

**Samodzielny Publiczny Zespół  
Zakładów Opieki Zdrowotnej w Gryficach**  
ul. Niechorska 27  
72-300 Gryfice

Nasz znak  
SPZZOZ/27/1/22

Data  
Gryfice 2022-06-28

Sprawa dotyczy:

*Postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na: „Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla SPZZOZ w Gryficach – powtórzenie”.*

Zamawiający informuje, że w terminie określonym w art. 284 ust. 2 ustawy z dn. 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2021 poz. 1129 ze zm.), wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający przytacza pytania i udziela następujących odpowiedzi:

**1. Dotyczy pakietu nr 33, poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga, aby dla zwiększenia bezpieczeństwa operowanego pacjenta bransza aktywna oferowanej końcówki roboczej do noża harmonicznego pokryta była czarną matową powłoką minimalizującą przywieranie tkanki oraz aby końcówka robocza posiadała wbudowaną technologię adaptacji do tkanki umożliwiającą generatorowi ciągłe monitorowanie instrumentu podczas jego pracy i automatycznie modulowanie wartości wyjściowej energii drgań harmonicznnych, a także generowanie zwrotnego sygnału dźwiękowego dla użytkownika? Pozostałe parametry oferowanych końcówek roboczych bez zmian.

**ODP.: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 1 – pakiet 3:**

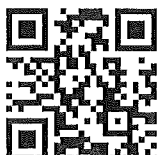
Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, aparat do pobierania i przygotowania leków z filtrem antybakteryjnym 0,1 µm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 2 – pakiet 6**





Zgodnie z umową europejską ADR, której Polska jest stroną, dotyczącą międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych, odpady medyczne powinny być należycie oznaczone, składowane i przewożone do miejsca utylizacji. Do spedycji tego typu odpadów dedykowane są pojemniki z certyfikatem UN. Należy pamiętać, że obowiązkiem nadawcy (wytwórcy) odpadów jest m.in. używanie opakowań, odpowiednich dla danego rodzaju odpadów, jak również certyfikowanych – w przypadku odpadów niebezpiecznych oraz ich prawidłowe oznakowanie kodami UN. Mając na uwadze bezpieczny transport oraz utylizację odpadów medycznych, zwracamy się o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane pojemniki na odpady medyczne posiadały aktualne europejskie certyfikaty UN? Nadmieniamy, iż kody UN stanowią zupełnie inne oznakowanie, niż 6-cyfrowe kody odpadów medycznych, zawarte w katalogu odpadów (załącznik do Rozporządzenia Ministra Klimatu z dnia 2.01.2020 r. w sprawie katalogu odpadów, przywołane również w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi).

**ODP.: Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.**

#### Pytanie 3 – pakiet 6

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane pojemniki na odpady medyczne posiadały odpowiednią opinię PZH, która potwierdza, że oferowane pojemniki mogą być stosowane w zakładach udzielających świadczenia zdrowotne, do zbierania niebezpiecznych odpadów medycznych.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 4 – pakiet 6

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opinii PZH, która potwierdza, że oferowane pojemniki mogą być stosowane w zakładach udzielających świadczenia zdrowotne, do zbierania niebezpiecznych odpadów medycznych.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 5 – pakiet 6

Z uwagi, na fakt że małe pojemności pojemników na zużyty sprzęt medyczny są przeznaczone do gromadzenia przede wszystkim ostrych odpadów (tj. igły, nożyki, skalpele) oraz w trosce o bezpieczeństwo personelu czy Zamawiający wymaga, aby w pojemniki o pojemności 1L oraz 2L posiadały oprócz wycięć ułatwiających odłączenie igły od strzykawki specjalny otwór dedykowany do bezpiecznego ściągania skalpeli i nożyków?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**





#### Pytanie 6 – pakiet 6

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?

Obecnie na rynku są dostępne również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

#### pakiet nr 17, poz. 6

1. Czy Zamawiający dopuści kaniulę do wlewów dożylnych w rozmiarze 2,1mm pomarańczową?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

#### pakiet nr 17, poz. 4-6

1. Czy Zamawiający dopuści kaniulę do wlewów dożylnych posiadającą zabezpieczenie igły plastikowo-metalowe, spełniającą pozostałe wymogi SWZ?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

#### Pakiet 37, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego wykonanego z copoliestru

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

#### Pakiet 37, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego o przepływie 320 ml/min

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

#### Pakiet 37, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego o objętości wypełnienia 0,085 ml/min.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pakiet 37, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego odpornego na ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba





**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pakiet 37, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie koreczka do dezynfekcji z wkładem nasiąkniętym 70 % alkoholem izopropylowym.



**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 26, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie spodenek do kolonoskopii pakowanych w folię po 40 sztuk



**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 26, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie spodenek do kolonoskopii wykonanych z włókny SMMS



**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pakiet 26, poz. 2**

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

**ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.**



Dotyczy zad. 17

Czy zamawiający dopuści kaniule dożylnie bezpieczne wykonane z poliuretanu, z minimum 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadające korki z trzpieniem poniżej krawędzi korka, posiadające automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci metalowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Dotyczy zad. 17 poz. 6

Czy zamawiający dopuści kaniule do wlewów dożylnych o rozmiarze 2,2 – 14G

**ODP.: Zgodnie w SWZ.**

dotyczy SWZ

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



magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**ODP.: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami SWZ Wykonawca jest odpowiedzialny za dostawę, w tym w szczególności za wybór środka transportu jak i właściwe opakowanie towaru - należyście zabezpieczające go przed czynnikami pogodowymi czy uszkodzeniami. Zamawiający dysponuje doświadczonym i wykształconym personelem medycznym, który nie dopuści do użytkowania uszkodzonych produktów.**

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

**ODP.: Zamawiający potwierdza .**

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

**ODP.: Zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa m. in. obowiązek transportu, zgodny z warunkami określonymi przez producenta.**

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

**ODP.: Pytanie jest zbyt ogólne, ponieważ zależy to od rodzaju transportowanego asortymentu. Transport musi być realizowany zgodnie z zaleceniami producenta.**

**Dotyczy Pakietu nr 29 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści obwód o długości trzech rur 180 cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Dotyczy Pakietu nr 29 poz. 2**

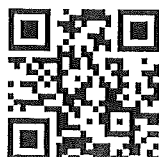
Czy Zamawiający dopuści zatyczki mikrobiologicznie czyste?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

**Dotyczy Pakietu nr 29 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści łączniki ze złączem 22mmF i 22mmM/15mmF?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**





**Dotyczy Pakietu nr 29 poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga obwodu z kolankiem?

**ODP.: Zamawiający nie wymaga.**

Pakiet 14 poz.1: Cewnik dwudrożny typu DUFOUR wykonany z przezroczystego silikonu o wysokiej odporności na inkrustację w rozmiarach 18Ch i balonem 50ml, 20Ch i balonem 60ml, 22Ch i balonem 50-70ml. – dopuszczenie

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 14 poz.2: Cewnik trójdrożny typu DUFOUR wykonany z przezroczystego silikonu o wysokiej odporności na inkrustację w rozmiarach 18Ch i balonem 50ml; 20 Ch i balonem 60 ml; 22 Ch i balonem 70 ml. – dopuszczenie

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 14 poz.3 : Zestaw do szynowania moczowodów typu Double J „sterowalny” wykonany z poliuretanu , widoczny w promieniach RTG. Pętla pęcherzowa połączona z popychaczem umożliwiające sterowanie cewnikiem z zamkiem blokujący prowadnicę o dł. 43 cm. Prowadnica z prostą końcówką pokryta PTFE. – dopuszczenie

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 15 poz.1: Zestaw do szynowania moczowodów typu Double J „sterowalny” wykonany z poliuretanu pokryty fosforycholiną z drenażem powyżej 6 m-cy otwarty/otwarty , widoczny w promieniach RTG. Pętla pęcherzowa połączona z popychaczem umożliwiające sterowanie cewnikiem z zamkiem blokujący prowadnicę o dł. 43 cm. Prowadnica z ruchomym rdzeniem pokryta PTFE o śr. 0,035’ i dł. 150 cm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ . – dopuszczenie

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 15 poz.2: Zestaw do Nefrostomii. W skład zestawu wchodzi- Cewnik Pigtail wykonany z poliuretanu o dł 22-30 cm z blokadą lub bez blokady, metalowy obturator, echogeniczną igłę Chiba 18G/20cm, igłę punkcyjną 18G /20cm, 3-5 szt. poszerzadeł, prowadnica 0,035” z zakończeniem typu J, łącznik do worka na mocz Luer- Lock, worek na mocz, dysk mocujący w opaskę zaciskową, skalpel. Pozostałe parametry zgodne z SWZ. – dopuszczenie

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

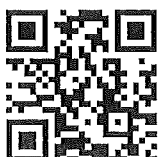
1. Pakiet 1. Czy Zamawiający dopuści rurkę cieniującą w rtg na całej długości?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

2. Pakiet 1. Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości próbek do maksymalnie 2 sztuk (po 1 sztuce z rozmiaru) - całkowita ilość w pakiecie wynosi zaledwie 45 sztuk.

**ODP.: Zamawiający zmniejsza ilość wymaganych próbek - po 2 szt. z rozm.7,0 i 8,0.**

3. Pakiet 2 poz. 1 i 2. Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości próbek do 2 sztuk w przypadku





zaoferowania produktów jednego producenta.

**ODP.: Zamawiający zmniejsza ilość wymaganych próbek - po 2 szt. z rozm. 7,0 i 8,0.**

4. Pakiet 2 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rurkę z mankietem w kształcie walca, spełniającą pozostałe wymagania.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

5. Pakiet 21. Czy Zamawiający dopuści: Zestaw ortopedyczny typu FilterFlow do odsysania z pola operacyjnego z filtrem w zestawie: końcówka krótka zagięta dł. min. 150 mm z dwoma otworami odbarczającymi, długa zagięta dł. min 230 mm z dwoma otworami odbarczającymi, prosta dł. min 260 mm z 4 otworami odbarczającymi, w zestawie zapasowy filtr oraz uchwyt ergonomiczny, dren łączący do ssaka Ch-24/25, dł. 270 cm, końcówka do ssaka uniwersalna docinana z dwoma pierścieniami, pasująca do każdego urządzenia. Podwójne opakowanie sterylne zawierające wewnątrz graficzną instrukcję obsługi.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 22. Czy Zamawiający dopuści dren pakowany po 30m?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 26 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych o następujących cechach: możliwość stosowania przez min. 72 godz.; rozmiary cewników kodowane kolorem; zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika, zamykany port do podawania leków wziewnych, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku; blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 stopni uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania; przesuwna zastawka poniżej otworu do przepłukiwania; uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej zapewniająca 100% szczelność zestawu; system stanowiący integralną całość, nierozłączalny; sterylne, pakowany papier-folia. CEWNIK: zakończony atraumatycznie z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony znacznikiem w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania; oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika; cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm

**ODP.: Pytanie nie dotyczy wskazanego pakietu.**

Pytanie do zadania 2 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych z możliwością odsysania wydzieliny znad mankietu dostępne w rozmiarach: 7; 7,5; 8; 8,5; 9 bez rozmiaru 9,5 i 10.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pytanie do zadania 29 poz. 1

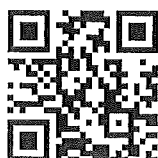
Prosimy o dopuszczenie układu oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22mm i długości 180 cm posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów równoległy, kolanko z portem LUER z zakręcanym koreczkiem, dodatkową rurę o długości 150 cm oraz worek oddechowy o pojemności 2L, dodatkowe złącze proste 22M/22M. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/ papier, sterylne. Układ posiadające wszystkie elastyczne końcówki na wlocie i wylocie oraz Y. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie do zadania 29 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowy dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22mm i długości 180 cm posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów równoległy, kolanko. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/ papier, sterylne. Układ posiadające elastyczne końcówki na wlocie i wylocie. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**





Pytanie do zadania 29 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie Łącznik kątowy podwójnie obrotowy, złącze do odsysania z gumową zatyczką, jałowy.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie do zadania 29 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie łącznika regulowany 9-15cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie do zadania 31

Prosimy o dopuszczenie wg opisu: jednorazowa łyżka światłowodowa, standard zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, w pełni metalowa, ze stopu metali: cynk, aluminium, magnez, miedź, zmatowiona w całości i ciemna –redukuje powstawanie świetlnych refleksów, niski profil łyżki tożsamy z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie okryte czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem z PP –światłowód obudowany na całej długości, średnicy 4,7mm, dający doskonałą transmisję skupionego światła. Konstrukcja łyżki – dłuższy ogonek – zapobiega kontaktowi łyżki z rękojścią. Rozmiar kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. Etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j. polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórzenia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Podwójne opakowanie jednostkowe w celu uniknięcia uszkodzeń światłowodu/łyżki w trakcie transportu, tj. łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu. Nadaje się do recyklingu w całości. Rozmiary Macintosh 1-5

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie do zadania 31

Prosimy o dopuszczenie wg opisu: jednorazowa łyżka, ze stopu stali nierdzewnej, nie magnetycznej, o profilu przypominającym profil łyżki wielorazowej światłowodowa, w standardzie zielonego zamka, tj. zgodnie z ISO-7376, mocowanie zatrzaskowe do rękojści za pomocą metalowego elementu, dokonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację, w celu lepszej transmisji światła włókno światłowodu osłonięte jest w bezbarwnym płaszczu akrylowym, światłowód dodatkowo osłonięty zielonym tworzywem w części dystalnej. Światłowód w części proksymalnej wtopiony w przezroczyste tworzywo, dające użytkownikowi pewność świecenia światłowodu w trakcie intubacji. Na łyżce widoczny typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórzenia, nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Dostępne w rozmiarach Mac.0-4Opakowanie jednostkowe foliowe z perforacją celem łatwego/szybkiego wyjęcia.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Zwracam się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek w zakresie pakietu nr 2 do 1 sztuki wybranego rozmiaru dla pozycji 1 i 2.

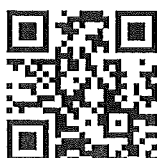
**ODP.: Zamawiający wymaga 5 szt. próbek z rozmiaru 3,0 i 5 szt. z rozmiaru 4,0.**

Zwracam się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek w zakresie pakietu nr 29 do 1 sztuki z każdej pozycji.

**ODP.: Zamawiający zmniejsza ilość wymaganych próbek do 1 szt. z każdej pozycji pakietu.**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 3 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 3 ust. 2 wskazał: W przypadku niedotrzymania terminów określonych w ust. 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę:

- przy zwłóce do 3 dni w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki,  
- przy zwłóce powyżej 3 dni w wysokości 1 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 100 zł brutto za każdy dzień zwłoki.







W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie - przy zwłoce do 3 dni w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki,

- przy zwłoce powyżej 3 dni w wysokości 1 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 100 zł brutto za każdy dzień zwłoki, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości - przy zwłoce do 3 dni w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, - przy zwłoce powyżej 3 dni w wysokości 1 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 100 zł brutto za każdy dzień zwłoki, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 3 ust 2 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do :

- przy zwłoce do 3 dni w wysokości 0,25 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki,

- przy zwłoce powyżej 3 dni w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 50 zł brutto za każdy dzień zwłoki.

#### ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

**Uzasadnienie:** Kara umowna ma stanowić sankcję za nienależyte wykonywanie umowy, ale ma także mobilizować do należytego wykonania umowy (służyć „zdyscyplinowaniu” Wykonawcy), a zatem zbyt niska kara nie spełni swojej funkcji. Jest to dodatkowe zastrzeżenie umowne wprowadzane w ramach swobody kontraktowania, które ma na celu wzmocnić realne i prawidłowe wykonywanie umowy. Kara umowna zastępuje odszkodowanie (choć wystąpienie szkody nie jest konieczne do jej dochodzenia), a ponadto pełni rolę stymulacyjną i dyscyplinującą. W ocenie Zamawiającego zastrzeżona wysokość kar umownych jest współmierna i adekwatna do niniejszego zamówienia inie spełnia przesłanek warunkujących uznanie jej za rażąco wygórowaną określonych w wyroku KIO z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdyż nie jest zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono. Zaakcentowania wymaga, że przepis § 3 ust. 2 wzoru umowy wiąże możliwość naliczenia kary umownej wobec strony „z winy, której doszło do rozwiązania umowy” i nie dotyczy okoliczności od strony niezależnych. Tym samym wyłącznie od strony naruszającej umowę zależy, jak długo i jak często dochodzi do przypadków naruszania przez nią umowy. To strona naruszająca umowę kreuje bowiem stan naruszania, a tym samym wysokość sankcji pieniężnej za takie naruszenie. Dodatkowo, kara umowna może być ostatecznie miarkowana także przez sąd, w oparciu o okoliczności konkretnego przypadku.

#### PAKIET 4

Prosimy o dopuszczenie ostrzy innych niż do strzygarki 3M Poland pod warunkiem bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy. Oferowane ostrza spełniają wymóg: Płynne usuwanie owłosienia blisko skóry bez podrażnień i zacięć .

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie potrzebnej liczby strzygarek.

#### ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 3, poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do bezigłowego rozpuszczania i/lub pobierania leków z opakowań wielodawkowych o następujących właściwościach:

- Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
- Korpus z ABS-u z radełkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt
- Ostry kolec bioreczy o dł. 20mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z
- pojemnikami o różnej pojemności Wyżłobienie kolca bioreczego na dł. 10mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika
- Szczelna zatyczka samozatraskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem
- Dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) – 0,1µm (PTFE) oraz w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) i cząsteczkowym (płynu) – 0,1µm (PTFE) oraz 5 µm (PET) Filtr bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych
- aerozoli Filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem





- Łącznik luer lock żeński kompatybilny z wyrobami o zakończeniu luer lub luer lock męski
- Pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów
- Wyrób niepirogenny
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 5, poz.1 Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Pakiet 5, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści opaskę do identyfikacji zwłok o długości 25cm?

**ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pakiet 6, poz. 1-4 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady biologiczne w kolorze czerwonym?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 6, poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady biologiczne z dwufunkcyjnym wiekiem umożliwiającym tymczasowe lub permanentne zamknięcie pojemnika?

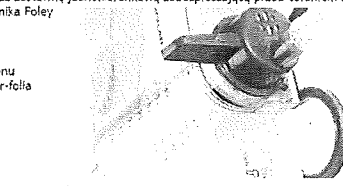
**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 7, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kaczkę z pokrywą nie zamocowaną na stałe?

**ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu zgodnie z parametrami:

- Komora pomiarowa 500 ml, umożliwiająca bardzo dokładny pomiar diurezy (co 1 ml do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, co 10 ml do 500 ml)
- Wyposażona w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania
- Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml skalowany co 100 ml
- Wyposażony w zastawkę bezzwrotną, filtr hydrofobowy, kranik spustowy typu „T”
- Dwuświatłowy dren o długości 120 cm, wzmocniony spiralą antyzalaminową na wejściu do komory
- Wyposażony w kłamię zatraskową, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia



**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 21, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu o poniższych parametrach:

- zestaw składa się z funkcjonalnej (rozbudowanej), dodatkowego filtra oraz dienu łączącego
- pałeczki
- pakowane pojedynczo w folię papierową
- opakowanie zewnętrzne oraz w folię papierową opalone w całości





**Końcówka:**

- wyposażona w filtr z perforacją krzyżową służący do zbioru osłanków kostnych, fragmentów kostnych, skrzepów, szpali, cementu kostnego itp.
- filtr jest łatwy i wygodny do wymiany w przypadku wypełnienia lub zablokowania siana
- całkowicie transparentna końcówka z pełną niezawodną obserwacją odbywanej wydaliny i osłanków kostnych
- lekka i idealnie wyważona łączka o ergonomicznym kształcie z antypoślizgową powierzchnią chwytną zapewnia wysoki komfort pracy i ogólniejsze zmęczenie dłoni
- idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiega blokowaniu lub zaleganiu odbywanej treści, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- ergonomicznie ukształtowana końcówka siana z pochylonym załamaniem krzywizny
- rozmiar CH 25 – 5,70 mm x 8,10 mm (Śr. wewn. / Śr. zewn.)
- długość końcówki siana (kamuli) 25 cm
- posiada 2 otwory boczne zapobiegające przysysaniu się końcówki do tkanek
- wymiary filtra:
  - 16 mm/19 mm (Śr. wewn. / Śr. zewn.)
  - długość 12,5 cm
- uniwersalny schodkowy łącznik zapewnia wygodne i szczelne połączenie z szeroką gamą drenów łączących

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 26 poz. 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pojedynczego pakowania majtek dla pacjentów i dopuści majtki pakowane po 10szt z przeliczeniem podanych ilości?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 26 poz. 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pojedynczego pakowania spodenek do kolonoskopii i dopuści spodenki pakowane po 10szt?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 32, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na kamerę ze zwięzłą perforowaną końcówką?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 32, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na kamerę w rozmiarze 16x250cm?

**ODP.: Zamawiający wymaga rozmiaru min. 18x250 cm.**

Pakiet 32, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody wykonaną z folii PE o gramaturze 50g/m2?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 34, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny silikonowy w rozmiarach CH24, CH26, CH27, CH30, CH33, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pakiet 5, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z





przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 8, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 8, poz. 1

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

**ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 11

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

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

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

**ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 2, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurkę z mankietem w kształcie walca?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pakiet nr 2, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną nie posiadającą oznaczenia głębokości?

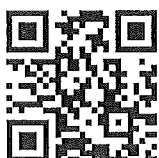
**ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet nr 2, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym szyldem?

**ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet nr 25, pozycja 1, 2**





Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych  
Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet nr 25, pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów





- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: Ch 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych  
Ch 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet nr 29, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści obwód z dwoma ramionami o długości 180cm oraz dodatkowej rurze o długości 120cm?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet nr 29, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści obwód w którym łącznik kątowy jest obrotowy, a nie trójnik?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet nr 29, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dodatkowy łącznik prosty o złączu 22M, a trójnik o złączach: 15F/22M od strony pacjenta i złączu 22F od strony obwodu?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet nr 29, pozycja 2**

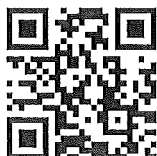
Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czystą zatyczkę?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pakiet nr 29, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści łącznik kątowy o złączach: 15F/22M – od strony pacjenta oraz 22F od strony obwodu?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**





**Pakiet nr 29, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści obwód o długości 200cm?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**



**Pakiet nr 29, pozycja 5**

Czy Zamawiający doprecyzuje jakiego łącznika kąтового wymaga – karbowanego (rozciągliwego) czy gładkiego wewnętrznie?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**



**Pakiet nr 29, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści łącznik kątowy o złączach: 15F/22M – od strony pacjenta oraz 22F od strony obwodu?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**



**Pakiet nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu ze stopką mocującą wykonaną z wytrzymałego tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**



**Pakiet nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści łyżkę z oznaczeniem numeru seryjnego na górze łyżki?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**



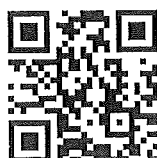
**Pakiet nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu stosowania łyżki w polu magnetycznym?

**ODP.: Zamawiający nie odstępkuje od w/w wymogu.**

Zad.17

Pyt. 1 – Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 17: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z biokompatybilnego poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wklucia, dostępne rozmiary; • 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)-dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min • 18G (1,30) - dł. 32mm;





przepływ 103 ml/min • 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min • 16G (1,75) - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min • 14G (2,00) - dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 37 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Łącznik bezigłowy z obojętnym przemieszczaniem płynu, przystosowany do iniekcji wysokociśnieniowych do 325psi lub 2241kPa i przepływem 10ml/sek., o objętości wypełnienia 0,08ml. Zdatny do użytku przez 7 dni lub do 200 aktywacji. Bez zawartości PVC, DEHP, metalu i lateksu. Odporny na lipidy, wyposażony w podwójną zastawkę zapewniającą dodatkową ochronę przed zanieczyszczeniami mikrobiologicznymi.

Łącznik bezlateksowy, bez PVC, bez DEHP, bez metalowych komponentów, odporny na lipidy, jałowy, apirogenny. Łącznik o maksymalnej prędkość przepływu: 10ml/sek.?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie:

Zestawu trokarów jednorazowych składającego się z:

1 szt. trokar z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym naostrzonym obustronnie, średnica 11 mm, z kaniulą karbowaną, zaworem z płynnym ustawieniem pozycji do insuflacji i desuflacji. Samodopasowująca się uszczelka mieszcząca narzędzia od 5 do 11mm (bez konieczności używania redukcji). Ostrze w bezpiecznej osłonie (po uzbrojeniu trokara wysuwa się tylko raz i chowa po ustąpieniu oporu tkanek by następnie zostać zablokowane - minimalizacja ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych). Wizualny wskaźnik położenia ostrza oraz dźwiękowy sygnał informujący o jego wysunięciu. Produkt sterylny, jednorazowego użytku

1 szt. trokar laparoskopowy 5 mm z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym naostrzonym obustronnie, średnica 5 mm, z kaniulą karbowaną, zaworem insuflacyjnym. Wizualny wskaźnik położenia ostrza oraz dźwiękowy sygnał informujący o jego wysunięciu. Ostrze w bezpiecznej osłonie (po uzbrojeniu trokara wysuwa się tylko raz i chowa po ustąpieniu oporu tkanek by następnie zostać zablokowane - minimalizacja ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych). Produkt sterylny, jednorazowego użytku (trokary ostatnio używane przez Zamawiającego)

1 szt. kaniula 11 mm karbowanej z zaworem insuflacyjnym i wbudowaną uszczelką 5-11 mm

1 szt. Igła Veressa 120 mm z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej?

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

### 1. Dotyczy Pakiet 3

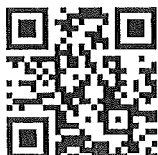
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 3: Urządzenie do wielokrotnego pobierania i aspiracji. Osłona z zatraskiem umożliwiającą aktywację jedną ręką. Ergonomiczna budowa, małą objętość wypełnienia 0,25ml, filtr wlotu powietrza 0,1 mikr ( hydrofobowy i przeciwbakteryjny) z dodatkowym filtrem 5 mikr. Czerwony korek dla identyfikacji, do aspiracji i podaży leków cytostatycznych.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

### 2. Dotyczy Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pa. 3: Przyrząd do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,1ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**







### 3. Dotyczy Pakiet 17

Czy Zamawiający w pakiecie 17 wymaga dołączenia do oferty 3 opublikowanych badań klinicznych potwierdzających biokompatybilność poliuretanu zmniejszającego ryzyko zakrzepowego zapalenia żył w stosunku do innych materiałów?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

### 4. Dotyczy Pakiet 17

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pod pojęciem mechanizmu zabezpieczającego przed przypadkowym zakłuciem i ekspozycją na krew oczekuje zabezpieczenia igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią?

**ODP.: Tak.**

### 5. Dotyczy Pakiet 17

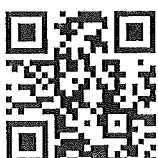
Czy Zamawiający w pakiecie 17 oczekuje kaniul bezpiecznych, posiadających dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji?

**ODP.: Tak.**

### 6. Dotyczy Pakiet 37 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w p. 37: Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 0,20 mm; waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnątrz w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI (3,1 bar) o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Ten sam producent co kaniule lub rekomendowany i sprzedawany przez producenta kaniul, umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności dla kaniul obwodowych, koreczków i portów

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**





### 7. Dotyczy Pakiet 37 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 37: KORECZEK DEZYNFEKCYJNY, nie zawiera lateksu i DEHP, Substancja czynna: jałowy 70% roztwór alkoholu izopropylowego (IPA). Zapewnia redukcję liczby bakterii >4 log (99,99%) w czasie 1 minuty. Duży i wygodny uchwyt na palce ułatwia zakładanie i zdejmowanie. Zgodny z łącznikami bezigłowymi. Opakowanie 300 sztuk.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

### 8. Dotyczy Formularz cenowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę o dodanie kolumny „cena jednostkowa netto” w formularzu cenowym? Pozwoli to na dokładne przeliczenia cen, co w przyszłości nie będzie skutkowało wystawianiem korekt faktur dla oferowanego asortymentu. Często podanie tylko ceny brutto jednostkowej w formularzu cenowym postępowania dla oferowanego produktu doprowadza do powstawania różnic przeliczeniowych poprzez zaokrąglenia matematyczne.

**ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pakiet 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do pobierania przygotowywania leków z filtrem 0,2 mikrona ( o dwukrotnie wyższej skuteczności filtracji niż wymagana przez Zamawiającego)

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy aparat ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem

**ODP.: Aparat może posiadać w/w filtr.**

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zastawka aparatu powinna posiadać płaską powierzchnię pozwalającą na łatwą i skuteczną dezynfekcję, uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiołce ?

**ODP.: Zastawka aparatu może posiadać płaską powierzchnię.**

### Pakiet 8

#### Pozycja 2

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie bezigłowy port do pobierania próbek ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

2. Czy zamawiający oczekuje, aby jedna z zastawek antyzwrotnych była jednoelementowa, która znajduje się w łączniku do cewnika foleya, zapobiegająca cofaniu się moczu z drenu do cewnika Foley.?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**





3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestaw ma posiadać dren wyposażony w technologię umożliwiającą swobodne splanowanie moczu pomimo zamkniętej zastawki w łączniku, a co za tym idzie eliminować konieczność rozłączania systemu celem uzyskania precyzyjnego pomiaru godzinowej zbiórki moczu?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

4. Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu, ma mieć możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby?

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pakiet 9**

**Poz. 3-5 oraz 7-8**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki w rozmiarach CH16-20 powinny posiadać balon o pojemności 5-10 ml lub 30-50 ml do wyboru przez Zamawiającego.

**ODP.: Cewnik powinien posiadać balon o pojemności 5 – 10 ml.**

**Pozycja 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley w rozmiarze CH24.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pakiet 14**

**Poz.1.:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z 100% przezrzystego silikonu, z balonem o pojemności 50ml.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z półsztywnego lateksu z powłoką silikonową, z balonem o pojemności 50ml lub 80ml do wyboru przez Zamawiającego.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Poz.2. :**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z 100% przezrzystego silikonu, z powłoką hydrożelową, z balonem o pojemności 50ml lub 80ml do wyboru przez Zamawiającego.

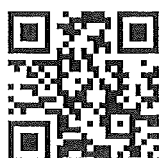
**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z półsztywnego lateksu z powłoką silikonową, z balonem o pojemności 50ml lub 80ml do wyboru przez Zamawiającego.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Poz.3.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wewnętrznego szynowania moczowodów z popychaczem sterowalnym zapewniającym połączenie nawet po usunięciu przewodnika, prostą przewodnicą z powłoką teflonową o dł 150cm dla wersji otwarty-otwarty oraz 100 cm dla wersji otwarty -zamknięty, cewnik wykonany z miękkiego poliuretanu skalowany co 1cm z linią pozycjonującą. Cewnik fabrycznie połączony z popychaczem.





**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 17**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniula ma być wyposażona w samodomykający się korek portu bocznego, który ułatwia obsługę jedną ręką i zmniejsza ryzyko traumatyzacji naczyń

**ODP.: Kaniula ma być wyposażona w samodomykający się korek portu bocznego.**

**Pakiet 29**

**Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Układ oddechowy dwururowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Pozycja 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 37**

**Poz.1**

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

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**Poz.2**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korka dezynfekcyjnego zawierającego 70% alkohol izopropylowy (IPA), obudowa w kolorze pomarańczowym, sterylny, dodatkowy aplikator umożliwiający sterylne podłączenie bez możliwości kontaminacji obudowy koreczka przed podłączeniem, sterylizacja radiacyjna, opakowanie 200 szt.

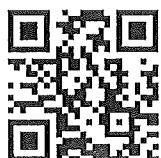
**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

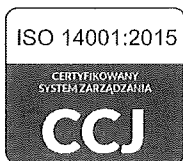
2. Czy zamawiający wymaga, aby koreczki były sterylne, czyli posiadały osłonę ułatwiającą ich aplikację bez ryzyka skażenia

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Zapytanie .dot zad 16 .

Wnosimy do zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 16 zestawu w którego skład wchodzi kaniula i trokar





o średnicy 12 mm pracujący z narzędziami od 5 do 12 mm z wbudowaną uszczelką redukcją i system 1 szt. trokar z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym naostrzonym obustronnie, z kaniulą karbowaną, trójstopniowym zaworem insuflacja/stop/desuflacja (możliwość desulfacji bez odłączania wężyka CO2). Samodopasowująca się uszczelka mieszcząca narzędzia od 5 do 12mm (bez konieczności używania redukcji). Ostrze w bezpiecznej osłonie (po uzbrojeniu trokara wysuwa się tylko raz i chowa po ustąpieniu oporu tkanek by następnie zostać zablokowane - minimalizacja ryzyka uszkodzenia narzędzi wewnętrznych). Wizualny wskaźnik położenia ostrza oraz dźwiękowy sygnał informujący o jego wysunięciu. Produkt sterylny, jednorazowego użytku. Zastosowanie trokarów 12 mm umożliwi Państwu ewentualne zastosowanie endostaplerów.

**ODP.: Zgodnie z SWZ.**

**PYTANIE 1** Dotyczy pakietu 19 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga aby wyspecyfikowany zgłębnik w pakiecie 19 w pozycji 1 posiadał 3 linie kontrastujące w promieniach RTG umożliwiające kontrolę położenia zgłębnika?

**ODP.: Zamawiający wymaga.**

**PYTANIE 2** Dotyczy pakietu 19 poz. 2:

Czy zgodnie z zamieszczonym opisem przedmiotu zamówienia w pakiecie 19 w pozycji 2 Zamawiający wymaga aby każdy z dwóch portów był wyposażony w klips zabezpieczający przed cofnięciem się zawartości żołądka lub diety?

**ODP.: Zamawiający wymaga.**

**PYTANIE 3** Dotyczy pakietu 19:

W związku z tym, iż jedna próbka produktu pozwoli na zweryfikowanie jakości i wyspecyfikowanych parametrów określonych w SWZ przez Zamawiającego prosimy o zmniejszenie ilości próbek wymaganych do pakietu 19 w poz. 1-3 z ilości 3 do 1 szt.

**ODP.: Zamawiający zmniejsza ilość wymaganych próbek do 1 szt. z poz. 1-3.**

Zadanie 25, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych długość cewnika min 580 mm, rozmiary: 14CH, 16CH - sterylny, pakowany w jednym integralnym opakowaniu wraz z przestrzenią martwą. Uniwersalny łącznik stożkowy, złącze standardowe do obwodów oddechowych, obrotowa, łatwa do demontażu dzięki pierścieniowi rozłączającemu system do odsysania z łącznikiem rurki, zastawka zapewniająca odizolowanie dróg oddechowych pacjenta i bezpieczne przepłukanie systemu, a także umożliwiająca, wykonanie bronchofiberoskopii, zapewniając integralność systemu wentylacji podczas bronchofiberoskopii, oraz pobierania próbek wydzieliny - okres użytkowania min 72h. Zestaw nie zawierający DEHP.

**ODP.: Zamawiający dopuszcza.**

Z poważaniem

POZOSTAŁA DYREKTORA  
ds. lecznictwa  
SPZZOZ w Gryficach  
lek. med. Andrzej Gorzka

