



SZP-ET/238/2021

Złotów, dnia 20.12.2021 r.

## Do wiadomości wszystkich zainteresowanych przedmiotowym postępowaniem

Dotyczy postępowania nr 20/ZP/2021

Szpital Powiatowy im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie, dalej zwany Zamawiającym, informuje o wpłynięciu wniosków o wyjaśnienie treści SWZ (tj. zapytań), dotyczących prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego symbolem 20/ZP/2021, którego przedmiotem jest: „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego i wielokrotnego użytku na potrzeby Szpitala Powiatowego im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie”. Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 1 i 5 ustawy Pzp udziela wyjaśnień dotyczących SWZ o następującej treści:

### Pytanie nr 252

Pakiet 3: Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne bezpudrowe i bezlateksowe nitylowe, grubość na palcu 0,05 mm AQL 1.5 (ścianka pojedyncza). Fabrycznie oznakowane na opakowaniu jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej w KAT III, o rozmiarach XS, S, M, L, XL (1 op. = 100 szt.)?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych parametrów rękawic.**

### Pytanie nr 253

Pakiet 3: Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne bezpudrowe i bezlateksowe nitylowe, grubość na palcu 0,07 mm AQL 1.5 (ścianka pojedyncza). Fabrycznie oznakowane na opakowaniu jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej w KAT III, o rozmiarach XS, S, M, L, XL (1 op. = 100 szt.)?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych parametrów rękawic.**

### Pytanie nr 254

Pakiet 10 poz. 1-9: czy Zamawiający dopuści rękawy o temp. zgrzewania 160-220 stopni C?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie nr 255

Pakiet 10 poz. 6: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozmiaru 20 cm x 200 m w zamian za 18 cm x 200 m?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie nr 256

Pakiet 10 poz.10-11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji, które uniemożliwiają złożenie konkurencyjnej oferty na zasadniczy asortyment w tym pakiecie?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

**Pytanie nr 257**

Pakiet 12 poz. 5-6: Czy Zamawiający wyodrębni w/w pozycje i utworzy z nich odrębny pakiet, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

**Pytanie nr 258**

Pakiet 45 poz. 1: czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną jałową z gazy bawełnianej, bielonej metodą bezchlorową, 4-warstwowa, uszyta z jednego kawałka 17-nitkowej gazy z bezpiecznie wtkaną nitką RTG i tasiemką, zastosowanie: chirurgiczny inwazyjny wyrób medyczny do użytku krótkotrwałego. W kolorze białym. Rozmiar serwety 45cmx45cm. Opakowanie musi posiadać min. dwie naklejki kontrolne do umieszczenia w karcie operacyjnej pacjenta. Wyrób zgodny z regułą II reg. 7 i norma EN 14079. Pakowana po 2 szt.?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych parametrów. Brak informacji o praniu wstępnym.**

**Pytanie nr 259**

Pakiet 45 poz. 2: czy Zamawiający dopuści Serwetę operacyjną jałową z gazy bawełnianej, bielonej metodą bezchlorową, 4-warstwowa, uszyta z jednego kawałka 17 nitkowej gazy z bezpiecznie wtkaną nitką RTG i tasiemką. Zastosowanie: chirurgiczny inwazyjny wyrób medyczny do użytku krótkotrwałego. W kolorze białym. Rozmiar serwety 45 cmx45 cm. Opakowanie musi posiadać min. dwie naklejki kontrolne do umieszczenia w karcie operacyjnej pacjenta. Wyrób zgodny z regułą II reg. 7 i norma EN 14079. Pakowana po 5 szt.?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych parametrów. Brak informacji o praniu wstępnym.**

**Pytanie nr 260**

Pakiet 47: czy Zamawiający dopuszcza serwetę z owalnym otworem o wym. 6x8cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 261**

Pakiet 48: czy Zamawiający dopuści rozmiar 40x60cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 262**

Pakiet 52: czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia centralnego o składzie:

- serweta 90x75 cm z otworem 8cm i przylepcem wokół otworu,
- kompresy gazowe 17N 8W 7,5x7,5cm 10 szt.
- kleszczyki metalowe 13 cm
- nożyczki metalowe Iris proste ostro-ostre 11 cm
- pęseta metalowa anatomiczna 14cm.
- serweta 90x75 cm (owinięcie zestawu)?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych parametrów**

**Pytanie nr 263**

Pakiet 52: czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia centralnego o składzie:

- serweta 90x75 cm z otworem 10 cm
- kompres włókninowy 30g 4W 10x10cm 6 szt.
- tupfer kula 17N 30x30cm 6 szt.
- kleszczyki metalowe 13 cm Webster proste
- kleszczyki metalowe 14cm Kocher proste
- nożyczki metalowe 14 cm Deaver proste ostro-tępe
- pęseta metalowa anatomiczna 14 cm

- serweta 60x40 cm (owinięcie zestawu)?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych parametrów.**

#### **Pytanie nr 264**

Pakiet 53: czy Zamawiający dopuści zestaw do ceniukowania o składzie:

- Serweta z laminatu FB 50x60cm
- Serweta z laminatu FB z otworem 5cm i rozcięciem 50x60cm
- Kompresy z gazy, 17N, 8W 7,5x7,5cm 8 szt.
- Tupfer kula 17N 20x20cm 5 szt.
- Rękawice nitrylowe niepodudowane M 2 szt.
- Strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną 10 ml
- Strzykawka wypełniona lubrykantem 6 ml
- Pęseta plastikowa 13 cm
- Pean plastikowy 13 cm
- Pojemnik plastikowy 125 ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 265**

Pakiet 54: Czy Zamawiający dopuści sterylny wzmocniony antystatyczny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>, wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup>. Gramatura potwierdzona w niezależnym laboratorium akredytowanym przez PCA. W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm, zewnętrzne dł. 70 i 54cm, wewnętrzne dł. 54cm. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (±5cm). Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 160cmH<sub>2</sub>O, mniej krytycznej min. 37cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie dla strefy krytycznej na mokro min. 129kPa, uwalnianie cząstek stałych dla powierzchni krytycznych max 1,3 log<sub>10</sub>- parametry potwierdzone kartą danych technicznych. Fartuch pakowany z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2. Do oferty dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające zgodność parametrów z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135-1 oraz EN 556-1:2002?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie nr 266**

Pakiet 55: Czy Zamawiający dopuści sterylny antystatyczny fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35g/m<sup>2</sup>, gramatura potwierdzona w niezależnym laboratorium akredytowanym przez PCA. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki mocowane ultradźwiękowo, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm, zewnętrzne dł. 70 i 54cm, wewnętrzne dł. 54cm. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Biozgodny wg PN EN ISO 10993-1 i nie powodujący drażnienia i uczulenia wg PN EN ISO 10993-10. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami

do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 ( $\pm 5$ cm). Termin ważności 5 lat. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 90N/50mm w kierunku wzdłużnym i min. 45N/50mm w kierunku poprzecznym; uwalnianie cząstek stałych max 2,1 log<sub>10</sub>; odporność na przenikanie cieczy min. 37cmH<sub>2</sub>O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 132kPa. Paroprzepuszczalność min. 4541 g/m<sup>2</sup>x24h – parametry potwierdzone kartą danych technicznych. Fartuch pakowany z dwoma ręcznikami w rozmiarze min. 40x20cm z wysokochłonnej włókniny kompresowej, piktogram ręczników umieszczony na etykiecie głównej. Owinięcie w papier krepowy 60x60cm zgodny z EN 868-2. Do oferty dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające zgodność parametrów z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135-1 oraz EN 556-1:2002?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie nr 267**

Pakiet 56: czy Zamawiający dopuści komplety z włókniny SMS? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza**

#### **Pytanie nr 268**

Pakiet 57: czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw chirurgiczny do cesarskiego cięcia o składzie:

- serweta T z workiem, otworem 35x32 cm z folią chirurgiczną 325x250 cm
- podkład chłonny z pulpy celulozowej 90x60cm
- serweta na stół instrum. 190x150cm (owinięcie zestawu)
- serweta na stolik Mayo 145x80cm
- serwetki do rąk włók. kom. 40x20cm 2 szt.

Serweta główna z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup> i odporności na przenikanie cieczy 250 cmH<sub>2</sub>O .

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym min. dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Do oferty dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające zgodność parametrów oferowanych sterylnych zestawów serwet z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 269**

Pakiet 58: czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody o rozmiarze 15x250, złożona harmonijkowo?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 270**

Pakiet 59: czy Zamawiający dopuści rozmiar 9x50cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 271**

Pakiet 62: czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolana o składzie:

- serweta z otworem elastycznym (6 cm) i workiem z kształtką do zbierania płynów 320x240cm
- pokrowiec na nogę 75x37cm
- taśma medyczna 50x9cm 2 szt.
- serweta na stół instrum. 190x150cm (owinięcie zestawu)
- serweta na stolik Mayo 145x80cm
- serwetki do rąk włók. kom. 40x20 2 szt.

Zestaw musi spełniać wymagania wysokie wg normy PN EN 13795 1-3. Materiał serwety głównej składający się min. z dwóch warstw (folia oraz warstwa chłonna) o łącznej gramaturze min. 56 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie nr 272

Pakiet 63: czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji dłoni/stopy o składzie :

- serweta trzywarstwowa o gramaturze 73 g/m<sup>2</sup> (bardzo chłonna - 824%, włóknina wiskozowa, folia polietylenowo-polipropylenowa, włóknina polipropylenowa, odporność na przenikanie cieczy 191cm H<sub>2</sub>O) - z elementem elastycznym i otworem o śr 4 cm 1 szt. 300x240cm
- pokrowiec na kończynę 1szt. TF 80x45cm
- serweta na stół instrum. 1 szt. 190x150cm
- serweta na stolik Mayo 1 szt. 145x80cm
- serweta TF 1 szt. TF 200x150cm
- taśma medyczna 2 szt. 50x9cm
- serwetki do rąk 4 szt. włók. kom. 40x20cm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Brak informacji o obszarze wzmocnionym, o jego gramaturze. Brak samouszczelniającego się otworu.**

### Pytanie nr 273

Pakiet 64: czy Zamawiający dopuści o zestaw izolacyjny pionowy o składzie:

- Serweta wertykalna foliowa 330 cm x 240 cm z folią chirurgiczną 86 cm x 25 cm, workiem na płyny, kieszeniami, 1szt.
- serwetki do rąk 2 szt. włók. kom. 40x20cm
- serweta na stolik Mayo 1 szt. 145x80cm
- serweta na stół instrum. 1 szt. 190x150cm

Zestaw zgodny z normą EN 13795. Na opakowaniu odklejana etykieta z numerami serii i data ważności produktu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie nr 274

Pakiet 65: czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji kończyny górnej o składzie:

- serweta w kształcie litery T z otworem 5 cm i elementem elastycznym 260x240cm (serweta z laminatu włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gram 56g/m<sup>2</sup>, o odporności na penetrację płynów min. 250 cmH<sub>2</sub>O
- pokrowiec na kończynę górną pacjenta 75x37cm
- taśma medyczna 1 Spunlace 50x9cm
- serweta na stół instrum. 190x150cm
- serweta na stolik Mayo 145x80cm
- serwetki do rąk 2 szt. włók. kompresowa 40x20cm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie nr 275

Pakiet 67: czy Zamawiający dopuści pokrowiec na kończynę o rozmiarze 80x45cm, pakowany pojedynczo z taśmą lepłą 9 x 50 cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie nr 276

Pakiet 68: czy Zamawiający dopuści 3-częściową foliową osłonę na ramię C: 2 x osłona typu beret (33÷112)x56cm (połowa obwodu gumki w stanie swobodnym÷połowa obwodu gumki w rozciągnięciu) x głębokość) + folia 250x50cm z 10 przylepcami 5x5cm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie nr 277

Pakiet 103 poz. 1-4: czy Zamawiający dopuści siatkę do przepuklin, polipropylenowa płaska-siatka chir. z makroporami o powierzchni porów 3,3 mm<sup>2</sup>, posiadającą niebieskie linie orientujące, ułatwiające

pozycjonowanie implantu, o grubość 0,65 mm (+/- 0,15 mm) i masa powierzchniowa 80 g/m<sup>2</sup> i rozmiarach:

poz.1 - 30 cm x 30 cm

poz.2 - 5 cm x 10 cm

poz.3 - 15 cm x 15 cm

poz.4 - 8 cm x 13 cm lub 10 cm x 16 cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W pozycji 4 Zamawiający akceptuje rozmiar 8cm x 13 cm.**

#### **Pytanie nr 278**

Pytanie dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 0,1% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 9 ust. 1 pkt 1) oraz pkt 2) wzoru umowy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 279**

Czy Zamawiający zgadza się aby w z § 9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy wyrażenie „20% wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 pkt 1) itd.” zostało zastąpione wyrażeniem „20% niezrealizowanej wartości umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 16 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 280**

Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 10% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 281**

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

dotyczy §9 ust. 1 pkt 1

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do wysokości 2% wartości brutto niedostarczonego towaru w wypadku zwłoki – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 282**

dotyczy §9 ust. 1 pkt 2

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do wysokości 2% wartości brutto reklamowanego towaru w przypadku nie dokonania obowiązków reklamacyjnych, zgodnie z § 8 ust. 2 i 3, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 283**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 1 poz. 1 maski tlenowej z drenem, wykonanej z polipropylenu, z przedłużonym, elastomerowym mankietem z podwójnym podbródkiem, szczelnie obejmującym twarz dorosłego małą i dużą, w uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowane parametry masek. Zamawiający domniemywa, że Wykonawcy chodzi o część 15 poz. 1.**

**Pytanie nr 284**

Czy Zamawiający w części 1 poz. 2 może oszacować ilość masek z rezerwuarem dedykowanych dla dorosłych a ile dla dzieci?

**Odpowiedź: Marki z rezerwuarem dla dorosłych ok. 1550 szt. maski dla dzieci ok 50 szt.**

**Pytanie nr 285**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 1 poz. 3 maski z nebulizatorem i drenem, wykonanej z polipropylenu, z przedłużonym, elastomerowym mankietem z podwójnym podbródkiem, szczelnie obejmującym twarz dorosłego w uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, zestaw mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowane parametry masek. Zamawiający domniemywa, że Wykonawcy chodzi o część 15 poz. 3.**

**Pytanie nr 286**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 1 poz. 4 maski do z nebulizatorem i drenem, wykonanej z polipropylenu, z przedłużonym, elastomerowym mankietem z podwójnym podbródkiem, szczelnie obejmującym twarz dorosłego w uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, zestaw mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowane parametry masek. Zamawiający domniemywa, że Wykonawcy chodzi o część 15 poz. 4.**

**Pytanie nr 287**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 1 poz. 5 nebulizatora z ustnikiem i drenem o długości 2,1 m?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 288**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 42 poz. 1 obwodu oddechowego do aparatu do znieczulenia, rozciągliwego, z pamięcią kształtu, składającego się z dwóch rur o długości do 2 m, trzeciej rury o długości do 1,5 m, z łącznikiem Y i łącznikiem kolankowym z portem luer, z workiem oddechowym bezlateksowym o poj. 2 L przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 289**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 42 poz. 2 obwodu oddechowego do respiratora dla dorosłych, rozciągliwego, z pamięcią kształtu, składającego się z dwóch rur o długości do 2 m, z łącznikiem Y i łącznikiem kątowym z portem luer, z możliwością czasu stosowania do 7 dni pod warunkiem wymiany filtra oddechowego co 24 godz., spełniający pozostałe wymogi SWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 290**

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga w pakiecie 125 poz. 1 i 2 okularów wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytnymi na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okulary przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30 – 38

cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześniaki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowane parametry okularków.**

**Pytanie nr 291**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 125, aby okulary do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowane parametry okularków.**

**Pytanie nr 292**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 8 Kleszczyki naczyniowe typ Crile dł. 16cm odgięte?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 293**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 10 Kleszczyki delikatne typ Crile odgięte dł. 14,0 cm bez ząbka?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 294**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 12 Nożyczki do opatrunków typ Lister z kulką na końcu, dł. 16 cm ostrza, jedno ostrze z ząbkami?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 295**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 18 Iglę z kulką dł. 90mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 296**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 20 Łyzeczkę kostną Schede dł. 17cm szer. 4,2mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 297**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 28 Imadło chirurgiczne typ Webster szczęki proste z twardą wkładką skok 0,4 mm do nici 4/0-6/0 długość 125mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 298**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 40 Wziernik pochwowy ze stali chirurgicznej Cusco rozmiar 90x36 mm oraz 110x37 mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 299**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 41 Wzierniki pochwowe - góra + dół Kallmorgen 95x39mm dł. 200mm 8", pakowane jako para?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 300**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 42 Wzierniki pochwowe - góra + dół Kallmorgen 75x39mm dł. 170mm 6 3/4", pakowane jako para?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie nr 301**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 44 Sonda domaciczna Sims dł. 330 mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 302**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 47 Kleszczyki do biopsji szyjki Tischler o długości 21cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 303**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 48 Haczyk wielokrotnego użytku do przebicia błony owodniowej-odgięty typ BEACHAM wykonany ze stali nierdzewnej, długość całkowita 24cm przeznaczone do sterylizacji parowej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza typ BEACHAM natomiast wymaga zaoferowania narzędzia o dł. 26 cm.**

**Pytanie nr 304**

Czy, Zamawiający dopuści, w poz. 50 Urządzenie jednorazowego użytku do usuwania szwów w pełni kompatybilnych z zszywkami liniowego staplera skórnoego typu Manipler AZ (stosowanych w szpitalu) zgodnie z materiałami informacyjnymi producenta przedmiotowych staplerów, pakowane po 6 szt. w opakowaniu zbiorczym, w ilości 60 szt. ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga urządzenia wielokrotnego użytku zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 189 „Zamawiający wymaga kompatybilności oferowanego urządzenia do usuwania zszywek przeznaczonych do zszywania skóry zszywkami kompatybilnymi ze staplerem skórny Manipler firmy B Braun.”**

**Pytanie nr 305**

dotyczy Część 1 poz.1-2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic w opakowaniu: koperta zewnętrzna papier/folia, koperta wewnętrzna papierowa, pozostałe parametry zgodne?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 306**

dotyczy Część 1 poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o zawartości protein  $\leq 30\mu\text{g/g}$ , pozostałe parametry zgodne?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 307**

dotyczy Część 47

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie serwety o rozmiarze 50x60cm z przyklepnym otworem 7cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 308**

Pytania do wzoru umowy

Wnosimy o zmianę § 4 ust. 2 pkt 1) projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany

właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

**Odpowiedź: Zamawiający przychylił się do wniosku Wykonawcy i wprowadził modyfikację zapisów SWZ stosownie do zmian w załączniku nr 4 do SWZ.**

#### **Pytanie nr 309**

Wnosimy o dodanie dodatkowego postanowienia umownego §4 ust. 1 pkt 4) o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawca, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1 ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobciążonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.” (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021).

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 310**

Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy poprzez wydłużenie w § 8 ust. 2 projektu umowy terminu na rozpatrzenia reklamacji jakościowej do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 311**

Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki - w § 9 ust. 1 pkt 1) projektu umowy oraz do wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki w wymianie towaru na wolny od wad - w § 9 ust. 1 pkt 2) projektu umowy, a także do wysokości 5% brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia – w §9 ust. 1 pkt 3) UZASADNIENIE:

Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10). Podkreślamy również, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615).

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 312**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 4 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 313**

Część 1 Czy zamawiający wydzieli poz.6-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia.

Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

#### **Pytanie nr 314**

Część 1 poz 6-7 czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. 100 szt z przeliczeniem?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie nr 315**

Część 1 Czy zamawiający wydzieli poz.32-34 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego

priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

#### **Pytanie nr 316**

Część 1 Czy zamawiający wydzieli poz.38-39 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

#### **Pytanie nr 317**

Część 1 poz 38 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm<sup>3</sup> (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowane parametry pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zamawiającego, o których w powyższym opisie nie wspomina Wykonawca (np. nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie itd.)**

#### **Pytanie nr 318**

Część 1 poz 38 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie nr 319**

Część 1 poz 38 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 320**

Część 1 poz 38 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów bez zaczepu na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 321**

Część 1 poz 39 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznowo ściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa

z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> (objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie nr 322**

Część 1 poz 39 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie nr 323**

Część 1 poz 39 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie nr 324**

Część 2 Czy zamawiający wydzieli poz. 19 -21 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

#### **Pytanie nr 325**

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

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

#### **Pytanie nr 326**

Część 15 czy zamawiający dopuści maski tlenowe w poz. 1,3,4 wykonane z nietoksycznego materiału PVC ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 327**

Część 44 Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

**Pytanie nr 328**

Część 44 Czy zamawiający wydzieli poz. 3-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

**Pytanie nr 329**

Część 44 Czy zamawiający wydzieli poz. 9-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

**Pytanie nr 330**

Część 110 Czy zamawiający wydzieli poz. 2-4,9-11,18-19 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie może wydzielać pozycji do odrębnych części.**

**Pytanie nr 331**

Część 110 poz 18 Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 332**

Część 110 poz. 19 czy zamawiający dopuści myjkę do ciała j.uż. nasączoną środkiem myjącym o naturalnym PH w formie gąbki?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 333**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 130 pozycji nr 8 dotyczącej trójkanałowego cewnika czasowego dostępu żylnego do hemodializy, pozwoli na zaoferowanie, cewnika o identycznym rozmiarze (12 Fr) z długościami 15 cm, 17,5 cm lub 20 cm do wyboru przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 334**

Pakiet nr 9, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 335**

Pakiet nr 9, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki o świetle 5000 LUX?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 336**

Pakiet nr 9, poz. 2 – Czy zamawiający dopuści łyżki plastikowe?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 337**

Pakiet nr 9, poz. 2 – Czy zamawiający dopuści łyżki mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 338**

Pakiet nr 9, poz. 2 – Czy zamawiający dopuści łyżki ze światłem LED?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 339**

Pakiet nr 9, poz. 2 – Czy zamawiający dopuści łyżki Macintosh w rozmiarze 1 – 4?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 340**

Pakiet nr 15, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści maski wykonane z PCV, niesilikonowane?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 341**

Pakiet nr 15, poz. 4 – Czy zamawiający dopuści maski wykonane z PCV, niesilikonowane?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 342**

Pakiet nr 15, poz. 5 – Czy zamawiający dopuści nebulizator z drenem 2,1m?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 343**

Pakiet nr 16, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

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

- Jałowy: tak?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 344**

Pakiet nr 16, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

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

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

**Pytanie nr 345**

Pakiet nr 19, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści system do odsysania o długości 60cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 346**

Pakiet nr 23, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści łącznik wykonany z PCV?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 347**

Pakiet nr 24, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści łącznik bez samodomykającej się zastawki, z drenem o długości 2,1m oraz nebulizatorem o pojemności 6ml, ze skalą co 1 ml (numerycznie co 2ml), sterylny?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

**Pytanie nr 348**

Pakiet nr 34, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści równoważny przyrząd o następujących parametrach:

- dwuczęściowa komora kroplowa
- wykonany z materiałów wolnych od DEHP oraz PCV
- ostry dwukanałowy kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną klapką
- elastyczna komora kroplowa z filtrem Autostop
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- dren o długości 180cm
- uniwersalne zakończenie drenu luer-lock zabezpieczone korkiem z filtrem hydrofobowym
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy
- sterylny, opakowanie papier/folia?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

**Pytanie nr 349**

Pakiet nr 42, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową rurą o długości 1,2m?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie nr 350**

Pakiet nr 42, poz. 2 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o długości 2m?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 351**

Pakiet nr 72, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści podkład o wysokości 58cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 352**

Pakiet nr 72, poz. 2 – Czy zamawiający dopuści podkład medyczny o wymiarach 50cm x 50cm z perforacją co 38cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 353**

Pakiet nr 72, poz. 4 – Czy zamawiający dopuści prześcieradło w kolorze białym o wymiarach 80cm x 210cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza kolor i rozmiar przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych ze SWZ.**

**Pytanie nr 354**

Pakiet nr 72, poz. 6 – Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50cm x 50cm (z przeliczeniem ilości), o średnicy wewnętrznej 43mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 355**

Pakiet nr 108, poz. 1 – Czy zamawiający oczekuje 40 sztuk elektrod czy 40 kompletów (1 komplet zawiera 2 sztuki)?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 40 kompletów elektrod 1kpl. = 2 szt.**

**Pytanie nr 356**

Pakiet nr 110, poz. 1 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu by kieliszki posiadały opis sposobu mycia i dezynfekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga w tym względzie informacji przy pierwszej dostawie w jaki sposób należy myć kieliszki i jak należy je dezynfekować.**

**Pytanie nr 357**

Pakiet nr 110, poz. 13 – Czy zamawiający dopuści wzierniki pakowane po 250 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 358**

Pakiet nr 110, poz. 18 – Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 1500ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 359**

Pakiet nr 110, poz. 19 – Czy zamawiający wymaga myjki w formie rękawicy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga myjki w postaci rękawicy.**

**Pytanie nr 360**

Pakiet nr 132, poz. 1 – Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną z mankietem w kolorze różowym (rozmiar 3)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 361**

Pakiet nr 132, poz. 2 – Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną z mankietem w kolorze białym (rozmiar 4)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 362**

Pakiet nr 132, poz. 3 – Czy zamawiający dopuści maskę wykonaną z PCV wyposażoną w Część 3 poz.1 Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o poziomie AQL 1.5. Pozostałe wymogi – zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytanie nr 363**

Część 3 poz.1

Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o poziomie AQL 1.5. Pozostałe wymogi – zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 364**

Część 4 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy asortymentu o cechach jak poniżej:

Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń.

Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Certyfikat zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001. Opakowanie 70 par. Rozmiary 5,5-9,0

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 365**

Pakiet 4 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy asortymentu o cechach jak poniżej:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe zwycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność

dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Certyfikat zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 366**

Pakiet 4 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy asortymentu o cechach jak poniżej:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergicznych  $\leq 10$   $\mu\text{g/g}$  rękawicy (wg. ASTM D7427-16, metodą FITkit). Certyfikat zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytotatyków z czasem przenikania  $>240\text{min.}$ , zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Nazwa rękawicy, strona i rozmiar nadrukowane bezpośrednio na rękawicy. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 367**

Część 4 poz.3

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o wymaganych cechach:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych bezpudrowych lateksowych do specjalnego przeznaczenia, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, kształt anatomiczny, średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 20 N – informacje potwierdzone kartą techniczną, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub równoważną, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawicę. Długość min. 270 mm - 285 mm w zależności od rozmiaru. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 368**

Część 4 poz.4

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o wymaganych cechach:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejako z przedłużonym mankiem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,16 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytotatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania  $>480$  min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70

%, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Odporne na działanie min. 25 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 369**

Część 4 poz.4

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o wymaganych cechach:

Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4-rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 370**

Część 4 poz.4

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o wymaganych cechach:

Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 371**

Część 4 poz.5

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy asortymentu o cechach jak poniżej:

Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową ułatwiająca zakładanie, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280 mm, średnia siła zrywania min. 34 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). 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 40 par. Rozmiary 6,0-9,0

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie nr 372**

Pakiet 30

1. Prosimy o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej posiadającego dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby. Sterylny.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 373**

Pakiet 30

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

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby ale dopuszcza.**

### **Pytanie nr 374**

Pakiet 30

Prosimy o sprecyzowanie czy port do pobierania próbek moczu ma być bezigłowy z przezroczystym okienkiem podglądu, co pozwala na pobranie próbki moczu bez użycia igły, co eliminuje ryzyko zakłucia?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.**

### **Pytanie nr 375**

Pakiet 30

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje takiego rozwiązania.**

### **Pytanie nr 376**

Dot. projektu umowy §9 ust.1 lit. a, b, c

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §9 ust.1, lit. a, b, c umowy w sposób następujący:

§ 9.1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić zamawiającemu karę umowną:

- 1) w wysokości 5% wartości brutto niedostarczonego towaru w wypadku zwłoki – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) w wysokości 5% wartości brutto reklamowanego towaru w przypadku nie dokonania obowiązków reklamacyjnych, zgodnie z § 8 ust. 2 i 3, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 3) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku wypowiedzenia przez Zamawiającego umowy na skutek okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w powyższym zakresie.**

### **Pytanie nr 377**

Dot. projektu umowy §7 ust.4

Czy Zamawiający dopuszcza transport przedmiotu umowy za pośrednictwem firmy kurierskiej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 378**

Dot. pakiet 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane z metalu? Pozostałe zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Zamawiający informuje, że niniejsze wyjaśnienia stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.**

Zastępca Dyrektora ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych  
Marcin Druszcz

Sporządzono w 1 egz.:

1. adresat (strona postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/543425>)

2. a/a

Sporządził: Bożena Schmidt – Dział Techniczno-Administracyjny,

tel. 67 263 22 33 wew. 329, fax. 672635878, e-mail: [przetargi@szpital.zlotow.pl](mailto:przetargi@szpital.zlotow.pl)