



# Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

Znak sprawy: **TZ.252.1.69.2021**  
l.dz. WPR/5936/12/2021/W

Katowice, 14.12.2021 r.

**Uczestnicy postępowania  
nr WPR/TZ/252/ZP/46/2021**

**Odpowiedzi na pytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia na: „Zakup i sukcesywna dostawa materiałów medycznych jednorazowego użytku i drobnego sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Pogotowia Ratunkowego w Katowicach”. WPR/TZ/252/ZP/46/2021**

I. Na podstawie art. 284 ust. 1 – 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 poz. 1129) Zamawiający przekazuje treść zapytań skierowanych do Zamawiającego wraz z odpowiedziami.

### **Pytanie nr 1**

Zadanie nr 2, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a 100 sztuk? Spowoduje to przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 2**

Zadanie nr 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę do wlewów dożylnych, wykonaną z FEP, sterylna, nietoksyczna, apirogenna, an-tyalergiczna z portem bocznym do iniekcji, dwoma paskami kontrastującymi widocznymi w RTG, zastawką antyzwrotną, z cewnikiem zwężającym się ku ostrzu igły który ułatwia wprowadzenie kaniuli, uchwytem zakończonym zamykającym koreczkiem, z przezroczystą komorą kontrolną potwierdzającą prawidłowość wkłucia. Na opakowaniu informacje dotyczące: rozmiaru kaniuli (średnica i długość), przepływu, nazwy producenta, daty ważności, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce Rozmiar:

14G (2,1x45mm) przepływ 305ml/min.;  
16G (1,7x45mm) przepływ 200ml/min.;  
18G (1,3x45mm) przepływ 90ml/min.;  
20G (1,1x32mm) przepływ 56ml/min.;  
22G (0,9x25mm) przepływ 36ml/min.;  
24G (0,7x19mm) przepływ 23ml/min.?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający będzie oczekiwał kaniuli 18G i 20G w dwóch długościach:

18G (1,3x45mm) przepływ 90ml/min.;  
18G (1,3x32mm) przepływ 90ml/min.;  
20G (1,1x32mm) przepływ 56ml/min.;  
20G (1,1x25mm) przepływ 56ml/min.,

Pragniemy podkreślić, że wymóg wyżej wymienionych kaniul umożliwi Zamawiającemu posiadanie dodatkowych rozmiarów kaniul 20G(1,1x25mm) i 18G(1,3x32mm). Zastosowanie takich kaniul często ułatwia pracę personelowi medycznemu podczas trudnych kaniulacji, a jednocześnie nie ogranicza konkurencji?



40-024 Katowice  
ul. Powstańców 52

tel. (32) 609 31 40  
mail: wpr@wpr.pl  
www.wpr.pl

NIP: 954 22 60 707  
REGON: 270151110  
KRS: 0000020162

Santander Bank Polska SA: 03 1500 1445 1214 4003 4001 0000





## Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 4**

Zadanie nr 2, poz. 6

Jak dużych opakowań nakłuwacza Zamawiający oczekuje? Informacja jest niezbędna do prawidłowej wyceny. Jeśli opakowań po 100 sztuk, czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniach po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości (czyli 100 opakowań)

### **Odpowiedź:**

Zamawiający określa 100 szt. w opakowaniu lub inna z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

### **Pytanie nr 5**

(zadanie nr 1, pozycja nr 75): Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)-łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu -  $\leq 20\text{mg/L}$ ; górna granica zakresu -  $\leq 600\text{mg/dL}$ ; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD; glukometr z dożywnością gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie nr 6**

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17 r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo: a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015? b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną? c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO



40-024 Katowice  
ul. Powstańców 52

tel. (32) 609 31 40  
mail: wpr@wpr.pl  
www.wpr.pl

NIP: 954 22 60 707  
REGON: 270151110  
KRS: 0000020162

Santander Bank Polska SA: 03 1500 1445 1214 4003 4001 0000





## Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiającym wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min. 2-32 st C?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 14**

Zwracamy się z żądaniem wyodrębnienia pozycji 75 (Paski do szybkiego oznaczania glukozy we krwi)





## Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

z Zadania 1 oraz pozycji 6 (Nakłuwacze jednorazowe 21|G) z Zadania 2 do odrębnych zadań.  
Uzasadnienie:

Podobne wnioski zostały już wcześniej złożone przez innych wykonawców (pytania nr 8 i 9 opublikowane 10.12.2021), ale nie zostały przez Zamawiającego uwzględnione. Zamawiający pogrupował nie związane ze sobą towary w trzech zadaniach doprowadzając do naruszenia Art. 16 ust. 1 poprzez wyrażne preferowanie dużych podmiotów i jednocześnie dyskryminując podmioty mniejsze, które zadając pytania 1, 4, 8, 9, 32, 37, 69 (to jest 10% wszystkich zadanych pytań do tego postępowania) dawały w ten sposób do zrozumienia, że taki sposób podziału zamówienia na 3 zadania uniemożliwia im złożenie oferty. Zamawiający wbrew art. 91 ust. 2 nie wskazał powodów niedokonania podziału zamówienia na części, o które wnioskowali wykonawcy zadający powyższe pytania. Powyższe naruszenia są wystarczające do skorzystania ze środków ochrony prawnej przez wykonawców wnioskujących o wydzielenia niektórych pozycji do odrębnych zadań.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę SWZ i wydzielenie do odrębnego zadania. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że wbrew twierdzeniom podzielił zamówienie na części, natomiast fakt, że części te budzą niezadowolenie wykonawcy nie świadczy o naruszeniu przepisów pzp. W szczególności Zamawiający nie jest zobowiązany do uzasadnienia, dlaczego dokonał podziału na części w dany sposób. Podział zamówienia jaki nastąpił w tym postępowaniu nie prowadzi do naruszenia zasad konkurencji. Warto też podkreślić, że podział może nastąpić na zasadzie ilościowej jak i jakościowej, natomiast sam wybór sposobu leży po stronie Zamawiającego, który może uwzględnić swoje zapotrzebowanie, aspekty organizacyjne oraz ekonomiczne. Te natomiast w przedmiotowym postępowaniu nie sposób doszukać się nieprawidłowości w tym zakresie.

### **Pytanie nr 15**

Pytanie nr 1 dot. Zadanie nr 3 poz. 1

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-4 & EN 16523-1.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 16**

Pytanie nr 2 dot. Zadanie nr 3 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic zgodnych z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC i CE 2460 w klasie IIa. Jednocześnie wyjaśniamy, że jest to numer jednostki notyfikowanej, w której przeprowadzana jest certyfikacja. Każdy producent ma możliwość przeprowadzenia certyfikacji w dowolnej jednostce notyfikowanej (o różnych numerach).

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 17**

Pytanie nr 3 dot. Zadanie nr 3 poz. 2

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) w sprawie wyrobów medycznych w klasie I zastępującej obowiązującą Dyrektywę 93/42/EEC & 2007/47/EC o wyrobach medycznych (MDD) prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie produktów zgodnych z aktualnymi regulacjami prawnymi.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.





## Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

### Pytanie nr 18

Pytanie nr 4 dot. Zadanie nr 3 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej netto za pełne opakowanie handlowe a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości do pełnych opakowań w górę. Alternatywnie zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej netto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku przy jednoczesnym podaniu wartości z dokładnością do dwóch miejsc.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w przypadku rękawic opisanych w zadaniu nr 3 poz. 2 i 3 należy podać cenę za opakowanie. Zamawiający dopuszcza wycenę rękawic w opakowaniach oferowanych przez Wykonawców z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości. W przypadku, gdy ilość zamawiana nie jest podzielna przez wielkość opakowania Wykonawcy, należy ilość opakowań Wykonawcy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

### Pytanie nr 19

Pytanie nr 5 dot. Zadanie nr 3 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej netto za pełne opakowanie handlowe a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości do pełnych opakowań w górę. Alternatywnie zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej netto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku przy jednoczesnym podaniu wartości z dokładnością do dwóch miejsc.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w przypadku rękawic opisanych w zadaniu nr 3 poz. 2 i 3 należy podać cenę za opakowanie. Zamawiający dopuszcza wycenę rękawic w opakowaniach oferowanych przez Wykonawców z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości. W przypadku, gdy ilość zamawiana nie jest podzielna przez wielkość opakowania Wykonawcy, należy ilość opakowań Wykonawcy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

### Pytanie nr 20

Pytania do projektu umowy:

1)Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 10 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

2)Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 pkt 3) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do niezasadzonego 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).

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Wysokość ewentualnej kary umownej została prawidłowo oszacowana. Celem zastrzeżenia kary jest jej funkcja odszkodowawcza, gdyż co do zasady kara jest surogatem odszkodowania należnego z tytułu szkody spowodowanej naruszeniem zobowiązania niepieniężnego, którego swoistość polega na uprzednim zryczałtowaniu, ale ma na celu również dyscyplinowanie wykonawcy. Zatem określenie stawki jak w projekcie umowy nie narusza przepisów, w szczególności zasady swobody umów i jest





## Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

rozwiązaniem powszechnie stosowanym w obrocie handlowym. Co więcej każda karetka wchodząca w skład systemu ratownictwa medycznego musi być wyposażona w określony rodzaj sprzętu, co w połączeniu z tym, że nie można też zaplanować i przewidzieć realnego zapotrzebowania i zużycia, wymaga zastosowania instrumentów umownych, które będą zmierzały do jak najpełniejszego tj. terminowego i prawidłowego realizowania przedmiotu umowy.

3) Wnosimy o modyfikację §7 ust. 4 i 5 projektu umowy poprzez dookreślenie, że w okresie

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na niedokończone pytanie.

4) Wnosimy o modyfikację § 12 projektu umowy poprzez dookreślenie że w przypadku zmiany stawki podatku VAT na towary dostarczane w ramach przedmiotowej umowy zmiana taka następować będzie automatycznie z dniem wejścia w życie właściwych przepisów i dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej. 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 nie wyraża zgody na zmianę.

5) Wnosimy o modyfikację § 12 projektu umowy poprzez dodanie ust. 5 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 drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” 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.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Zamawiający nie jest zobowiązany do wprowadzenia postanowień dopuszczających zmianę umowy na dostawę w przypadku wzrostu kosztów lub cen materiałów, która zawarta jest na okres poniżej 12 miesięcy.

**Pytanie nr 21**

**ZADANIE 1**

Czy Zamawiający wydzieli poz. 9-14 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 22**

Zadanie 1 poz. 9-13 czy zamawiający dopuści strzykawki z nazwą wykonawcy składającego ofertę będącego jednocześnie importerem zaoferowanych strzykawek?





## Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 23**

Zadanie 1 poz 14 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 24**

Zadanie 1 poz 14 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 dopuszcza, ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 25**

#### ZADANIE 1

Czy Zamawiający wydzieli poz. 17-20 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

### **Pytanie nr 26**

#### ZADANIE 1

Czy Zamawiający wydzieli poz22-23 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

### **Pytanie nr 27**

#### ZADANIE 1

Czy Zamawiający wydzieli poz 40,44,45 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

### **Pytanie nr 28**

Zadanie 1 poz. 40 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:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.





## Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

### Pytanie nr 29

#### ZADANIE 1

Czy Zamawiający wydzieli poz. 54 do osobnego pakietu ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie co wpływa na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert?

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

### Pytanie nr 30

Pozycja nr 10 Czy zamawiający oczekuje strzykawek o poniższych parametrach:

Strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Stopniowanie co 1ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser) 2ml z rozszerzeniem skali do 3ml/skala co 0,1 ml.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### Pytanie nr 31

Pozycja nr 11

Czy zamawiający oczekuje strzykawek o poniższych parametrach:

Strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Stopniowanie co 1ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). 5ml z rozszerzeniem skali do 6ml/skala co 0,2 ml

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### Pytanie nr 32

Pozycja nr 12

Czy zamawiający oczekuje strzykawek o poniższych parametrach:

Strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Stopniowanie co 1ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). 10ml z rozszerzeniem skali do 12ml/skala co 0,5 ml

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



### Pytanie nr 33

Pozycja nr 13

Czy zamawiający oczekuje strzykawek o poniższych parametrach:

Strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku. Wykonana z polipropylenu/polietylenu. Przezroczysta komora. Wysoki kontrast podziałki. Trwałe oznaczenia w kolorze czarnym. Nazwa producenta na cylindrze do identyfikacji. Stopniowanie co 1ml w zakresie nominalnej skali. Niecentryczne zakończenie Luer do mocowania igły. Owalny ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna podwójna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Minimalna objętość resztkowa. Bez zawartości lateksu, Dehp i Pcv. Kontrastujący tłok w kolorze zielonym. Opakowanie zbiorcze a`100 z kolorowym oznaczeniem rozmiaru i nacięciami do częściowego oderwania krótkiego boku i długiego boku opakowania (dyspenser). 20ml z rozszerzeniem skali do 24ml/skala co 1,0 ml.

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### Pytanie nr 34

Pozycja nr 24

Czy zamawiający dopuści kołnierze ortopedyczne o poniższych parametrach:

Kołnierze ortopedyczne, regulowane, jednoczęściowe, w dwóch wersjach dla dzieci i dorosłych, całkowicie płaskie przed założeniem. Możliwość minimum 4 stopniowej regulacji (dla dorosłych) i 3-stopniowej (dla dzieci), instrukcja dobrania rozmiaru do poszkodowanego techniką "palcową" (wytłoczona na części potylicznej), wykonane z twardego i elastycznego polipropylenu, pokryte miękką pianką, otwory z tyłu kołnierza pozwalające na odpływ potu i innych płynów, otwór z przodu na wysokości krtani ułatwiający sprawdzenie tętna. Możliwość badania metodą rezonansu magnetycznego.



*Duży otwór w części potylicznej zapewnia dobry dostęp a czytelna wytłoczona na kołnierzu instrukcja ułatwia jego użycie.*

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

### Pytanie nr 35

Pozycja nr 39

Czy zamawiający oczekuje rękojeści o poniższych parametrach:

Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa. Rękojeść wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona czopem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym





## Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

źródłem światła - dioda LED, zapewniającym mocne światło. Średnica rękojeści - 30 mm. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowanie folia-folia. Możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym - potwierdzenie od producenta.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 36**

Pozycja nr 52

Czy zamawiający dopuści filtry oddechowe o poniższych parametrach:

Filtr oddechowy elektrostatyczny dla dorosłych, sterylny, z portem kapno, Opakowanie folia-papier, objętość oddechowa 150-1200 ml

skuteczność filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,999%, wydajność nawilżania min. 9 mg/l przy

VT 500 ml, utrata wilgoci max 18 mg H<sub>2</sub>O/litr przy Vt 500 ml

przebież martwa w zakresie 36ml, masa 19g.



**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 37**

Pakiet 2

Czy zamawiający dopuści kaniule dożylnie marki KDM o poniższych parametrach:

Kaniula dożylna wykonana z FEP, z zastawką antyzwrotną, z dodatkowym portem iniekcyjnym zabezpieczonym koreczkiem, koreczek w kolorze odpowiadającym międzynarodowemu kodowi rozmiarów. Cewnik kontrastujący w RTG-2paski, dopasowujący się do naczynia pod wpływem temperatury. Na opakowaniu umieszczone wszystkie parametry kaniuli: rozmiar, średnica zew., długość kaniuli, przepływ. Rozmiary:

24G(0,7x19) przepływ min. 23ml/min

22G(0,9x25) przepływ min. 36ml/min.

20G(1,1x32) przepływ min. 56ml/min.

18G(1,3x45) przepływ min. 90ml/min.

16G(1,7x45) przepływ min. 200ml/min.,

14G(2,1x45) przepływ min. 305ml/min,

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

II. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert, oraz termin związania ofertą jn:

**Termin składania ofert przypada na dzień 17.12.2021 r. do godz. 09:00.**

**Termin otwarcia ofert przypada na dzień 17.12.2021 r. godz. 09:30.**

**Termin związania ofertą: Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia 15.01.2022 r.**





## Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe w Katowicach

II. Odpowiedzi stanowią integralną część SWZ i będą wiążące podczas terminu składania ofert.

**Załączniki:**

1. Zmodyfikowana SWZ.
2. Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia.

**Sporządzili:**

Katarzyna Szopa  
Marta Ziętek - Kreis  
Katarzyna Pietruszka

**Akceptowała:**  
Karina Przybyła

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. TECHNICZNO ADMINISTRACYJNYCH  
Wojewódzkiego Pogotowia Ratunkowego w Katowicach

*Dariusz Krzewczyk*



