



**Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny  
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu  
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**  
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec  
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448  
tel. 571 334 686  
www.spzoz.zgorzelec.pl  
*Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”*

Numer sprawy 5/ZP/2021  
DZP/101/2021

Zgorzelec, dnia 09.04.2021r.

## **Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu**

### **Dotyczy przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy artykułów jednorazowego użytku (medycznych i niemedycznych) oraz drobnego sprzętu medycznego**

W związku z zapytaniami od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2009r. (Dz. U. z 2019r., poz. 2019 ze zm.) odpowiada na następujące pytania:

#### **(ZAPYTANIE NR 1)**

##### **Pytanie 1**

##### **DOTYCZY PAKIETU NR 15**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 15 igieł do znieczuleń typu Pencil Point z prowadnicą z taką konstrukcją uchwytów, które po wprowadzeniu igły w prowadnicę skracają długość całkowitą igły mniej niż 12 mm, z eliptycznym ergonomicznym uchwytem ze wskaźnikiem położenia szlif igły, z wbudowanym pryzmatem zmieniającym barwę po wypełnieniu PMR w rozmiarach: Poz. 1 25G x 3 ½ Poz. 2 27G x 3 ½ Poz. 3 27G x 4

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

#### **(ZAPYTANIE NR 2)**

##### **Pytanie 1**

##### **DOTYCZY PAKIETU NR 5**

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 1 dopuści cewnik do odsysania w układzie zamkniętym jednoświatłowy do rurek intubacyjnych, sterylny, o składzie: cewnik skalowany, termoplastyczny, miękki z gładkimi krawędziami, z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, na uchwycie rozmiar cewnika; wyposażony w port MDI do podawania leków wziewnych w aerosolu, w rozciągliwą martwą przestrzeń, w suwak zaworu sterującego ssaniem i umożliwiającą płynną i precyzyjną regulację siły ssania, posiadający jednokierunkową zastawkę w porcie do płukania cewnika zapobiegającą przypadkowej aspiracji; zestaw o potwierdzonym przez producenta czasie stosowania do 72 godzin. Rozmiary i długości spełniające wymagania SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

#### **(ZAPYTANIE NR 2)**

##### **Pytanie 2**

##### **DOTYCZY PAKIETU NR 5**

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji 2 dopuści cewnik do odsysania w układzie zamkniętym jednoświatłowy do rurek tracheostomijnych, sterylny, o składzie: cewnik skalowany, termoplastyczny, miękki z gładkimi krawędziami, z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, na uchwycie rozmiar cewnika; wyposażony w port MDI do podawania leków wziewnych w aerosolu, w rozciągliwą martwą przestrzeń, w suwak zaworu sterującego ssaniem i umożliwiającą płynną i precyzyjną regulację siły ssania, posiadający jednokierunkową zastawkę w porcie do płukania cewnika zapobiegającą przypadkowej aspiracji; zestaw o potwierdzonym przez producenta czasie stosowania do 72 godzin. Rozmiary i długości spełniające wymagania SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

#### **(ZAPYTANIE NR 2)**

##### **Pytanie 3**

##### **DOTYCZY PAKIETU NR 11**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 (z racji na zakończenie produkcji) wydzieli pozycję 4 do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystniejszej cenowo na pozostały w pakiecie asortyment.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 2)**

**Pytanie 4**

**DOTYCZY PAKIETU NR 11**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w pozycji 4 dopuści dren z trokarem tęnym z zamkniętym zakończeniem, wykonany z miękkiego termoplastycznego PCW, otwory ssące i otwór końcowy gładko wykończone, linia Rtg., znaczniki co 2 cm, oznaczenie rozmiaru na drenie i płaskim uchwycie trokara, zintegrowany łącznik. Sterylny. Rozmiary: 28Ch/40cm, 32Ch/40cm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 2)**

**Pytanie 5**

**DOTYCZY PAKIETU NR 11**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 zgodzi się na wydzielenie pozycji 11 do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystniejszej cenowo na pozostały w pakiecie asortyment.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 2)**

**Pytanie 6**

**DOTYCZY PAKIETU NR 11**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w pozycji 11 dopuści zestaw do ratunkowej konikotomii o składzie: specjalnie zabezpieczony skalpel, który pozwala na wykonanie prawidłowego nacięcia więzadła pierścienno-tarczowego bez ryzyka uszkodzenia tylnej ściany tchawicy; igłę Tuohy; strzykawkę 10 ml; prowadnicę o długości 50 cm, która ułatwia wprowadzenie kaniuli do tchawicy; zaoblone rozszerządło o długości 7 cm; zaoblony prowadnik ułatwiający wprowadzenie kaniuli; kaniulę z silikonowanego PCW o średnicy wewnętrznej 4 mm; cewnik do odsysania pacjenta; łącznik 15 mm; tasiemka do zamocowania kaniuli do szyi pacjenta. Zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 3)**

**Pytanie 1**

**Pakiet nr 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 8Fr, 10Fr, 12Fr i 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na mocz o pojemności 2l.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 3)**

**Pytanie 2**

**Pakiet nr 3, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 8Fr, 10Fr, 12Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewni wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, prowadnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 20cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 14Fr, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 3)**

**Pytanie 3**

**DOTYCZY PAKIETU NR 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 3)**

**Pytanie 4**

**Pakiet nr 21, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i 14Fr i długościach: 15cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) prowadnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa

rozszerzaczki naczyń w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 3)**

**Pytanie 5**

**DOTYCZY PAKIETU NR 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 21 i stworzy osobny pakiet?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 1**

**Pytanie 1 Pakiet 6 Pozycja 2, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 31, 33**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 6, wydzieli pozycje 2,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,15,31,33 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 2**

**Pytanie 2 Pakiet 6**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego z uwagi na niejednorodny charakter produktów o dopuszczenie składania ofert częściowych na poszczególne pozycje w pakiecie 6.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 3**

**Pytanie 3 Pakiet 6 Pozycja 2**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

**Odp. Zamawiający obecnie używa czujnika o numerze 6850645 firmy DRAGER.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 4**

**Pytanie 4 Pakiet 6 Pozycja 8**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego drenu.

**Odp. Zamawiający używa drenu o numerze MP00953 firmy DRAGER.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 5**

**Pytanie 5 Pakiet 6 Pozycja 10**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 14-26 cm ? Reszta bez zmian.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 6**

**Pytanie 6 Pakiet 6 Pozycja 11**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 25-35 cm ? Reszta bez zmian.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 7**

**Pytanie 7 Pakiet 6 Pozycja 12**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 33-47 cm ? Reszta bez zmian.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 8**

**Pytanie 8 Pakiet 6 Pozycja 13**

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 46-66 cm ? Reszta bez zmian.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 9**

**Pytanie 9 Pakiet 6 Pozycja 31**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

**Odp. Zamawiający używa czujnik o numerze MS13235 firmy DRAGER.**

**(ZAPYTANIE NR 5)**

**Pytanie 1**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 3:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych z winy Wykonawcy lub Podwykonawcy:

a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 lub § 6 niniejszej umowy - w wysokości 0,2% wartości brutto partii towaru (wadliwej lub niedostarczonej), za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwej lub niedostarczonej partii towaru**

Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej 7 dni kalendarzowych, Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 7 ust. 3 niniejszej umowy. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy;

b) w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 7 niniejszej umowy, w wysokości **50 zł** za każdy przypadek, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru, którego dotyczy niezłożona informacja.**

3. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie Strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 5% wartości brutto **niezrealizowanej części** niniejszej umowy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 5)**

**Pytanie 2**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

2. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 5)**

**Pytanie 3**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

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

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 6)**

**Pytanie 1**

**DOTYCZY PAKIETU NR 6**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pakiecie nr 6 wydzieli pozycje: 17-26, 29-30,32, 34, 36 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 1**

**Pakiet 19, poz. 3, 4, 5, 7, 28**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 2**

**Pakiet 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na pozycje, nie na cały pakiet?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 3**

**Pakiet 19, poz. 3, 4, 28**

Czy Zamawiający dopuści maski z drenem 200 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 4**

**Pakiet 9, poz. 3, 6**

Proszę o dopuszczenie ramp wykonanych z polimetylopentenu odpornego na lipidy, cytostatyki. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 5**

**Pakiet 9, poz. 3, 6**

Proszę o dopuszczenie ramp z nazwą na op. jednostkowym, bez nazwy na produkcie.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 6**

**Pakiet 9, poz. 4, 5, 7**

Proszę o wydzielenie ww. pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą ilość bardziej konkurencyjnych ofert.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 7**

**Pakiet 9, poz. 8**

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego:

Wytrzymałość do 7 dni, 600 aktywacji, objętość wypełnienia do 0,085 ml, przepływ 320 ml/min, przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 8**

**Pakiet 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na pozycje, nie na cały pakiet?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 8)**

**Pytanie 1**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

**Załącznik nr 5**

**§5 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 8)**

**Pytanie 2**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

**Załącznik nr 5**

**§7 ust. 7**

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie granicy kar umownych do 10% wartości wynagrodzenia brutto określonego w umowie?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 9)**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie

temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 9)**

**Pytanie 2**

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

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

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 9)**

**Pytanie 3**

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

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 9)**

**Pytanie 4**

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

**Odp. Zamawiający w § 2 projektu umowy określił wymagania dotyczące sposobu dostawy przedmiotu umowy.**

**(ZAPYTANIE NR 9)**

**Pytanie 5**

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

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

**Odp. Zamawiający nie określił wymagań w zakresie środków transportu. Użyte przez Wykonawcę środki transportu muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2020r. poz. 186 ze zmianami) w taki sposób aby dostarczone wyroby medyczne zachowały swoje właściwości, były nienaruszone oraz bezpieczne dla pacjentów, użytkowników oraz osób trzecich.**

**(ZAPYTANIE NR 9)**

**Pytanie 6**

**Dotyczy pakiet 19 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szpatulek sterylne pakowanych pojedynczo w opakowanie papierowe, następnie w pudełko kartonowe ?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 9)**

**Pytanie 7**

**Dotyczy pakiet 19 poz. 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków za opakowanie a=80 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 1**

**Pakiet nr 5 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach: zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora, obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl, zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI), przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej, 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°, 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 obwodzie 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: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR), dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 2**

**Pakiet nr 11 poz. 1**

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 1 z Pakietu nr 11 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 3**

**Pakiet nr 19 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści pensetę wykonaną z tworzywa PP?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 4**

**Pakiet nr 19 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści pensetę w kolorze zielonym?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 5**

**Pakiet nr 19 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści worek do próbek moczu dla niemowląt osobno dla dziewczynek i osobno dla chłopców?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 6**

**Pakiet nr 19 poz. 9, 10**

Czy Zamawiający dopuści możliwość połączenia z drenami od 6CH do 18CH?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 7**

**Pakiet nr 19 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie=90sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 8**

**Pakiet nr 19 poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści nocnik wykonany tylko z masy celulozowej?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 9**

**Pakiet nr 19 poz. 25**

Czy Zamawiający dopuści średnicę lusterka 20 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 10**

**Pakiet nr 19 poz. 25**

Czy Zamawiający dopuści kolor metaliczny?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 11**

**Pakiet nr 19 poz. 25**

Czy Zamawiający dopuści długość rączki 148 mm (+/-10 mm)?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 12**

**Pakiet nr 19 poz. 29**

Czy Zamawiający dopuści numeryczny kod rozmiarów zamiast kolorystycznego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 11)**

**Pytanie nr 1. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką Sprotte w rozmiarze 25G, dł. 90mm, z przewodnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły, z ergonomicznym uchwytem ze wskaźnikiem położenia otworu bocznego, z wbudowanym szkiełkiem powiększającym ułatwiającym wizualizację wypływu PMR.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 11)**

**Pytanie nr 2. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką Sprotte w rozmiarze 27G, dł. 90mm, z przewodnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły, z ergonomicznym uchwytem ze wskaźnikiem położenia otworu bocznego, z wbudowanym szkiełkiem powiększającym ułatwiającym wizualizację wypływu PMR.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 11)**

**Pytanie nr 3. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z końcówką Sprotte w rozmiarze 27G, dł. 103mm, z przewodnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły, z ergonomicznym uchwytem ze wskaźnikiem położenia otworu bocznego, z wbudowanym szkiełkiem powiększającym ułatwiającym wizualizację wypływu PMR.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 12)**

**Pytanie 1**

**DOTYCZY SWZ**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odp. Zamawiający nie określił w SWZ do ilu miejsc po przecinku należy określić cenę jednostkową. Wybór tej kwestii należy do Wykonawcy. Ważne aby wartość netto, wartość podatku VAT oraz wartość brutto były zaokrąglone do 2 miejsc po przecinku – zgodnie z punktem 15 SWZ.**



**(ZAPYTANIE NR 12)**

**Pytanie 2**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyrobu przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 12)**

**Pytanie 3**

**Dot. Pakietu 16 Poz.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły w rozmiarze 07x65mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 12)**

**Pytanie 4**

**Dot. Pakietu 16 Poz.5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł w rozmiarach odpowiednio: 0,7x90mm, 0,9x90mm, 0,9x90mm, 1,2x90mm?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 12)**

**Pytanie 5**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

Dot. par. 2 ust. 5 wzoru umowy

Prosimy o usunięcie tego ustępu ze wzoru umowy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 12)**

**Pytanie 6**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

Dot par. 2 ust. 5 wzoru umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pyt. 5 prosimy o odstąpienie od stosowania sankcji w postaci kary umownej, gdyż jest ona nieadekwatna do zaproponowanego zapisu.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 12)**

**Pytanie 7**

**Dot. pakietu nr 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie opakowania w górę, przy założeniu, że 1op=25 szt?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**(ZAPYTANIE NR 13)**

**Pytanie 1**

**Pakiet 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 13)**

**Pytanie 2**

**Pakiet 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne

zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy, z jednoczesnym przeliczeniem opakowań?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 13)**

**Pytanie 3**

**Pakiet 10, pozycja 9**

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

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 13)**

**Pytanie 4**

**Pakiet 10, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 300 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 13)**

**Pytanie 5**

**Pakiet 19, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści szpatułki drewniane pakowane tylko w pudełko kartonowe?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 13)**

**Pytanie 6**

**Pakiet 19, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu z podziałem na dziewczynki i chłopców?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 13)**

**Pytanie 7**

**Pakiet 19, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści plastikowy pojemnik do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2,5l?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 13)**

**Pytanie 8**

**Pakiet 19, pozycja 25**

Czy Zamawiający dopuści lusterko laryngologiczne o długości 18cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 14)**

**Pytanie 1**

**DOTYCZY PAKIETU NR 8**

**Poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie jest to wymóg obligatoryjny.**

**(ZAPYTANIE NR 14)**

**Pytanie 2**

**DOTYCZY PAKIETU NR 8**

**Poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek o chłonności 2500 g i retencji wg. NAFC 680 g?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie jest to wymóg obligatoryjny.**

**(ZAPYTANIE NR 14)**

**Pytanie 3**

**DOTYCZY PAKIETU NR 8**

**Poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści:

Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu, które posiadają: dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne które wchłaniają i rozprowadzają mocz, absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach ( superabsorbent); wewnętrzne hydrofobowe falbanki boczne oraz osłonki boczne wzdłuż

wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz zapobiegają wyciekom – większe bezpieczeństwo, zapobiegają wypływaniu moczu i kału; wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy. brak elementów lateksowych. Chłonność 2500 g i retencja wg. NAFC 680 g.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 14)**

**Pytanie 4**

**DOTYCZY PAKIETU NR 8**

**Poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla noworodków bez balsamu pielęgnacyjnego na wewnętrznej powierzchni?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 14)**

**Pytanie 5**

**DOTYCZY PAKIETU NR 8**

**Poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści podkłady o masie nie mniejszej niż 95,0 g

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 14)**

**Pytanie 6**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od § 2 pkt. 2?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 14)**

**Pytanie 7**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 pkt. 3 wzoru umowy, aby kara była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 15)**

**Pytanie 1**

**DOTYCZY PAKIETU NR 13**

**Pozycja 1.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia produkt przeznaczony do dezynfekcja wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi chirurgicznych wykonanych ze stali nierdzewnej i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych. Skład: 100g preparatu zawiera: 0,10g kwasu nadoctowego, inhibitory korozji, substancje powierzchniowo czynne, stabilizatory, substancje pomocnicze. Preparat jest roztworem gotowym do użycia, zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań i okres ważności 15 miesięcy. Możliwość kontroli produktu paskami testowymi. Spektrum: B, F, Tbc, V, S ( c. difficile - EN13704, B. Subtilis – EN 14347 )- w czasie do 5 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 5L

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 15)**

**Pytanie 2**

**DOTYCZY PAKIETU NR 13**

**Pozycja 3.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci koncentratu do manualnego mycia i dezynfekcji endoskopów, narzędzi i innych wyrobów medycznych. Na bazie kompleksu trój-enzymatycznego (amylaza, proteaza, lipaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych. Skutecznie usuwający zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry oraz gwarantuje zgodne z zaleceniami RKI wstępne przygotowanie wyrobów medycznych do ich dalszego reprocessowania. Spektrum: B, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia) w czasie do 15 min. przy niskim stężeniu 0,5%. Opakowania a 5L. Wyrób medyczny kl. II b.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 15)**

**Pytanie 3**

**DOTYCZY PAKIETU NR 13**

**Pozycja 3.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych i oprzyrządowania anestetycznego, na bazie kompleksu enzymów i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych, o niskim stężeniu roboczym 0,5%,

z możliwością stosowania w myjce ultradźwiękowej, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 2l po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 16)**

**Pytanie 1**

**DOTYCZY PAKIETU NR 13**

Prosimy o informacje czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie preparaty z pakietu nr 13 były od jednego producenta.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

**(ZAPYTANIE NR 16)**

**Pytanie 2**

**Pakiet 13 poz. 3**

Prosimy o informacje czy Zamawiający wymaga, aby preparat opisany w/w pozycji działał w stężeniu 0,1 %.

**Odp. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wskazał stężenie jakiego wymaga i podtrzymuje jego zapisy.**

**(ZAPYTANIE NR 17)**

**Pytanie 1**

**Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 12, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny oparty na 12 % roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra o zapachu neutralnym?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 17)**

**Pytanie 2**

**Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 12, poz. 1, 2, 3**

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych posiadające ważność min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia środki w poz. 1 i 2 zostały określone jako środki biobójcze i w związku z powyższym muszą spełniać wszystkie wymagania określone przepisami prawa w zakresie produktów biobójczych. Zgodnie ze SWZ należy złożyć oświadczenie, iż produkt nie jest wyrobem medycznym.**

**(ZAPYTANIE NR 17)**

**Pytanie 3**

**Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 12, poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie jest to wymóg obligatoryjny.**

**(ZAPYTANIE NR 17)**

**Pytanie 4**

**Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 12, poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – jedynymi normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż w pakiecie nr 12 zostały opisane środki dezynfekcyjne wraz z urządzeniem do zamgławiania. Zaproponowane środki zgodnie z opisem muszą być kompatybilne z zaferowanym urządzeniem. Wszystkie 3 pozycje asortymentowe muszą być dopuszczone do stosowania na terenie RP i posiadać stosowne w tym zakresie dopuszczenia do stosowania i być skuteczna w oferowanej metodzie.**

**(ZAPYTANIE NR 17)**

**Pytanie 5**

**Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 12, poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie miało możliwość kontroli penetracji preparatu za pomocą wskaźników chemicznych, rozmieszczanych w miejscach trudno dostępnych? Takie rozwiązanie daje informację bezpośrednio po zakończonym procesie, czy dezynfekcja została przeprowadzona w sposób właściwy.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

**(ZAPYTANIE NR 17)**

**Pytanie 6**

**Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 12, poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

**(ZAPYTANIE NR 17)**

**Pytanie 7**

**Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 12, poz. 1, 2, 3**

Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w art. 2 ust. 1 pkt. 38 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu? Środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w **Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych**, Wyrobów Medycznych i **Produktów** Biobójczych, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym i w przemyśle.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 18)**

**Pytanie 1**

**DOTYCZY PAKIETU NR 3**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zad. 3 poz 2 i 3? Pozwoli na złożenie konkurencyjnej jakościowo oraz cenowo oferty?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 18)**

**Pytanie 2**

**DOTYCZY PAKIETU NR 3**

2. Czy Zamawiający w zad. 3, poz.2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na zestawy do nefrostomii dwustopniowej znanego amerykańskiego producenta; Elementy zestawu:

- 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
  - Prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
  - Przedłużacz cewnika metalowy, długość 325 mm, plastikowy mandryn
  - Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok 30 cm, otwór centralny, powłoka hydrożelowa, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, łącznik Luer-lock w rozmiarach 8 Ch,10 Ch
  - Kranik LuerLock
  - Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
  - 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
  - Sterylne, do jednorazowego użytku
  - Nie zawierają lateksu
- Rozmiary: 6, 8 10 CH?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 18)**

**Pytanie 3**

**DOTYCZY PAKIETU NR 3**

3. Czy Zamawiający w zad. 3, poz.2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na zestawy do nefrostomii trzystopniowej znanego amerykańskiego producenta;

Elementy zestawu:

- 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
  - Prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
  - 2-częściowe rozszerzadło, otwór centralny, dł. 175 mm, z rozrywalną koszulką, widoczne w rtg,
  - Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok 30 cm, otwór centralny, powłoka hydrożelowa, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, łącznik Luer-lock w rozmiarach 8 Ch,10 Ch
  - Kranik LuerLock
  - Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
  - 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
  - Sterylne, do jednorazowego użytku
  - Nie zawierają lateksu
- Rozmiary: 6, 8 10 CH?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 19)****Pytanie 1****DOTYCZY PAKIETU NR 10**

Pak. nr 10, poz. 9, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety ochronnej na stół operacyjny, przeciwoleźynowa, 5-cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo – brak możliwości tworzenia zagięć pod pacjentem zmieniających ilość warstw, samowygładzająca się; wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Parametry:

- chłonność min. 35ml/100cm<sup>2</sup>,
- gramatura podstawowa: 295 g/m<sup>2</sup>
- wymiary: min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu.
- zgodne z ISO 9073-6: odprowadzanie wilgoci min. 45 mm w czasie 60s, wskaźnik chłonności min. 2650 %
- pakowana po 20 sztuk/najmniejsze opakowanie jednostkowe.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 19)****Pytanie 2****DOTYCZY PAKIETU NR 10**

Pak. nr 10, poz. 9, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety ochronnej na stół operacyjny, przeciwoleźynowa, 5-cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo – brak możliwości tworzenia zagięć pod pacjentem zmieniająca ilość warstw, samowygładzająca się; wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Parametry:

- chłonność min. 35ml/100cm<sup>2</sup>,
- gramatura podstawowa: 295 g/m<sup>2</sup>
- wymiary: min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu.
- zgodne z ISO 9073-6: odprowadzanie wilgoci min. 45 mm w czasie 60s, wskaźnik chłonności min. 2650 %
- w zestawie z miękką, jednorazową poliestrową serwetą do repozycjonowania pacjenta w rozmiarze min.102 x152 cm o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>
- 1 zestaw/najmniejsze opakowanie jednostkowe, 24 zestawy w kartonie.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 19)****Pytanie 3****DOTYCZY PAKIETU NR 10**

Pak. nr 10, poz. 9, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety ochronnej na stół operacyjny, przeciwoleźynowa, 5-cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo na całej powierzchni chłonnej, bez przesyć, samowygładzająca się, zapobiegająca przesuwaniu się warstwy zewnętrznej względem rdzenia; wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Parametry:

- chłonność min. 6500g/m<sup>2</sup> w badaniach jednostki akredytowanej,
- gramatura podstawowa: min.210 g/m<sup>2</sup>
- wymiary: min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu.
- pakowana po 20 sztuk/ opakowanie.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 19)****Pytanie 4****DOTYCZY PAKIETU NR 10**

Pak. nr 10, poz. 10 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy kaniuli z opatrunkiem z wycięciem na zawór Floswitch 10mm x 15mm, z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m<sup>2</sup>/24h), z piankową podkładką pod skrzydełka kaniuli i piankowymi paskami do prowadzenia linii, sterylne, jednorazowego użytku jak obecnie stosowany w placówce.

**Odp. Zamawiający potwierdza powyższe i wyjaśnia, iż wymaga przedmiotu zamówienia który zostaje przez niego uszczegółowiony o powyższe informacje. Zmieniony zostaje w powyższym zakresie opis przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 10 poz. 10.**

**(ZAPYTANIE NR 19)**

**Pytanie 5**

**DOTYCZY PAKIETU NR 10**

Pak. nr 10, poz. 16, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwustronnej, białej maty podłogowej o dużej chłonności płynów (7 l dla wody – ok. 33l/m<sup>2</sup> i ponad 2,5 l soli), rozmiar 75 x 38 cm, w tym część chłonna ok. 68 cm x 31 cm i marginesy po ok.3,5cm ułatwiające usunięcie maty po zaabsorbowaniu płynów. Budowa maty wielowarstwowa, nie zawiera lateksu. Produkt jednorazowego użytku, niesterylny. Pakowana indywidualnie w folię. Tolerancja rozmiarów 0,5 cm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 19)**

**Pytanie 6**

**DOTYCZY PAKIETU NR 10**

Pak. nr 10, poz. 16, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy maty na podłogę zawierającą żelujący wysokochłonny polimer zintegrowany z warstwą zewnętrzną?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

**(ZAPYTANIE NR 20)**

**Pytanie 1**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

**Dot. projektu umowy § 2 ust. 9**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy ust. 9 §2 w sposób następujący:

9. W przypadku braku możliwości zrealizowania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Wykonawcy (tzw. nabycie zastępcze) po wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego terminu do wykonania niezrealizowanej części zamówienia. W takim przypadku, Wykonawca nie będzie sobie rościł prawa - wyłączności realizacji zamówienia dokonanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 20)**

**Pytanie 2**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

**Dot. projektu umowy § 2 ust. 9**

W przypadku negatywnych odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów ust. 9 §2 umowy w sposób następujący:

9. W przypadku braku możliwości zrealizowania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Wykonawcy (tzw. nabycie zastępcze) **po wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego terminu do wykonania niezrealizowanej części zamówienia**. W takim przypadku, Wykonawca pokryje różnicę w cenie przekraczającą wartość zamówionego towaru, określoną w umowie. **Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionych i niedostarczonych produktów z umowy.**

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 20)**

**Pytanie 3**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

Zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy zapisu o następującej treści:

**SIŁA WYŻSZA**

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

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

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

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

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

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

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jednocześnie informuje, że powyższy zapis wynika bezpośrednio z powszechnie obowiązujących przepisów prawa, które mają bezpośrednie zastosowanie, bez względu na zapisy umowy.**

**(ZAPYTANIE NR 20)**

**Pytanie 4**

**Dot. projektu umowy §7**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy zapisu o następującej treści:

Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §7 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 20)**

**Pytanie 5**

**DOTYCZY PROJEKTU UMOWY**

**Dot. projektu umowy §7 ust.1 pkt b oraz ust.3**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §7 ust.1 b oraz ust.3 umowy w sposób następujący:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

b) w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 12 niniejszej umowy – w wysokości **20 zł za każdy przypadek**,

3. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości **5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy**.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 20)**

**Pytanie 6**

**Pakiet 9, poz.9**

Czy Zamawiający dopuści wyceną za op.= 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 600 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 21)**

**Pytanie 1**

**Pakiet 9, poz.9**

Czy zamawiający wydzieli poz.9 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.**

**(ZAPYTANIE NR 21)**

**Pytanie 2**

**Pakiet 9, poz.9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 21)**

**Pytanie 3**

**Pakiet 10, poz. 2**

Czy zamawiający wydzieli poz.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.

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż w pakiecie nr 10 można składać ofertę na każdą pozycję asortymentową osobno.**

**(ZAPYTANIE NR 21)**

**Pytanie 4**

**Pakiet 10, poz. 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.**



**(ZAPYTANIE NR 21)**

**Pytanie 5**

**Pakiet 10, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści kolor niebieski lub czerwony, gdyż nie ma on wpływu na cechy użytkowe i jakościowe produktu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 21)**

**Pytanie 6**

**Pakiet 19, poz. 2,6-8,13-14, 16-17,25**

Czy zamawiający wydzieli poz. 2,6-8,13-14, 16-17,25 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 21)**

**Pytanie 7**

**Pakiet 19, poz. 3,4,27,28**

Czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**(ZAPYTANIE NR 21)**

**Pytanie 8**

**Pakiet 19, poz. 3,4,27,28**

Czy zamawiający wydzieli poz. 3,4,27,28 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w przypadku przeliczeń wielkości opakowań należy zaokrąglić obliczenia do 1 pełnego opakowania w górę.**

**W przypadku powyższych dopuszczeń przedmiotu zamówienia – należy w każdym przypadku spełnić pozostałe (nieopisane w pytaniach) wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia.**

W związku z powyższymi odpowiedziami Zamawiający informuje, iż zamieszcza zmianę Załącznika nr 2 do SWZ – w zakresie pakietu nr 10, poz. 10.

Z poważaniem

**Z upoważnienia Dyrektora**

**Agnieszka Śniadała  
Kierownik Działu  
Zamówień Publicznych  
i Zaopatrzenia**

Otrzymują:

- 1) Dedykowana Platforma Zakupowa [https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz\\_zgorzelec](https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_zgorzelec)
- 2) A/a

---

Sprawę prowadzi: Agnieszka Śniadała  
e-mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl