) Zamawiający dopuszcza powyższe – nie stanowi to wymogu dla pytania B) Zamawiający postanawia o zmianie opisu w pozycji 2 pakietu 31 na następujący: "Elektroda neutralna nie dzielona przeznaczona dla pacjentów poniżej 5kg i kompatybilna z aparatem firmy ERBE typ: VIO300D."**

50. PYTANIE 1 DOTYCZY PAKIETU NR 31 POZ.1 Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, o wymiarach 117 x 163,5 mm, o powierzchni aktywnej/przewodzącej 103cm², o powierzchni ogólnej 168cm², wykonana na podłożu z wodoodpornej, elastycznej pianki, powierzchnia absorbująca wilgoć, w części przewodzącej pokryta hydrożelem, uniwersalna dla dzieci i dorosłych?

- **Zgodnie z wyjaśnieniami w pozycji 49.**

51. **Pakiet nr 21 – dializatory**

- Pyt. 1 – Czy Zamawiający w pakiecie numer 21, pozycjach 1-4 dopuści: dializatory z błony polieterosulfon (PES), pozostałe parametry zgodne z SWZ?
- Pyt. 2 – Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 21 pozycji nr 4 do oddzielnego pakietu?
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

52. Pakiet 14 poz. 1, 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Nakłuwaczy automatycznych igłowych w opakowaniu handlowym 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 80 opakowań ?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

53. Dot. projektu umowy §5 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

54. Dot. projektu umowy §5 ust. 10 Wnosimy o wykreślenie z umowy zapisu §5 ust.10.

Dot. projektu umowy §5 ust. 10 W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej wnosimy o modyfikację zapisów §5 ust.10 na następujący :

„10. W przypadku braku realizacji zamówienia w terminie określonym w umowie, Zamawiający dokona interwencyjnego zakupu. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną dostawy ustaloną w Umowie. Różnica w cenie nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego asortymentu wynikającej z załącznika nr 1 do niniejszej umowy”

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umownych.**

55. Dot. projektu umowy §7 ust. 1 Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisów w sposób następujący:

1. Oprócz przypadków wymienionych w przepisach ustawy Kodeks cywilny, stronom przysługuje prawo odstąpienia od umowy w następujących sytuacjach:

a. nieterminowa **3-krotna** następująca kolejno po sobie realizacja dostaw,

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższą modyfikację.**

56. Dot. wzoru umowy

Zwracam się z prośbą o dodanie poniższych zapisów do treści istotnych warunków umowy:

SILA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

57. Dot. wzoru umowy §8

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracam się z prośbą o dodanie w § 8 ustępu 7 o następującej treści:

1. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §8 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

58. Pakiet 11 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kieliszków do podawania leków w opakowaniu handlowym a' 80 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 1463 opakowania?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

59. Pakiet 11 poz. 2 Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekują 90 opakowań po 100 sztuk szpatulek?

- **Zamawiający potwierdza.**

60. Pakiet 11 poz. 3 Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie czy wziernik ma pasować do otoskopu czy ma być oddzielnym produktem?

- **Do otoskopu.**

61. Pakiet 11 poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pojemnika na kał w opakowaniu handlowym 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 3 pełne opakowania?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

62. Pakiet 11 poz. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pojemnika na mocz w opakowaniu handlowym 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 60 opakowań?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

63. Pakiet 11 poz. 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pojemnika na mocz sterylny w opakowaniu handlowym 96 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 10 pełnych opakowań?
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
64. Pakiet 13
- a. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie worków o pojemności 1500 ml, worek wykonany w całości ze wzmocnionego materiału.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
- b. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie worków wykonanych w całości ze wzmocnionego materiału.
- **Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.**
- c. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie worków o pojemności 1500 ml, kompatybilnego z trokarem 15 mm, worek wykonany w całości ze wzmocnionego materiału.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
- d. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie worków o pojemności 800 ml, worek wykonany w całości ze wzmocnionego materiału.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
- e. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie worków o pojemności 215 ml, kompatybilnego z trokarem 10 mm, worek wykonany w całości ze wzmocnionego materiału.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
- f. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie klipsownic o długości 33 cm, rozwarcie klipsa 5,5 mm, długość zamknięcia 9 mm.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
- g. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie grasperów o długości 33 cm, bransze ząbkowane.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
- h. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie grasperów o długości 43 cm, bransze ząbkowane
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
65. Pakiet 15 Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie przewodnika o długości 200 cm.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
66. Pakiet 23 Z jakim rodzajem klipsownicy firmy Aesculap mają być kompatybilne klipsy z pozycji 2.
- **Zgodnie z opisem.**
67. Pakiet 29
- a. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie staplerów o średnicy główki 21 i 24 mm (wys. zszywki 4,5 mm) oraz 26, 29, 32 i 34 mm (wysokość zszywki 5 mm).
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
- b. Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 dopuści zaoferowanie staplerów i ładunków o długości zespolenia 30, 45, 60 i 90 mm, wysokość zszywki 3,8 mm i 4,5 mm, zakres zespolenia tkanki 1-2,5 mm.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
- c. Czy Zamawiający w pozycji 3 i 4 dopuści zaoferowanie staplerów i ładunków o wysokości zszywek 3,8 i 4,5 mm.
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

d. Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie worków kodowanych oznaczeniem pojemności na etykiecie.

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

68. Dotyczy zapisu § 5 ust. 3 wzoru umowy (dot. Pakietu 30) Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych? Wyroby będące przedmiotem zamówienia w zadaniu nr 30 dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych odpowiednio po 20 sztuk (dwunastogodzinny zestaw wkładów do podawania środka kontrastowego do wstrzykiwacza Medrad Stellant), 50 sztuk (jednorazowy dren o dł. min 250 cm z zastawkami antyzwrotnymi kompatybilny z pozycją 1) oraz 20 sztuk (Jednorazowy sterylny zestaw wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant CT D): Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań (konfekcjonowanie). W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie możliwość realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych, np. poprzez dodanie odpowiedniego zapisu w §5 ust. 3 wzoru umowy: „Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).”

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

69. Dotyczy zapisu § 5 ust. 3 wzoru umowy (dot. Pakietu 10) W związku z zapisem w umowie w § 4 ust.2 „(...) Strony dopuszczają składanie zamówień telefonicznie (...)” Bardzo prosimy, aby Zamawiający zmodyfikował zapis w taki sposób, aby zamówienia były składane poprzez Fax lub e mail, a w przypadku zamówień telefonicznych każdorazowo potwierdzane pisemnie przez Zamawiającego.

- **Zamawiający postanawia o zmianie brzmienia §5 ust. 3 projektowanych postanowień umowy: „Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych (partiami) przedmiotu zamówienia w terminie, maksymalnie do 4 dni od dnia złożenia zamówienia od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy na podstawie zamówień, przesyłanych do Wykonawcy. Strony dopuszczają składanie zamówień pocztą elektroniczną (e-mailem) oraz w przypadkach awarii systemu informatycznego - telefonicznie.**

70. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 poz.3 dopuści kaniulę z 6 paskami kontrastującymi w RTG?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

71. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 poz.3 dopuści kaniule 20G i 18G w następujących rozmiarach:

20G (1,1x32) przepływ 61ml/min.,
20G (1,1x25) przepływ 65ml/min.,
18G (1,3x45) przepływ 100ml/min.,
18G (1,3x32) przepływ 105ml/min.?

Pozostałe rozmiary zgodne z SIWZ.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

72. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 poz.22 dopuści torbę na wymiociny wykonaną z HDPE?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

73. Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu ”pozycje 7-13 jednego producenta” na „pozycje 7-12 jednego producenta”.

- **Zamawiający postanawia o dokonaniu zmiany zgodnie z powyższym wnioskiem.**

74. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia otrzymania reklamacji” na „...od daty uznania reklamacji”.

- **Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu reklamacji do 5 dni roboczych, natomiast nie wyraża zgody na dalszą zmianę brzmienia §6 ust. 7 proponowaną w zapytaniu.**

75. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 8 ust. 1 pkt. a), b):

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

a) Za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci karę Zamawiającemu w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionej w dostawie części zamówienia za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy;

b) zwłokę w usunięciu stwierdzonych braków w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwej części zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad umowny termin wskazany w § 6 ust. 11 jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części zamówienia.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

76. 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?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

77. Pytanie 1 Czy Zamawiający w Pakiecie 18 dopuści linie z jedną końcówką do podawania leków na jeziorku żylnym?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

78. Pytanie 2 Czy Zamawiający w Pakiecie 19 punktach 1 i 2 dopuści do zaoferowania linie krwi, kompatybilne z aparatem DIALOG, na linii żyłnej jeziorko z jedną końcówką do podawania leków, sterylizowane promieniami Gamma?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

79. Pytanie 3 Ze względu na szkodliwość Ftalanów, Czy Zamawiający w Pakiecie 19 punktach 1 i 2 wymaga, aby zaoferowane linie krwi nie zawierały tej szkodliwej substancji?

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

80. Pytanie 4 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 punkcie 1 dopuści dializatory niskoprzepływowe o powierzchni 1,4 m² z membraną PolyamixTM, wykonane z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu oraz poliamidu, sterylizowane parą wodną?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

81. Pytanie 5 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 punkcie 1 dopuści dializatory niskoprzepływowe o powierzchni 1,7 m² z membraną PolyamixTM, wykonane z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu oraz poliamidu, sterylizowane parą wodną? poliamidu, sterylizowanych parą wodną?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

82. Pytanie 6 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 punkcie 2 dopuści dializatory niskoprzepływowe o powierzchni 1,7 m² z membraną PolyamixTM, wykonane z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu oraz poliamidu, sterylizowane parą wodną?

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

83. Pytanie 7 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 punkcie 3 dializatory niskoprzepływowe o powierzchni 2,1 m² z membraną PolyamixTM, wykonane z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu oraz poliamidu, sterylizowane parą wodną?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

84. Pytanie 8 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 punkcie 4 dializatory niskoprzepływowe o powierzchni 1,4 - 1,7m² wykonane z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu oraz poliamidu, sterylizowane parą wodną? Dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania w/w produktów podniesie konkurencyjność składanych ofert.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

85. Pytanie 9 Czy Zamawiający w Pakiecie 22 punktach 1 i 2 dopuści igły do hemodializy żylną i tętniczą o parametrach odpowiednio: Punkt 1 Igły do hemodializy 15G-17G, długość ostrza 25 mm, długość

drenu 150 mm; Punkt 2 Igły do dializ jednoigłowe o parametrach 14G-16G ? Pozostałe wymagania zgodne z opisem.

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

86. Pakiet 3 poz. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: maska krtaniowa, jednorazowa, rurka maski wygięta pod kątem odpowiadającym budowie anatomicznej gardła kątem około 70° i usztywniona. Znaczniki głębokości kontrolujące prawidłowe usytuowanie maski wykonane z materiałów pozbawionych ftalanów. Na baloniku kontrolnym - oznaczenie rozmiaru maski, wagi pacjenta i max ciśnienia wypełnienia mankieta. Rozmiary: 3, 4, 5.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

87. W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC. W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści: „W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

88. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 1 Oferta pakietów które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

- **Nie ma potrzeby, aby załączać do oferty, formularze asortymentowe, które nie dotyczą przedmiotu oferty.**

89. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §11 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku niewiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

90. Czy Zamawiający zaakceptuje 30-dniowy termin płatności? Umożliwi nam to złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

91. Pakiet 5, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankieta skalowane co 1cm?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

92. Pakiet 5, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankiem skalowane co 1cm?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

93. Pakiet 5, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu o długości 200cm lub 300cm?
- 200 cm.
94. Pakiet 5, poz. 5, 6 Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu proste, bardzo miękkie końcówki o gładkich zakończeniach?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
95. Pakiet 8, poz. 11 Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z konektorami wyposażonymi w zatyczki, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
96. Pakiet 11, poz. 2 Czy Zamawiający ma na myśli 90szt. czy 90 op. a'100szt?
- **90 op a'100 szt.**
97. Pakiet 11, poz. 3 Czy Zamawiający wzierniki do ucha w dwóch rozmiarach: 2,5mm i 4,0mm?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
98. Pakiet 11, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści zestawy do lewatywy z drenem 115cm z zaciskiem, zakończone miękkim drenem z jednym otworem centralnym i jednym otworem bocznym?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
99. Pakiet 11, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści zestawy do lewatywy sterylne zakończone miękkim drenem z jednym otworem centralnym i jednym otworem bocznym?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
100. Pakiet 14, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści op.a'200szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
101. Pakiet 16, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1.0, grubość na palcu $0,16\pm 0,02$, na dłoni $0,14\pm 0,02$, mankiecie $0,10\pm 0,02$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $80 \mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
102. Pakiet 16, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu $0,16\pm 0,02$, na dłoni $0,14\pm 0,02$, mankiecie $0,12\pm 0,02$; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $90 \mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
103. Pakiet 16, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne sterylne, bezpydrowe, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, warstwie antypoślizgowa na całej powierzchni zewnętrznej rękawicy. Grubość ścianki na palcu $0,33\pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,27\pm 0,02\text{mm}$, na mankiecie $0,22\pm 0,01\text{mm}$, długość min 278mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej $25\mu\text{g/g}$, średnia siła zrywu przed starzeniem min 29N, po starzeniu min 27N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3

substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, metakrylanu metylu wg EN 374-3 - poziom 2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 5 na min. 3 poziomie odporności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

104. Pakiet 16, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni 0,21mm, mankiecie 0,16mm, siła zrywu przed starzeniem: min 14N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

105. Pakiet 16, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100/200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

106. Pakiet 16, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,17±0,02mm, na dłoni 0,14 ±0,02mm, na mankiecie 0,10±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie i min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3 – potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

107. Pakiet 16, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, pudrowane, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość palcu 0,11±0,02mm, na dłoni 0,10±0,02mm, na mankiecie 0,07±0,01mm, długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 -potwierdzone badaniami z jednostki notyfikowanej. 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 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC

z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

108. Pakiet 16, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, bezpydrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm na mankiecie $0,07\pm 0,01$ mm, długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki notyfikowanej. 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 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

109. Pakiet 16, poz. 9 Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, syntetyczne, winylowe bezpydrowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna gładka, wewnętrzna bezpydrowa, pokrywana poliuretanem, długość rękawicy min. 240 mm, grubość na palcu min. 0,10 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1,5, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455, EN 374-2,4, EN 420, EN ISO 374-1,5, rękawice wolne od ftalanów DEHP, DBP, BBP, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością oraz posiadające badanie migracji globalnej. Oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, ikoną potwierdzającą brak ftalanów, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

110. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zad. 7 poz. 13? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej jakościowo oraz cenowo oferty?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

111. Czy Zamawiający w zad. 7, poz. 1, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Cewnik moczowy typ Nelaton od CH-10 do CH-24, wykonany z PCV o jakości medycznej, rozmiar cewnika oznakowany kodem barwnym na końcówce, sterylny?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania rozmiarów zgodnie z SWZ.**

112. Czy Zamawiający w zad. 7, poz. 2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Cewnik moczowy typ Tieman od CH-06 do CH-12 wykonany z PCV o jakości medycznej, kolor czerwony, dł. 37 cm, sterylny?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

113. Czy Zamawiający w zad. 7, poz. 3, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Cewnik moczowy typ Tieman od CH-14 do CH-22, wykonany z PCV o jakości medycznej, rozmiar cewnika oznakowany kodem barwnym na końcówce, sterylny?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

114. Czy Zamawiający w zad. 7, poz. 6, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Cewnik Foleya z końcówką Tiemann, dwudrożny, wykonany z lateksu pokrytego warstwą silikonu, j.u., sterylny, pakowany podwójnie w opakowanie folia- folia oraz folia - papier, z zastawką, balon 5-10ml (dla rozm. Ch12-14) i 5-15ml (dla rozm.Ch16-24)?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

115. Czy Zamawiający w zad. 7, poz. 7, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Cewnik

moczowy typ Foleya, dwudrożny, wykonany z lateksu pokrytego warstwą silikonu, j.u., sterylne, folia - papier, z zastawką, pakowany z przewodnicą, balon 3ml?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

116. Czy Zamawiający w zad. 7, poz. 9, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zatyczki do cewników sterylne, z uchwytem motylkowym; zatyczka do cewnika o budowie stożkowej?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

117. Czy Zamawiający w zad. 7, poz. 11, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Worek do zbiórki moczu - zamknięty system, 7- dniowy, port do pobierania próbek, 1 zastawka przeciwwrotna, podziałka, długi kranik spustowy, filtr hydrofobowy w worku, komora skraplająca - suchy filtr, sterylne?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

118. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010, zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 23 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

- **Wyroby inwazyjne w zależności od zastosowania muszą spełniać określone prawem wymogi klasyfikacji. W związku z tym podlegają one standardom i normom właściwym dla określonej klasy. Niedopuszczalne jest aby inwazyjny wyrób medyczny, którego zastosowanie zgodnie z kartą charakterystyki wymaga obowiązkowego, właściwego zaklasyfikowania posiadał klasę inną, niezgodną z jego przeznaczeniem.**

119. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji, muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego.

Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc naprzeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad. 23, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje, zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

- **Zamawiający wymaga właściwego oznakowania wyrobu (szczególnie wyrobu inwazyjnego) zgodnie z obowiązującym prawem i normami jakie ten wyrób medyczny musi spełniać. Wszystkie oznakowania muszą być umieszczone w sposób czytelny na opakowaniu, nie pozostawiając najmniejszych wątpliwości w procesie identyfikacji wyrobu**

120. Pakiet14 Pytanie 1 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 14 w poz. 1 i 2 nakłuwacze, których obudowa ma kształt grzybka w dwóch różnych kolorach, w zależności od rozmiaru?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

121. Pakiet14 Pytanie 2 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 14 w poz 1 i 2 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt ?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

122. dot. tabeli asortymentowo-cenowej pakietu nr 39 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości podania cen jednostkowych brutto z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po

przecinku, przy zachowaniu wymogu podania wartości pakietu w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku. Zgodnie z linią orzecznictwa 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 (nie ma bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki igły czy adapteru). Orzecznictwo Zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06.

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

123. dot. zapisów we wzorze umowy §1 ust. 3 Prosimy o dostosowanie zapisów §1 ust. 3 we wzorze umowy do zapisów rozdz. 3 pkt. 3.1 poprzez dopisanie: „Wykonawca oświadcza, że (.....) będą posiadały aktualne dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu i do stosowania w podmiotach leczniczych przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych – zgodnie z ustawą z 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2020 poz. 186 z późn. zm.) i aktach wykonawczych – **dot. wyrobów medycznych**”.

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i postanawia o dokonaniu modyfikacji projektowanych postanowień umowy poprzez dopisanie „- dotyczy wyrobów medycznych” na końcu zdania w §1 ust. 3.**

124. dot. zapisów we wzorze umowy §3 ust. 2 Prosimy o modyfikacje we wzorze umowy dotyczącą kosztów dostawy towaru poprzez dopisanie, iż Wykonawca pokryje koszty dostawy towaru **przy zamówieniach powyżej 150,00 zł netto**. Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, natomiast Zamawiający doloży starań aby komasować poszczególne zamówienia, tak aby miały odpowiednio wysoką wartość.**

125. dot. zapisów we wzorze umowy §5 ust. 3 Prosimy o wykreślenie zapisu o możliwości składania zamówień telefonicznych. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 68.**

126. dot. zapisów §6 ust. 2 i 4 umowy Prosimy o dostosowanie zapisów par. 6 ust. 2 i 4 umowy do odpowiednich zapisów pkt. 12 UWAG pod tabelą asortymentowo-cenową dotyczących terminów ważności produktów.

- **Zamawiający postanawia, że dla pakietu 39 (zgodnie z formularzem asortymentowo cenowym) w §6 ust. 2 Okres przydatności, o którym mowa w ust. 1 do stosowania nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego. Produkt z pozycji nr 3 termin ważności 6 miesięcy. Natomiast w §6 ust. 4 Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na okres 12 miesięcy , w pozycji nr 3 na okres 6 miesięcy.**

127. dot. zapisów we wzorze umowy §8 ust. 1, 2, 3 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów §6 ust. 1, 2, 3 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.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

128. Dotyczy: Pakiet 11 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków do podawania leków pakowanych w opakowania a=80 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

129. Dotyczy: Pakiet 11 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zestawu do lewatywy z dren zakończonym otworem centralnym i jednym otworem bocznym ?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

130. Dotyczy: Pakiet 14 poz. 1,2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny nakłuwaczy za opakowanie a=200 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

131. Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach? Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpływać na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz **wyroby medyczne** chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?.

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?.

„Zgodnie z art. 14 ust. 5 ustawy o wyrobach medycznych, wyroby są transportowane, składowane oraz przechowywane w warunkach zapewniających ich nienaruszalność, zachowanie właściwości oraz bezpieczeństwo pacjentów, użytkowników i osób trzecich.

W związku z powyższym jakich środków transportu wymaga Zamawiający dla poszczególnych rodzajów wyrobów medycznych stanowiących przedmiot zamówienia, zwłaszcza w zakresie zachowania zakresu dopuszczalnych temperatur przechowywania i transportu tych wyrobów? Czy i jakich dokumentów lub oświadczeń wymaga Zamawiający dla potwierdzenia spełnienia tych wymagań?.”

- **Zamawiający wymaga, aby towar był przechowywany, transportowany i dostarczany do szpitala zgodnie z wymogami Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej. Jeżeli transport wymaga zachowania warunków zimnego łańcucha dostaw, Zamawiający wymaga od dostawcy udokumentowania na podstawie wydruku wskazań temperatury podczas transportu.**

132. **Pakiet 1** poz. 1,2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 15 ml płynu do płukania jamy ustnej w saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej. Elementy zestawu zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa. Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z

poprzednim pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania

- **Zamawiający dopuszcza zestaw do toalety jamy ustnej z roztworem 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny. Zamawiający wymaga, aby szczoteczka była wykonana z jednolitego odlewu, zapobiegającemu wypadaniu włosia.**

133. poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 6 procedur (co 4 godziny) o składzie:

- 2 osobne opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni; płyn do czyszczenia jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w wyciskanej saszetce 7ml oraz jedną gąbkę aplikator;

- 4 osobne opakowanie zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce 7ml.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań.

- **Zamawiający dopuszcza zestaw z roztworem chlorheksydyny pod warunkiem, że szczoteczka jest wykonana z jednolitego odlewu, zapobiegającemu wypadaniu włosia.**

134. poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 3 procedury (co 8 godzin) o składzie: - 2 osobne opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbkę aplikator; - 1 osobne opakowanie zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E oraz 1 gąbkę aplikator . Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań.

- **Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że szczoteczka jest wykonana z jednolitego odlewu, zapobiegającemu wypadaniu włosia.**

135. poz. 1-4 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania? Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oferowane zestawy do toalety jamy ustnej mają być potwierdzone badaniami klinicznymi w zakresie skuteczności w redukcji VAP?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe, natomiast nie stanowi to wymogu.**

136. **Pakiet 7** Poz.11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne worki do długoterminowej zbiórki moczu, 2L, szeroki, miękki dren antyzalamaniowy 120cm, komora kroplowa (Pasteura), 2 antybakteryjne filtry hydrofobowe, zastawka antyzwrotna, ze zintegrowanym wieszakiem, szczegółowa skala co 25ml do 100ml, biała tylna ściana worka do łatwej wizualizacji moczu, poprzeczny kranik spustowy, nadrukowana instrukcja opróżniania worka, wentylowana zakładka na

kranik spustowy, podwójne, wzmocnione zgrzewy, port bezigłowy do pobierania próbek z okienkiem do kontroli procesu, klamra zaciskowa, użycie do 14 dni

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

137. Pakiet 7 Poz. 12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej worki do długoterminowej zbiórki moczu, 2L, szeroki, miękki dren antyżalamaniowy 120cm, zastawka antyzwrotna, opcja ze zintegrowanym wieszakiem, szczegółowa skala co 25ml do 100ml, biała tylna ściana worka do łatwej wizualizacji moczu, poprzeczny kranik spustowy, nadrukowana instrukcja opróżniania worka, wentylowana zakładka na kranik spustowy, podwójne, wzmocnione zgrzewy, port bezigłowy do pobierania próbek z okienkiem do kontroli procesu, użycie do 7 dni

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

138. Pakiet 16 Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic o lepszym niż wymagany poziomie AQL wynoszącym max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.) Pozostałe parametry bez zmian

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

139. Pakiet 16 Poz. 2 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej, lateksowej, pudrowanej, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 $\mu\text{g/g}$ rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Pozostałe parametry bez zmian 2

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

140. Pakiet 16 Poz. 3 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgicznej, ortopedycznej, lateksowej bezpudrowej z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową, bezpudrowej, wewnątrz silikonowanej, pokrytej przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni, 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm; AQL po zapakowaniu 0,65, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu min, 34 N, po, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0. 3

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

141. Pakiet 16 Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie rękawic o lepszym niż wymagany poziomie AQL wynoszącym max 0,65. Reszta zgodnie z siwz.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

142. Pakiet 16 Poz. 5 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie niesterylnej, jednorazowej rękawicy diagnostyczno-ochronnej, bezpudrowej, nitrylowej. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 $> 6,0\text{N}$. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholu (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 i zaleceniem XXI BfG. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.).

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

143. Pakiet 16 Poz. 6 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 i zaleceniem XXI BfG . Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.).

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

144. Pakiet 16 Poz. 7 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostyczne, lateksowe pudrowane, AQL < 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <80ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,12 ±0,01 mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu) i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ci ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

145. Pakiet 16 Poz. 8 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

146. Pakiet 33 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wklonowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankietu co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankietu. Dren do napełniania mankietu wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maska bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

147. Pak 2 poz. 20 Ze względu na zakończenie produkcji opisanej rurki zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheostomijnej z mankietem z ruchomym szyldem, silikonowana, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przezroczyste skrzydełka szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, prowadnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasiemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewniające bezpieczeństwo przechowywania; rozmiar 5,0-10,0 co 0,5mm, długości rurek od 58-112mm.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe**

148. Pakiet nr 4 poz. 5 Zwracamy się z zapytaniem, czy nie zaszła pomyłka i Zamawiający w w/w pozycji wymaga zestawu do cewnikowania żył centralnych jednokanałowy, pediatryczny z powłoką hydrofilną zawierający: kateter, igłę , prowadnik widoczny w promieniach RTG 2F/8cm?

- **Zamawiający potwierdza powyższe.**

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SWZ.

Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

UWAGA: Treść i pisownia wniosków o udzielenie wyjaśnień jest oryginalna, skopiowana z korespondencji przesyłanej przez Wykonawców. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędy w treści wniosków o wyjaśnienia.