

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WOLSZTYNIE  
SZPITAL IM. DR ROBERTA KOCHA



ul. Wschowska 3, 64-200 Wolsztyn  
tel.: 68 347 73 00  
fax: 68 384 25 90  
e-mail: sekretariat@spzozwolsztyn.pl  
http://www.spzozwolsztyn.pl  
NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia: 03.10.2024 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/232/2024

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn: „sukcesywna 24 miesięczna dostawa jałowych wyrobów medycznych oraz szwów chirurgicznych dla SPZOZ w Wolsztynie”; znak: TP/16/2024

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2024.1320 t.j. z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

Pakiet 5

1. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 6 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, wyposażone w opaskę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie folia-papier, sterylny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

2. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 6 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania krwi, transfuzji z igłą jednokanałową, bez filtra, długość komory kroplowej min. 90 mm w części przezroczystej, dren 150 cm, wyposażone w opaskę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie folia-papier, sterylny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

3. Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 5 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości 55 mm w części przezroczystej wykonanej z PVC, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, długość drenu 180cm, igła dwukanałowa, opakowanie papier-folia?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 5 poz. 5 przyrząd do infuzji, komora kroplowa o długości 50 mm, zawierająca PVC, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1ml, dren o dł. 150 cm zakończony złączem luer-lock, zacisk rolkowy bez pochewki na igłę biorczą i bez zaczepu na dren, opakowanie jednostkowe folia – folia?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 5 poz. 1-8 asortymentu w opakowaniach papier- folia ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ.**

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 9 poz. 1-4 asortymentu w opakowaniach papier- folia ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**

7. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 9 poz.1 strzykawki luer 2 ml z rozszerzoną skalą 2,5 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**



WRANKING | 20  
SZPITALI | 19



8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 9 poz.2 strzykawki luer 5 ml z rozszerzoną skalą 6 ml?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**

9. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 9 poz.3 strzykawki luer 10 ml z rozszerzona skalą 12 ml?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**

10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 9 poz.4 strzykawki luer 20 ml z rozszerzona skalą 22 ml?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**

11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 9 poz.4 strzykawk pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 2720 opak ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 9 poz.4 strzykawk pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 2720 op. i pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów SWZ.**

## **ZESTAW II**

### **Pakiet 1**

**Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści zestaw do paracentezy bez możliwości odłączenia zbiornika?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pakiet 5**

**Pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści strzykawki 100ml z dwoma końcówkami oraz pojedynczą skalą?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pakiet 5**

**Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**

### **Pakiet 5**

**Pozycja 5** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami bez wzmocnienia włóknem szklanym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**

### **Pakiet 5**

**Pozycja 6** Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pakiet 5**

**Pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi o długości komory 9,5cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**

### **Pakiet 9**

**Pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści strzykawki 10ml skalowane co 0,2ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**

### **Pakiet 9**

**Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml skalowane co 0,5ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków SWZ**

### **Pakiet 9**

**Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści wycenę a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę a`50 z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**

## **ZESTAW III**

**1. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 8, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub

użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego.**

**2. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 8, poz. 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej. Czy zamiast modelu wstrzykiwacza Missouri powinien być CT Motion? Wedle naszej wiedzy wstrzykiwacz model Missouri został zdeinstalowany, a obecnie Zamawiający posiada model CT Motion. Informacja jest niezbędna do zaferowania odpowiedniego wężyka pompy. Jeśli tak, to prosimy o poprawienie tej informacji w formularzu. Prosimy o potwierdzenie jaki model wstrzykiwacza posiada Zamawiający.

**Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki. Zamawiający w tym zakresie dokona modyfikacji.**

**3. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 8, poz. 1,2**

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 8 wężyków o wytrzymałości ciśnieniowej max 22,4 bar.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wężyków o wytrzymałości ciśnieniowej max 22,4 bar.**

**5. Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Wzór umowy, §4 pkt.7**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14:00. Zamówienia złożone po godzinie 14:00, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego

**Odpowiedź: Zamawiający wyłączenie dla Pakietu 8, dopuszcza składanie zamówień do godz. 14.00.**

**6. Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Wzór umowy, §11 pkt 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu lub stanowiska osoby wyznaczonej za realizację przedmiotu umowy, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §11 pkt 1 wzoru umowy na: „Wykonawca do kontaktowania się z Zamawiającym wyznacza<sup>1</sup>: ..... nr tel. .... e- mail: .....”**

**7. Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Wzór umowy, §13 pkt 1 b)**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 3% jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1-0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 1%.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**8. Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Wzór umowy, §13 pkt 4**

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych do 30% wartości umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych do 30% wartości umowy.**

**ZESTAW IV**

pakiet 5, poz. 3-6

Czy zamawiający wydzieli poz.3-6 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pakiet 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrządy z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ.**

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kropłową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

<sup>1</sup> Podać Dział lub stanowisko osoby wyznaczonej do kontaktu za realizację umowy

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pakiet 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 5, poz. 5 przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS.**

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

pakiet 5, poz. 6

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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

## ZESTAW V

**Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 4-6:**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z PVC?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 4-6:**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania z igłą biorczą wykonaną z ABS?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 poz. 4-6 przyrządy do przetaczania z igłą biorczą wykonaną z ABS.**

**Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 6:**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania krwi z komorą o długości 11 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 poz. 6 przyrządy do przetaczania krwi z komorą o długości 11 cm, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ.**

**Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 4:**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

„Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, komora kroplowa wykonana z PVC o długości min 64mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakteryjnej

min. 99,9999941% i wirusowej min. 99,99964%, stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), dający przepływ 20 kropli = 1 ml±0,1 ml, dren o długości 150 cm, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczone bezpośrednio na przyrządzie w min. 2 miejscach, opakowanie kolorystyczne folia-papier z oznaczeniem poprawności procesu sterylizacji, sterylizowany EO”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 5:**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

„Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa bez PVC, ze skrzydełkami, o długość min. 63mm w części przezroczystej, odpowietrznik z samodomykającą klapką zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99,999994%, VFE min 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), dający przepływ 20 kropli = 1 ml±0,1 ml, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150 cm, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z ABS, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczone trwale na zaciskaczu w kolorze innym niż zaciskacz (widoczne, łatwe do odczytania), dodatkowe oznaczenia producenta na komorze kroplowej i na skrzydełkach dociskowych, na opakowania informacja o: wielkości filtra, poprawności procesu sterylizacji, nr katalogowym w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieski kodem, sterylny”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie w/w przyrządu pod warunkiem posiadania przez przyrząd filtra cząstkowego płynu o wielkości oczek 15 µm oraz zachowania pozostałych warunków SWZ.

**Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 5:**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

„Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC, ze skrzydełkami, o długość min. 63mm w części przezroczystej, odpowietrznik z samodomykającą klapką zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99,999994%, VFE min 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), dający przepływ 20 kropli = 1 ml±0,1 ml, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150 cm, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z ABS, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczone trwale na zaciskaczu w kolorze innym niż zaciskacz (widoczne, łatwe do odczytania), dodatkowe oznaczenia producenta na komorze kroplowej i na skrzydełkach dociskowych, na opakowania informacja o: wielkości filtra, poprawności procesu sterylizacji, nr katalogowym w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieski kodem, sterylny”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 6:**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa z PVC, **90 mm w części przezroczystej**
- całkowita długość komory kroplowej 110 mm
- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym
- klapka w kolorze czerwonym
- zaciskacz rolkowy z **miejscem na igłę i uchwytem na dren**
- dren z PVC bez ftalanów o długości 150 cm
- dający przepływ 20 kropli = 1 ml±0,1 ml
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)

- sterylizowany EO

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 7-8:**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o średnicy wewnętrznej 1,0 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga przedłużaczy o średnicy wewnętrznej minimum 1,12 mm

**Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 4, 5, 6:**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu potwierdzenia sprawności filtracji badaniem laboratoryjnym akredytowanego laboratorium z terenu UE z uwagi na fakt, iż taki dokument nie jest wymagany na etapie produkcyjnym i nie stanowi podstawy dopuszczenia przyrządu do użytkowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 4:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

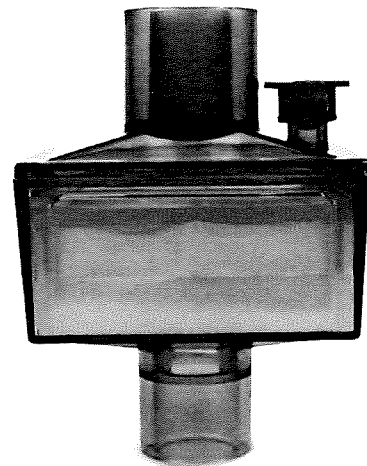
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 9, poz. 4 wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**ZESTAW VI**

**Pakiet nr 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36g
- Objętość oddechowca: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak
- Stosowanie: do 24h



**Odpowiedź** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**ZESTAW VII**

**Pytanie 1 – dotyczy pakietu 4 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra bakteryjno-wirusowego mechanicznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci zapewniającego wysoką wydajność filtracji HEPA, o skuteczności filtracji względem bakterii >99,99999%, skuteczności filtracji względem wirusów >99,9999%, przestrzeni martwej 125 ml, waga 49 g, minimalnej objętości oddechowej >300 ml, wydajności nawilżania 30,6 mg H<sub>2</sub>O/L, z portem do kapnografii, z oporem wynoszącym 1,3 cm H<sub>2</sub>O/L przy przepływnie 30L/min, o przezroczystej obudowie umożliwiającej kontrolę wzrokową, złącza 22M/15F-22F/15M, mikrobiologicznie czysty, do użytku maksymalnie do 24 godzin, bez lateksu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **ZESTAW VIII**

##### **Dot. Pakietu 3**

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 75 cm wszędzie tam gdzie wymaga długość 70 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

##### **Dot. Pakietu 3**

Czy Zamawiający dopuści również szwy pakowane w opakowania zbiorcze po 12 saszetek z odpowiednim przeliczeniem kolumny „ilość”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

##### **Dot. Pakietu 3, poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, wchłaniany, wykonany z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktanu, o okresie wchłaniania 90-120 dni i zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 40%?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

##### **Dot. Pakietu 3, poz. 7-8**

Czy Zamawiający dopuści szew bez powleczenia antybakteryjnego, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

##### **Dot. Pakietu 3, poz. 9-11**

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, wchłaniany, monofilament, wykonany z polidiodksanonu, o okresie wchłaniania 180-210 dni i zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 28 dniach 65-70%, po 43 dniach 55-60%, po 57 dniach 40%?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **ZESTASW IX**

##### **Pakiet 5, poz. 4-6**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania, których komora kroplowa wykonana jest z bezpiecznego, medycznego PCV

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

##### **Pakiet 5, poz. 4-5**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania, z ostrą igłą biorczą wykonaną z ABS.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządów do przetaczania, z ostrą igłą biorczą wykonaną z ABS

##### **Pakiet 5, poz. 7-8**

Proszę o dopuszczenie przedłużaczy do pomp zgodnych z opisem:

- Sterylny, jednorazowego użytku, niepirogenny
- Opakowanie jednostkowe papier-folia
- Opakowanie zbiorcze 25 szt
- Nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- Zakończenie drenu luer lock
- Średnica wew. drenu 1,2 mm, zewn drenu 2,5 mm
- Objętość wypełnienia 1,7 ml
- długość 150 cm
- bursztynowy oraz transparentny

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

##### **Pakiet 9, poz. 1-4**

Proszę o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku 3 częściowej z rozszerzeniem 2-2,5ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-22ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki jednorazowego użytku kolejno dla poz. 1 z rozszerzeniem 2-2,5 ml, dla poz. 2 z rozszerzeniem 5-6 ml, dla poz. 3 z rozszerzeniem 10-12 ml, dla poz. 4 z rozszerzeniem 20-22 ml.**

#### **Pakiet 9, poz. 4**

Proszę o dopuszczenie strzykawek 20ml w opakowaniach po 50 sztuk i możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 20 ml w opakowaniach po 50 sztuk i możliwość przeliczenia wymaganych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.**

#### **Pakiet 9, poz. 4**

Proszę o dopuszczenie strzykawek 10ml skalowaną co 0,2ml.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **ZESTASW X**

Pakiet 5

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do tuberkuliny z igłą 0,5 x 16 mm

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Poz. 2

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 1ml/40j.m, strzykawka trzyczęściowa z polipropylenu, centrycznie umieszczony stożek LUER, czytelna i niezmywalna skala, pojemność nominalna 1ml, działka 1I.U=0,025ml, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, krawędzie z uchwytnymi dla palców, w zestawie igła 0,3 x13mm; opakowanie jednostkowe typu blister, op=120szt. ( z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawki do insuliny 1ml/40j.m, strzykawka trzyczęściowa z polipropylenu, centrycznie umieszczony stożek LUER, czytelna i niezmywalna skala, pojemność nominalna 1ml, działka 1I.U=0,025ml, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, krawędzie z uchwytnymi dla palców, w zestawie igła 0,3 x13mm; opakowanie jednostkowe typu blister, op=120szt. ( z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym)**

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 1ml/100j.m, strzykawka trzyczęściowa z polipropylenu, tłoczek gumowy o specjalnej konstrukcji redukującej pojemność resztkową- przestrzeń martwą, centrycznie umieszczony stożek LUER, czytelna i niezmywalna skala, pojemność nominalna 1ml, działka 1I.U=0,025ml, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, krawędzie z uchwytnymi dla palców, w zestawie igła 0,5x16mm; opakowanie jednostkowe typu blister, op=100szt.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Poz. 3

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem**

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji**

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje strzykawki cewnikowej z łącznikiem luer/wymienną końcówką umocowaną na tłoku w specjalnym otworze

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawki cewnikowej z łącznikiem luer/wymienną końcówką umocowaną na tłoku w specjalnym otworze**



Poz. 4

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego bursztynowego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, wolny od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o **dł. 150 cm**, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, pakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 200 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w przyrządu pod warunkiem posiadania przez przyrząd filtra cząstkowego płynu o wielkości oczek 15 µm oraz zachowania pozostałych warunków SWZ.**

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania bursztynowego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Poz. 5

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o **dł. 150 cm**, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 200 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w przyrządu pod warunkiem posiadania przez przyrząd filtra cząstkowego płynu o wielkości oczek 15 µm oraz zachowania pozostałych warunków SWZ.**

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wolną od PCV

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Poz. 6

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komorą kroplową wolną od PVC o długości min. 75 mm w części przezroczystej, z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, igła biorcza dwupłaszczyznowo ścięta dwukanałowa, z ABS, wolny od ftalanów od DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o **dł. 150 cm**, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylna, opakowanie 180 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w przyrządu pod warunkiem posiadania przez przyrząd filtra cząstkowego płynu o wielkości oczek 15 µm oraz zachowania pozostałych warunków SWZ.**

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrząd do przetaczania krwi i preparatów sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania ( 1,2 mikrona)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządu do przetaczania krwi i preparatów sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania ( 1,2 mikrona).**

Poz. 7 i 8

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy pisząc: (..) "bez ftalanów " ma na brak zawartości ftalanów DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga oznaczenia braku zawartości ftalanów DEHP, BBP, DBP poprzez fabryczne nadrukowanie na opakowaniu informacji o ich braku w formie tekstu lub piktogramu

Poz. 1 ,2,3,4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę 2 częściowych z końcówką luer

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę 2 częściowych 3 z końcówką luer bez rozszerzenia

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę 3 częściowych luer 5 ml ze skalą bez rozszerzenia

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę 3 częściowych luer 10 ml ze skalą bez rozszerzenia, skalowaną co 0,2 ml

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę 3 częściowych luer 20 ml ze skalą bez rozszerzenia,

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### ZESTAW XI

1. Pakiet 4, poz. 1 – Czy Zamawiający z uwagi na fakt, iż filtry mechaniczne HEPA posiadają plisowaną membranę celulozową, są przez to cięższe od filtrów elektrostatycznych, dopuści filtr o wadze do 47 gram?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Pakiet 4, poz. 1 – Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga filtra:

„mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, spełniający wymogi HEPA i nie dopuszcza w tej pozycji filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci (zwanego filtrem intermolekularnym lub filtrem z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej czy w postaci wymiennika ciepła)?

Bariera mechaniczna nie oznacza, że filtr jest mechaniczny.

Budowa, parametry i skuteczność filtrów mechanicznych i elektrostatycznych są zupełnie inne. Filtr mechaniczny jest filtrem zdecydowanie lepszym, skuteczniejszym i nie może być zastąpiony filtrem elektrostatycznym z wymiennikiem ciepła i wilgoci.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### Zestaw XII

##### Pakiet nr 4 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny filtr oddechowy z barierą mechaniczną w postaci wymiennika ciepła i wilgoci i membranie z metodą filtracji ładunków intermolekularnych z niebieską przezroczystą obudową pozwalającą na obserwację wnętrza o następujących parametrach :

- Opór przepływu przy 30l /min 0,82 cm H<sub>2</sub>O

przy 60 l/min 2,14 cm H<sub>2</sub>O

przy 90 l/min 3,95 cm H<sub>2</sub>O

- Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml

- Masa 35,6 g

- Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa) 55 ml

- Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%

- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%

- Hydrofobowa warstwa filtrująca

- Nawilżanie 37 mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml



- Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.
- Złącza 22M/15F - 22F/15M
- Port kapno luer-lock z szczelnie wkręcanym koreczkiem
- Czas stosowania do 24 godz.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Zestaw XIII

1. Czy zamawiający dopuści filtr mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci HEPA, jednorazowego użytku, przestrzeń martwa 90 ml, objętość oddechowa 300-1500 ml, filtracja bakteryjna i wirusowa 99,9999%, utrata wilgoci  $\leq 10,9$  przy VT 500 ml, wydajność nawilżania  $\geq 33,1$  przy VT 500 ml, rozmiar 64x64x76,8, masa 26,8 g, bez PVC i lateksu, opakowanie zawiera 100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie: filtr mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci HEPA, jednorazowego użytku, przestrzeń martwa 90 ml, objętość oddechowa 300-1500 ml, filtracja bakteryjna i wirusowa 99,9999%, utrata wilgoci  $\leq 10,9$  przy VT 500 ml, wydajność nawilżania  $\geq 33,1$  przy VT 500 ml, rozmiar 64x64x76,8, masa 26,8 g, bez PVC i lateksu, opakowanie zawiera 100 szt.

2. Dotyczy wzoru umowy – Czy w paragrafie 13 ust. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie łącznej sumy kar umownych z 50% do 10%?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych do 30% wartości umowy.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP

DYREKTOR

Karol Mońko

KIEROWNIK APTEKI SZPITALNEJ  
Przemysław Bloch  
mgr farmacji, mgr inż. farmacji

