

Kancelaria tel.: (29) 743 76 11, fax: (29) 743 76 05,  
e-mail: kancelaria@szpitalwyszkow.pl, <http://www.szpitalwyszkow.pl/>

Wyszów, dnia 01/08/2019

DEZ/Z/341/ZP- 18/2019

**Dotyczy: Przetargu nieograniczonego w przedmiocie:  
Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku do SPZZOZ w Wyszowie – Pakiet nr 5, 6, 10, 12,  
21, 22, 26, 34, 35, 36, 37, 38, 44, 45, 46, 47, 48, 49**

W odpowiedzi na wniesione zapytania do SIWZ, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. ustawa prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2018, poz. 1986 ze zm.), dotyczące powyżej wskazanego przetargu Zamawiający udziela poniżej podanych odpowiedzi:

**Pytanie 1: Dotyczy: Pakiet 38 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści również w pakiecie 38 poz.1 zestaw uniwersalny o składzie:

1. 1 szt. serwet na stół instrumentarium (owinięcie zestawu) 150x200cm.

W centralnej strefie absorbencyjnej o szerokości min. 65cm wykonana z min. dwuwarstwowego laminatu o całkowitej gramaturze min. 79g/m2.

Warstwy boczne wykonane z folii PE o grubości min. 50um.

2. 1 szt. osłona na stolik Mayo 75-80 x 150-155 cm, wykonana z umożliwiającej łatwiejszą aplikację piaskowanej folii PE o grubości min. 50um, posiadająca wzmocnienie chłonne na całej długości. Szerokość wzmocnienia min. 60cm.
3. 4 szt. ręcznik celulozowy, gramatura min. 60g/m2, rozmiar 30x34cm
4. 1 szt. taśma samoprzylepna, rozmiar 8x52cm (+-1cm)
5. 2 szt. samoprzylepna serweta chirurgiczna, rozmiar 90x75cm - taśma samoprzylepna wzdłuż dłuższego boku
6. 1 szt. samoprzylepna serweta chirurgiczna, rozmiar 175x175cm – taśma samoprzylepna min. 90 cm
7. 1 szt. samoprzylepna serweta chirurgiczna, rozmiar 240x150cm - taśma samoprzylepna min. 90 cm na dłuższym boku

Wszystkie serwety wykonane z laminatu 2 lub 3 warstwowego (jedną z warstw stanowi folia PE), gramatura min. 56 g/m2. Wyrób zgodny z normą PN EN 13795 wymagania wysokie. Opakowanie jednostkowe posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego.

Minimalne parametry dla serwet, potwierdzone kartą techniczną gotowego wyrobu:

- odporność na przenikanie cieczy >260 cm H<sub>2</sub>O według PN EN 20811
- wytrzymałość na wypychanie suchym/mokro > 220 kPa według PN EN ISO 13938-1

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 2 Zadanie nr 38**

- a) Całkowite wyeliminowanie braku zdolności do spalania przy tego typu produktach nie jest możliwe. Prosimy o zastąpienie zapisu o wymaganej I klasie palności zapisem: możliwość użycia elektrokoagulatora bezpośrednio na folii.

Certyfikat potwierdzający klasę palności jest wymagany przez prawo m. in. w przypadku materiałów budowlanych i elementów budynków, natomiast normy europejskie nie wymagają w/w certyfikatu dla obłożeń chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży na blok operacyjny.

- b) Prosimy również o dopuszczenie zestawu zawierającego serwetę na stolik Mayo w rozmiarze 79 x 145 cm zamiast wymaganego 80 x 145 cm

**Odpowiedź:**

- a) *Zamawiający odstępuje od wymogu określenia klasy palności*
- b) *Zamawiający dopuszcza serwetę o wymiarach 79x145*

**Pytanie 3**

Pakiet 37: ze względu na duży zakres rozmiarów oraz chłonności Zamawiający może podać ile sztuk z każdego rozmiaru pieluchomajtek oczekuje? Taka informacja pozwoli na precyzyjną wycenę pakietu.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający oczekuje rozmiar S- 600 szt, M- 2.000 szt, L – 12.000 szt, XL – 5.400 szt*

**Pytanie 4**

Pakiet 37: czy Zamawiający dopuści Kartę Danych Technicznych jako protokół badania chłonności ISO?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 5**

Pakiet 38: czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny o składzie włóknina dwuwarstwowa-PP+PE, bez dodatku wiskozy i celulozy, I klasa palności, gramatura min. 56g/m2:

serweta z przylepcem	1	L2	240x150
serweta z przylepcem	1	L2	180x170
serweta z przylepcem - przylepiec na szerszym boku	2	L2	90x75
taśma medyczna	1	Spunlace	50x9
serweta na stół instrum.	1		190x150
serweta na stolik Mayo	1		145x80
serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 6**

Pakiet 44, poz. 3: czy Zamawiający wyłączy pozycję do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:**

*Nie. Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 7**

Pakiet 44, poz. 3: czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne z nitrilu, bezpudrowe, jednorazowego użytku, niesterylne, pasujące na prawą i lewą rękę. Teksturowane na końcówkach palców (zapewnia dobrą chwytność). Powierzchnia rękawic bez zgrubień i pęcherzy, rant mankietu rolowany. Wysoka odporność na uszkodzenia mechaniczne, odporność na zerwanie przed starzeniem min. 7N. Wydłużenie przy zerwaniu po starzeniu: powyżej 400%. AQL ≤ 1,5. Grubość poj. Ścianki rękawicy w części dłoniowej: min. 0,06mm, w strefie palców: 0,07mm. Przebadane na przenikanie wirusów. Na opakowaniu umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producent, informacje w języku polskim oraz znak CE. Pakowane po 100 szt. w opakowania kodowane kolorem w zależności od rozmiaru. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 8 dotyczy zapisów umowy:**

Par. 9 ust. 1a: czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 5% umownego za niezrealizowaną część przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 9 dotyczy zapisów umowy:**

Par. 9 ust. 1b: czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 5% umownego za niezrealizowaną część przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 10 dotyczy zapisów umowy:**

Par. 9 ust. 1c: czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 4% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia, za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*



**Pytanie 11 dotyczy zapisów umowy:**

Par. 9 ust. 1c: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo "opóźnienia" zostało zastąpione słowem "Zwłoki"?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 12 dotyczy zapisów umowy:**

Par. 9 ust. 1c: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo "opóźnienia" zostało zastąpione słowem "Zwłoki"?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytania 13 dotyczy Pakietu nr 38**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie <zgodnie z zapisami ustawy PZP i zasadą uczciwej konkurencji> produktu równoważnego, różniącego się minimalnie wymiarami, spełniającego parametry techniczne stawiane w SIWZ:

- 1 taśma operacyjna 9 x 50 cm
- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm
- 2 ręczniki do rąk
- 2 przyklejane serwety 75 x 90 cm
- 1 przyklejana serweta średnia 180 x 180 cm
- 1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 14 dotyczy Pakiet 12 poz.6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 107x23, z powodzeniem stosowany do aparatu Lifepack 12.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 15 - Pakiet 10, pozycje 1 - 9**

Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy do jamy otrzewnej, dł. 50cm?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 16 - Pakiet 10, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 21?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 17 - Pakiet 10, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 27?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 18 - Pakiet 10, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH 33?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 19 - Pakiet 12, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści papier do KTG SRF 618B w bloczku o wymiarach 112mm x 100mm x 100 kartek z przeliczeniem ilości na 210 bloczków?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 20 - Pakiet 12, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści papier do defibrylatora Lifepak 12 w rolce o długości 22m z przeliczeniem ilości na 127 rolek?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 21 - Pakiet 12, pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści papier do EKG Ascard Gold V w rolce o szerokości 210mm, długości 20m lub 25m?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 22 - Pakiet 34, pozycje 1 - 2**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów / krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, w całości pozbawione ftalanów?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 23 - Pakiet 35, pozycja 4**

Prosimy o doprecyzowanie, jakich strzykawek 50ml oczekuje Zamawiający: Luer, Luer-Lock, czy cewnikowych?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający oczekuje strzykawek do pomp infuzyjnych*

**Pytanie 24 - Pakiet 38**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów

2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m<sup>2</sup>. Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytania 25 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego o masie 23 g i mniejszych oporach przepływu 0,6 cm H<sub>2</sub>O przy 30 l/min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ. Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania, bez żadnych zastrzeżeń.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 26 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy o nieznacznie większych oporach przepływu - 2,7 cm H<sub>2</sub>O przy 60 l/min, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ. Zamawiający korzysta obecnie z takiego rozwiązania, bez żadnych zastrzeżeń.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 27 dot. pak. 21**

Wnosimy o potwierdzenie iż w Pakiecie nr 21 dla poz. nr 1,2 (Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 reguła 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. nr 2015, poz. 1416) wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do długotrwałego użytku zalicza się do klasy IIb) Zamawiający wymagać będzie zaoferowania produktów zaklasyfikowanych do klasy IIb.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza. Oferowane materiały muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania w służbie zdrowia zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz muszą odpowiadać warunkom jakościowym zgodnie z obowiązującymi atestami i normami.*



**Pytanie 28 dot. pak. 21**

Czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na klipsy, które posiadają w opakowaniu z klipsami co najmniej dwie samoprzylepne naklejki (metryczki) do każdego zasobnika, służące do umieszczenia w dokumentacji medycznej pacjenta, posiadające informacje o producencie, numerze katalogowym, numerze serii i innych wymaganych informacji potrzebnych do identyfikacji produktu.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie 29 dot. § 5 ust.5 wzoru umowy**

W/w ust. zawiera informację: „W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę (2-krotna reklamacja dotycząca jakości dostarczonego towaru, 2- krotne opóźnienie dostawy powyżej 14 dni zamówionego towaru) Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.”

Zapis taki sprawia, że strony nie są równoprawne. Zdarzyć się może że Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności. Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby Zamawiającemu na nieterminowe regulowanie płatności z jednoczesnym rozwiązaniem umowy. Z uwagi na powyższe wnosimy o wykreślenie w/w ppkt ze wzoru umowy lub wprowadzenie jego modyfikacji z uwzględnieniem powyższej sytuacji.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 30 dot. § 9 ust.1a wzoru umowy**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 9 ust.1a Wzoru umowy na:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) za odstąpienie w zakresie niezrealizowanej części umowy lub rozwiązanie umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wynagrodzenia umownego za niezrealizowaną część przedmiotu umowy, po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zdarzenia.

Zaproponowane przez Zamawiającego warunki powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron (Wykonawcy przysługują jedynie odsetki w ustawowej wysokości).

**Odpowiedź:**

*Zgodnie SIWZ*

**Pytanie 31 dot. § 9 ust.1c wzoru umowy**

W projekcie Umowy paragraf 9 ust. 1c jest zapis: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

c) za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu umowy w terminie określonym w § 7 ust. 2 umowy – w wysokości 8% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia, za każdy dzień opóźnienia oraz pokrycia wszelkich strat poniesionych z tego tytułu.

Ustalona przez zamawiającego kara umowna w wysokości 8% sprawia, że strony umowy nie są równoprawne, ponieważ w wypadku nieterminowości w płatnościach Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej tj. 0,1%. Zapis taki sprzeczny jest z art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, oraz z art. 5 KC – „Nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współzycia społecznego.” i art. 353 KC – tj niezgodności umowy z zasadami współzycia społecznego, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wygórowane kary umowne naruszają także jedną z naczelných zasad PZP zawartą w art. 7 ust. 1 – zasadę uczciwej konkurencji. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,5%.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 32 dot. zapisów SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

**Odpowiedź:**

*Zamawiający potwierdza*

*Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, może złożyć oświadczenie przed terminem składania ofert. Wówczas Wykonawca dołącza oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej wraz z ofertą. Treść oświadczenia odpowiada wymogom Prawa zamówień publicznych. Wykonawca składa oświadczenie poprzez zaznaczenie w załączniku nr 4 do SIWZ treści: „Nie należymy do żadnej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów co którykolwiek z wykonawców w postępowaniu”.*

*Zmianie ulega załącznik nr 4 do SIWZ*

*Było:*

*Oświadczam(y), że;*

- 1. nie należymy do tej samej grupy kapitałowej, co inni Wykonawcy, którzy w tym postępowaniu złożyli oferty lub oferty częściowe\**
- 2. należymy do grupy kapitałowej co inni Wykonawcy,*

*Jest*

*Oświadczam(y), że;*

- 1. nie należymy do żadnej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów co którykolwiek z wykonawców w postępowaniu*
- 2. nie należymy do tej samej grupy kapitałowej, co inni Wykonawcy, którzy w tym postępowaniu złożyli oferty lub oferty częściowe\**
- 3. należymy do grupy kapitałowej co inni Wykonawcy.*

*Zaktualizowany załącznik nr 4 stanowi załącznik do niniejszego dokumentu.*

**Pytanie 33 - Pakiet 34, poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, co zwiększa bezpieczeństwo pracy?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 34 - Pakiet 34, poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zaczep na dren, co chroni przed swobodnym, niekontrolowanym zwisanem drenu i przypadkowym zerwaniem infuzji przez pacjenta?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 35 - Pakiet 34, poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z dodatkowymi skrzydełkami w okolicy igły, w celu łatwiejszego, wygodniejszego, (a tym samym ułatwiającego pracę) wprowadzenia przyrządu do worka?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 36 - Pakiet 34, poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści także przyrządy, których komora wykonana jest z medycznego PVC, przyrządy w całości pozbawione toksycznych ftalanów ?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 37 - Pakiet 35, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka cewnikowa posiadała dwustronną skalę pomiarową, co ułatwia odczyt pojemności w strzykawce, w każdej pozycji strzykawki ?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 38 - Pakiet 35, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka była wyposażona w dwa dodatkowe reduktory Luer, dzięki czemu nie trzeba wymieniać strzykawki, można zmienić sam adapter Luer, jeśli strzykawka jest stosowana u tego samego pacjenta ?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 39 - Pakiet 47, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do pobierania i rozpuszczania leków z opakowań, wielokrotnego użytku z filtrem bakteryjnym w 1,2 um.

**Odpowiedź:**



*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 40 - Pakiet 47, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej z filtrem hydrofobowym pełniącym rolę zastawki antyzwrotnej.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 41 - Pakiet 47, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej wykonanej z poliuretanu.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 42 - Pakiet 47, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej wykonanej z FEP. Zarówno FEP jak i PTFE to teflon.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 43 - Pakiet 45, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „tego samego producenta”

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 44 - Pakiet 49, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonaną z FEP ?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 45 - Pakiet 49, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „tego samego producenta”.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 46 - Pakiet nr 44 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na mankiecie 0,06mm, min. długość rękawicy 240mm, AQL 1.5.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 47 - Pakiet nr 44 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o wydłużeniu przy zerwaniu po starzeniu: min. 400%

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 48 - Pakiet nr 44 poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o AQL 1.5, oraz nieznacznie różniącej się grubości na palcu, tj. 0,20mm

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 49 - Pakiet nr 44 poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z powierzchnią wewnętrzną polimeryzowaną, chlorowaną oraz pokrytą kolagenem i alantoiną. Rękawice pakowane po 100 szt. ( z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości).

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 50 - Pakiet nr 44 poz. 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych, sterylnych, bezpudrowych, jednorazowego użytku o grubości na palcu: 0,15-0,16mm; na dłoni: 0,13-0,14mm; na mankiecie: 0,10-0,11mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**  
*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 51 - Pakiet nr 45 poz. 1-3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic teksturowanych.

**Odpowiedź:**  
*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 52 - Pakiet nr 45 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o długości 303-308mm.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**  
*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 53 - Pakiet nr 45 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o min. długości 285mm.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**  
*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 54 - Pytania dotyczące zapisów Umowy:**

1) Wnosimy o zmianę § 3 ust. 2 lit. a) projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami teże 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. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

2) Wnosimy o zmianę treści § 3 ust. 3 projektu umowy w ten sposób że w miejsce „ust. 2 pkt a) b) c)” wpisać „ust. 2 pkt b) c)”

3) Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 3 ust. 8 o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

4) Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 4 projektu umowy.

5) Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5 % za każdy dzień zwłoki - w § 9 ust. 1 lit. c) projektu umowy.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

**Odpowiedź:**  
1. *Zgodnie z SIWZ*  
2. *Zgodnie z SIWZ*  
3. *Zgodnie z SIWZ*  
4. *Zgodnie z SIWZ*  
5. *Zgodnie z SIWZ*



**Pytanie 55 - Pakiet nr 38.**

**Pozycja 1.** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego zestawu uniwersalnego wykonanego z min.dwuwarstwowej, pełnobarierowej włókniny zgodnej z (EN 13795 1,2,3) na poziomie wymogów podwyższonej funkcjonalności; Serwety operacyjne min. dwuwarstwowe wykonane z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej o minimalnej gramaturze materiału podstawowego 55g/m2.

I klasa palności, klej akrylowy,

Skład zestawu jest następujący :

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 200 x 175 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 150 x 240 cm
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne 75 x 90 cm
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 56 - WZÓR UMOWY**

**a)-** czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy

§ 4. ust. 4. – na następujące:

Z tytułu nieterminowej zapłaty należności, Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie po wystawieniu i doręczeniu Zamawiającemu noty odsetkowej najpóźniej do dnia 31.01. roku następnego, w którym należność stała się wymagalna noty odsetkowej zawierającej wyliczenie odsetek ustawowych za opóźnienia powstałych w okresie od 01.12. roku poprzedniego do 30.11 roku kalendarzowego, w którym należność stała się wymagalna.

**b)-** czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy

§ 9 ust. 1. pkt. c. – na następujące:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną: za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu umowy w terminie określonym w § 7 ust. 2 umowy – w wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia, za każdy dzień opóźnienia oraz pokrycia wszelkich strat poniesionych z tego tytułu.

**c)-** czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy

§ 9 – na następujące:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

**Odpowiedź:**

a) *Zgodnie z SIWZ*

b) *Zgodnie z SIWZ*

c) *Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 57 - dotyczy Pakietu 26 i Pakietu 36**

a)

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy glukometrów będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, tym samym specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy (wyprodukowanie innych kompatybilnych pasków naruszałoby prawa patentowe producenta konkretnego glukometru), co w każdej z w/w pozycji asortymentowych ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włósniczkowej osób dorosłych i



noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

b)

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

c)

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w zakresie 4-30 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź:**

a) *Zgodnie z SIWZ*

b) *Zgodnie z SIWZ*

c) *Zgodnie z SIWZ*

#### **Pytanie 58 - Dotyczy pakietu nr 5, poz. 1**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łącznik o długości 18cm? Reszta parametrów bez zmian.
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łącznik mikrobiologicznie czysty?
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łącznik o regulowanej długości 7-15cm, ze złączem kątowym podwójnie obrotowym, z podwójną zatyczką do odsysania i bronchoskopii, sterylny?
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łącznik o regulowanej długości 7-15cm, ze złączem kątowym podwójnie obrotowym, z podwójną zatyczką do odsysania i bronchoskopii, mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:**

1. *Zamawiający nie dopuszcza*
2. *Zamawiający nie dopuszcza*
3. *Zamawiający nie dopuszcza*
4. *Zamawiający dopuszcza*

#### **Pytanie 59 - Dotyczy pakietu nr 5, poz. 2**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania obwód oddechowy dla dorosłych, sterylny, dwie rury gładkie wewnętrznie, elastyczne łączniki 22F, łącznik Y z kapturkiem zabezpieczającym, długość 160cm.
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania obwód oddechowy dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, dwie rury gładkie wewnętrznie, elastyczne łączniki 22F, łącznik Y z kapturkiem zabezpieczającym, długość 160cm. W komplecie łącznik 22M/22M?
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania obwód oddechowy dla dorosłych karbowany, sterylny, dwie rury o długości 160cm, złącza 22F z niszowo-zatrzaskowym systemem mocowania, łącznik Y z kapturkiem zabezpieczającym. W komplecie łączniki 22M/22M?
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania obwód oddechowy dla dorosłych karbowany, mikrobiologicznie czysty, dwie rury o długości 160cm, złącza 22F z niszowo-zatrzaskowym systemem mocowania, łącznik Y z kapturkiem zabezpieczającym. W komplecie łączniki 22M/22M?

**Odpowiedź:**

1. *Zamawiający nie dopuszcza*
2. *Zamawiający nie dopuszcza*
3. *Zamawiający nie dopuszcza*
4. *Zamawiający dopuszcza*



**Pytanie 60 - Dotyczy pakietu nr 5, poz. 3**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania filtr mikrobiologicznie czysty, z oporem przepływu 1,7cm H<sub>2</sub>O przy 60l/min?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania filtr sterylny, o objętości wewnętrznej 42ml i masie 23g?

**Odpowiedź:**

1. *Zamawiający dopuszcza*
2. *Zamawiający nie dopuszcza*

**Pytanie 61 - Dotyczy pakietu nr 5, poz. 4**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania filtr elektrostatyczny z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci. Skuteczność filtracji wirusów i bakterii >99,999%, minimalna objętość oddechowa 150ml, port kapno, zwrot wilgoci 32mg H<sub>2</sub>O/l, opór 3,0cm H<sub>2</sub>O przy 60l/min, objętość wewnętrzna 57ml, waga 31g?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 62 - Dotyczy wzoru umowy –**

dotyczy §9 pkt. 1 c)

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych z tytułu opóźnienia w dostawie z 8% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia na 0,5% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia.

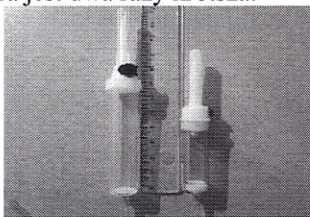
**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie nr 63 dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z dużą i wygodną w użytkowaniu komorą kroplową o długości minimum 6 cm w części przezroczystej?

Poniżej przedstawiamy zdjęcie ze standardowym przyrządem do płynów z komorą kroplową minimum 6 cm oraz zdjęcie drugiego przyrządu z komorą, która jest dwa razy krótsza:



**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie nr 64 dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:**

Czy na potwierdzenie spełniania wymaganych parametrów takich jak „komora kroplowa wolna od PVC” i „przyrząd wolny od ftalanów” Zamawiający będzie wymagał oświadczenia o zastosowanym plastyfikatorze oraz „Karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego”?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie nr 65 dotyczy Pakietu nr 35 poz. 4:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy w pozycji nr 4 oczekuje zaoferowania strzykawki 50 ml cewnikowej czy z końcówką Luer-Lock?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający oczekuje strzykawek do pomp infuzyjnych*

**Pytanie nr 66 dotyczy Pakietu nr 37:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 37): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkie jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Ustanowienie powyższego wymogu oraz nie dopuszczenie produktów nie spełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów (TZMO – Seni, Essiy – TENA) na rynku polskim posiada takie rozwiązania technologiczne.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie nr 67 dotyczy Pakietu nr 37:**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 37): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry lub EDS), który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli. Ustanowienie powyższego wymogu oraz nie dopuszczenie produktów nie spełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch (TZMO – Seni, Essiy – TENA) producentów na rynku polskim posiada takie rozwiązania technologiczne.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie nr 68 dotyczy Pakietu nr 37:**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 37, rozmiar XL): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryteriom przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*

*Zamawiający oczekuje S- 600 szt, M- 2.000 szt, L – 12.000 szt, XL – 5.400 szt*

**Pytanie nr 69 dotyczy Pakietu nr 47 poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z teflonu FEP
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- brak lateksu
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 50 szt.

Rozmiar Gauge	Kolor	Cewnik		
		Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowa	2.1	45	300
16	Szara	1.8	45	200
17	Biała	1.5	45	140
18	Zielona	1.3	45	90
20	Różowa	1.1	33	61
22	Niebieska	0.9	25	36
24	Żółta	0.7	19	15

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*



**Pytanie nr 70 dotyczy Pakietu nr 47 poz. 3:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie korków do kaniul kompatybilnych z oferowanymi kaniulami, lecz innego producenta niż kaniule.

Prośbę swą kierujemy, ponieważ wszyscy producenci produkują kaniule i koreczki według ustalonych norm, w związku z czym koreczki pochodzące od innego producenta również będą kompatybilne z oferowanymi kaniulami.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 71 dotyczy Pakietu nr 47 poz. 3:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na podanie ceny za op. A.100 szt. wraz z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

Zgodnie z zapisem SIWZ Rozdział III Przedmiot zamówienia pkt. 1 „...Szacunkowe ilości poszczególnych towarów podane w niniejszym załączniku służą tylko do wyliczenia wartości oferowanej dla porównania ofert...”, natomiast § 1 pkt. 4 wzoru umowy zawiera zapis „Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamawianych towarów jednego typu kosztem zmniejszenia ilości zamawianych towarów innego typu w ramach danego pakietu. Powyższe zmiany nie mogą prowadzić do zmian cen jednostkowych podanych w ofercie przetargowej Wykonawcy”.

**Pytanie nr 72 dotyczy Pakietu nr 47 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych wykonanych z teflonu PTFE posiadających filtr hydrofobowy zapobiegający wypływowi krwi, spełniających resztę postawionych wymagań SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 73 dotyczy Pakietu nr 48 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonany z teflonu FEP
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- brak lateksu
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 50 szt.

Rozmiar Gauge	Kolor	Cewnik			
		Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
14	Pomarańczowa	2.1	45	300	
16	Szara	1.8	45	200	
17	Biała	1.5	45	140	
18	Zielona	1.3	45	90	
20	Różowa	1.1	33	61	
22	Niebieska	0.9	25	36	
24	Żółta	0.7	19	15	

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 74 dotyczy Pakietu nr 48 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na podanie ceny za op. A.100 szt. wraz z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie dopuszcza.*

*Zgodnie z zapisem SIWZ Rozdział III Przedmiot zamówienia pkt. 1 „...Szacunkowe ilości poszczególnych towarów podane w niniejszym załączniku służą tylko do wyliczenia wartości oferowanej dla porównania ofert...”, natomiast § 1 pkt. 4 wzoru umowy zawiera zapis „Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamawianych towarów jednego typu kosztem zmniejszenia ilości zamawianych towarów innego typu w ramach danego pakietu. Powyższe zmiany nie mogą prowadzić do zmian cen jednostkowych podanych w ofercie przetargowej Wykonawcy”.*

**Pytanie nr 75 dotyczy Pakietu nr 49 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści Bezpieczne kaniule dożylnie z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- cewnik wykonane z poliuretanu PUR
- zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat

Rozmiar Gauge	Kolor	Cewnik		
		Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowy	2.1	45	300
16	Szary	1.8	45	200
18	Zielony	1.3	45	90
20	Różowy	1.1	33	61
22	Niebieski	0.9	25	36
24	Żółty	0.7	19	15

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie nr 76 dotyczy Pakietu nr 49 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie korków do kaniul kompatybilnych z oferowanymi kaniulami, lecz innego producenta niż kaniule.

Prośbę swą kierujemy, ponieważ wszyscy producenci produkują kaniule i koreczki według ustalonych norm, w związku z czym koreczki pochodzące od innego producenta również będą kompatybilne z oferowanymi kaniulami.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie nr 77 dotyczy Pakietu nr 49 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na podanie ceny za op. A.100 szt. wraz z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie dopuszcza.*

*Zgodnie z zapisem SIWZ Rozdział III Przedmiot zamówienia pkt. 1 „...Szacunkowe ilości poszczególnych towarów podane w niniejszym załączniku służą tylko do wyliczenia wartości oferowanej dla porównania ofert...”, natomiast § 1 pkt. 4 wzoru umowy zawiera zapis „Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamawianych towarów jednego typu kosztem zmniejszenia ilości zamawianych towarów innego typu w ramach danego pakietu. Powyższe zmiany nie mogą prowadzić do zmian cen jednostkowych podanych w ofercie przetargowej Wykonawcy”.*



**Pytanie nr 78 dotyczy Pakietu nr 49 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych G20 o przepływie 56 ml/min zamiast G20 przepływ 65-67 ml/min oraz kaniuli G 18 o przepływie 90 ml/min zamiast G18 przepływ 95-103 ml/min.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie nr 79**

Zamawiający w załączniku nr 2 **pakiet nr 5 w poz. 3** wymaga „Filtr oddechowy, elektrostatyczny, sterylny, dla dorosłych, dedykowany do objętości oddechowej  $V_t=150-1200\text{ml}$ , o objętości wewnętrznej nie większej niż 36ml, masa nie wyższa niż 20g, opór przepływu 2,1cm H<sub>2</sub>O przy 60l/min”.

Prosimy o potwierdzenie, że parametr objętości oddechowej ma być nie mniejszy niż  $V_t=150-1200\text{ml}$ , pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie nr 80**

Zamawiający w załączniku nr 2 **pakiet nr 5 w poz. 4** wymaga „Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, mechaniczny, o skuteczności filtrowania względem bakterii nie mniejszej niż 99,999% i wirusów  $\geq 99,99\%$  - z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dedykowany do objętości oddechowej z zakresu 200-1500ml, z portem kapno, utrata wilgoci przy  $V_T=500\text{ml}$  nie większa niż 6,0mg H<sub>2</sub>O/L, objętość wewnętrzna nie większa niż 70ml i masa nie większa niż 40g, opór przepływu 2,4cm H<sub>2</sub>O przy 60l/min

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający dopuści równoważny filtr o zdecydowanie lepszej skuteczności względem bakterii i wirusów 99.999999%,

Opory przepływu : 2,7cm H<sub>2</sub>O @ 60 l/min.

1,3 cm H<sub>2</sub>O @ 30l/min, pozostałe parametry bez zmian ?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie nr 81**

Zamawiający w SIWZ w rozdziale VII pkt. 1 e wymaga:

W związku z zapisem Rozdział II ust. 3 SIWZ oraz § 13 ust. 1 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą sporządzone w języku polskim opisy – zawierające cechy produktów oferowanych w formularzu asortymentowo – cenowym (załącznik nr 2.1 do 2.18), zgodne z danymi producenta.

Natomiast w pkt. 3.15 a) opisuje:

- w języku polskim instrukcje obsługi, katalogi, broszury lub ulotki producentów opisujące szczegółowo oferowany przedmiot zamówienia,
- wzorcowe próbki (po 1 szt.) oferowanych wyrobów medycznych wskazanych w asortymencie danego pakietu w celu potwierdzenia zgodności oferowanego towaru z opisem wskazanym w szczegółowej ofercie cenowej stanowiącej załącznik nr 2 do SIWZ,
- deklaracji zgodności i zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych,
- certyfikaty CE wystawionego przez jednostkę notyfikowaną.

Powyższe wymagania pozostają w stosunku do siebie w sprzeczności. Prosimy o potwierdzenie, który wymóg zapisów SIWZ będzie wymagany przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający w związku z zapisami SIWZ Rozdział II Tryb udzielenia zamówienia pkt. 3 „Zamawiający zastosuje procedurę o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp tj. najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.” Zamawiający dopuszcza składanie wraz z ofertą opisy – zawierające cechy produktów oferowanych w formularzu asortymentowo – cenowym.*

**Pytanie 82 - Dotyczy PAKIET nr 35, poz. 2, 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a 100 szt.?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie dopuszcza.*

*Zgodnie z zapisem SIWZ Rozdział III Przedmiot zamówienia pkt. 1 „...Szacunkowe ilości poszczególnych towarów podane w niniejszym załączniku służą tylko do wyliczenia wartości oferowanej dla porównania ofert...”, natomiast § 1 pkt. 4 wzoru umowy zawiera zapis „Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamawianych towarów jednego typu kosztem zmniejszenia ilości zamawianych towarów innego typu w ramach danego pakietu.*



Powyższe zmiany nie mogą prowadzić do zmian cen jednostkowych podanych w ofercie przetargowej Wykonawcy”.

**Pytanie 82 - Dotyczy PAKIET nr 49, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniule o następujących przepływach spełniającą pozostałe wymogi SIWZ:

20G 56ml/min

18G 90ml/min?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 83 - Pakiet 38**

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny w składzie:

1. serweta górna z taśmą samoprzylepną .....	240x150	1
2. serwety boczne z taśmą samoprzylepną .....	90x75	2
3. serweta dolna z taśmą samoprzylepną .....	175x175	1
4. taśma samoprzylepna .....	9x49	1
5. ręczniki chłonne .....	18x25	4
6. osłona na stół MAYO .....	79x145	1
7. serweta na stół - (owinięcie zestawu) .....	140x190	1

Zestaw wykonany z laminatu dwuwarstwowego (folia PE + włóknina wiskozowa).

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 84 - Dotyczy Pakietu nr 44 poz.7**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymagania zapisane w siwz w rozdziale III pkt. 2 nie dotyczą poz. 7 Pakietu nr 44? Pragniemy wyjaśnić, że opisany w poz. 7 Pakietu nr 44 uchwyt nie jest wyrobem medycznym i jako taki nie posiada dokumentów właściwych dla wyrobów medycznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza

**Pytanie 85 - Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. VII pkt. 3.1e**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, jakiego dokumentu dotyczy zapis SIWZ w rozdziale VII pkt. 3.1e „kopia zezwolenia na prowadzenie działalności”?

Jednocześnie jeśli dotyczy on nie dokumentów typu KRS lub wpisu do rejestru działalności gospodarczej, a np. koncesji prosimy o potwierdzenie, że ww. zapis dotyczy tylko tych sytuacji, gdy posiadanie dokumentu wymagane jest aktualnie obowiązującym prawem i w innych przypadkach dopuści oświadczenie wykonawcy, a na potwierdzenie dopuszczenia do obrotu w Polsce zaoferowanego asortymentu dopuści wymagane prawem powiadomienie/ zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych?

**Odpowiedź:**

Zapis dotyczy tylko tych sytuacji, gdy posiadane dokumenty wymagane są aktualnie obowiązującym prawem. Na potwierdzenie dopuszczenia do obrotu w Polsce zaoferowanego asortymentu dopuści wymagane prawem powiadomienie/ zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych.

**Pytanie 86 - Dotyczy wzoru umowy §9 pkt. 1c**

W ramach zmniejszenia dysproporcji w prawach stron umowy zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych z 8% do 2% wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia. Pragniemy zwrócić uwagę, że 8% wartości to bardzo wysoka kara umowna, często niewspółmierna do wartości towaru i wielokrotnie przekraczająca odsetki ustawowe, do których w przypadku opóźnienia płatności ma prawo Wykonawca. Ponadto zgodnie z zapisami wzoru umowy Zamawiający ma możliwość w przypadku wyższych strat dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych, co nadal nie wykorzystuje wszystkich możliwości Zamawiającego, przy ograniczonych prawach Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 87 - Dotyczy Oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

**Odpowiedź:**

Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, może złożyć oświadczenie przed terminem składania ofert. Wówczas Wykonawca dołącza oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej wraz z ofertą.



Treść oświadczenia odpowiada wymogom Prawa zamówień publicznych. Wykonawca składa oświadczenie poprzez zaznaczenie w załączniku nr 4 do SIWZ treści: „Nie należymy do żadnej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów co którykolwiek z wykonawców w postępowaniu”.

Zmianie ulega załącznik nr 4 do SIWZ

Było:

Oświadczam(y), że;

1. nie należymy do tej samej grupy kapitałowej, co inni Wykonawcy, którzy w tym postępowaniu złożyli oferty lub oferty częściowe\*
2. należymy do grupy kapitałowej co inni Wykonawcy,

Jest

Oświadczam(y), że;

1. nie należymy do żadnej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów co którykolwiek z wykonawców w postępowaniu
2. nie należymy do tej samej grupy kapitałowej, co inni Wykonawcy, którzy w tym postępowaniu złożyli oferty lub oferty częściowe\*
3. należymy do grupy kapitałowej co inni Wykonawcy.

Zaktualizowany załącznik nr 4 stanowi załącznik do niniejszego dokumentu.

#### **Pytania 88 - Pakiet nr 38**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

- |    |  |              |
|----|--|--------------|
| a) | 1 serweta na stolik instrumentariuszki | 150 x 190cm; |
| b) | 1 serweta na stolik Mayo               | 80 x 145cm;  |
| c) | 1 serweta samoprzylepna                | 180 x 180cm; |
| d) | 1 serweta samoprzylepna                | 150 x 240cm; |
| e) | 2 serwety samoprzylepne                | 75 x 100cm;  |
| f) | 2 włókninowe OP taśmy                  | 10 x 50      |
| g) | 4 ręczniki                             | 30 x 40      |

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

#### **Pytania 89 - Pakiet nr 38**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał gramatury materiału podstawowego min. 60g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

#### **Pytania 90 - Pakiet nr 38**

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby serwety posiadały wzmocnienie w postaci dodatkowych łat chłonnych w obszarze krytycznym pola operacyjnego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

#### **Pytania 91 - Pakiet nr 38**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poniższym składzie:

- |    |  |                                 |
|----|--|---------------------------------|
| a) | 1 serweta na stolik instrumentariuszki   | 150 x 190cm;                    |
| b) | 1 serweta na stolik Mayo   | 80 x 145cm;                     |
| c) | 4 ręczniki   | 30 x 40                         |
| d) | 2 serwety samoprzylepne 75 x 100 cm z 2 organizatorami przewodów w formie rzepu, pad chłonny | 30x60cm, taśma lepna 6 x 100cm, |
| e) | 1 serweta samoprzylepna 180 x 180 cm z 1 organizatorem przewodów w formie rzepu, pad chłonny | 30x60cm, taśma lepna 6 x 100cm, |
| f) | 1 serweta samoprzylepna 150 x 240 cm z 1 organizatorem przewodów w formie rzepu, pad chłonny | 30x60cm, taśma lepna 6 x 100cm, |

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytania 92 - Pytanie do Umowy**

Prosimy Zamawiającego o zmianę paragrafu nr 9 ust. 1 pkt. c zgodnie z poniższą treścią:

„za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu umowy w terminie określonym w par. 7 ust. 2 umowy – w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia, za każdy dzień opóźnienia”.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytania 93 - Pytanie do Umowy**

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

*§ 11 wzoru umowy zawiera adres mailowy osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego*

**Pytania 94 - Pytania do SIWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na wyroby medyczne nie będzie wymagał od Wykonawcy złożenia koncesji.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie będzie żądał koncesji, chyba, że przepisy prawa w momencie składania oferty będą stanowiły inaczej.*

*Oferowane wyroby muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania w służbie zdrowia zgodnie z obowiązującymi przepisami i ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (tj. Dz. U z 2019 r. poz. 175) oraz muszą odpowiadać warunkom jakościowym zgodnie z obowiązującymi atestami i normami.*

**Pytanie 95 - Pakiet 38, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

- a) 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm wykonana z folii PE ze wzmocnieniem chłonnym 60x190 cm
- b) 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm
- c) 2 x serweta boczna 75x90 cm, przylepna
- d) 1 x serweta dolna 175x200 cm, przylepna na krótszym boku
- e) 1 x serweta górna 150x240 cm, przylepna
- f) 1 x taśma lepna, z włókniyny SMS 10x50 cm
- g) 4 x ręcznik chłonny z włókniyny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, jednorodnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze max. 55g/m<sup>2</sup> o odporności na penetrację płynów >200cm H<sub>2</sub>O o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤ 1,9 log10). Serweta na stolik Mayo w postaci worka, składana teleskopowo.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową. Etykieta z opisem składu w języku polskim z schematem graficznym, 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające m. in.: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta oraz kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent posiada certyfikat zgodności z wymaganiami normy ISO 13485.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 96 - Pakiet 38, poz. 1**

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta z włókniyny chłonnej na całej powierzchni serwety?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 97 - Pakiet 44-46**

W związku ze zmianami prawnymi dla produktów zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej, które obowiązują od 2015 r., prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania równoważnych norm potwierdzających przenikalności dla substancji chemicznych tj. EN 16523-1 oraz dla wirusów EN 374-5. Pragniemy podkreślić, iż EN 374-3 i ASTM F 1671 zostały wycofane i zastąpione, przez EN 16523-1 i EN 374-5 i każdy produkt dostarczany po 20 kwietnia 2019 r. powinien być zgodny z obowiązującymi normami

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie 98 - Pakiet 44, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych pakowanych po 90 szt. dla rozmiaru XL.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza.*



**Pytanie 99 - Pakiet 44, poz. 2**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z winylu o poziomie AQL  $\leq 1,5$ .
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z winylu o długości min. 240 mm.
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z winylu o grubości na makiecie 0,06 mm  $\pm$  0,01 mm.

**Odpowiedź:**

1. *Zamawiający dopuszcza*
2. *Zamawiający nie dopuszcza.*
3. *Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pytanie 100 - Pakiet 44, poz. 3**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z nitrilu o wydłużeniu przy zerwaniu po starzeniu  $> 540\%$ .
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrilowych o grubości rękawicy w części dłoniowej: 0,08 mm  $\pm$  0,02 mm, w strefie palców: 0,10 mm  $\pm$  0,01 mm.

**Odpowiedź:**

1. *Zgodnie z SIWZ*
2. *Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 101 - Pakiet 44, poz. 4**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z nitrilu o grubości rękawicy w części dłoniowej min. 0,10 mm.
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z nitrilu o sile zrywania przed starzeniem min. 8,7 N.
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z nitrilu o sile zrywania przed starzeniem min. 6,0 N.
4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z nitrilu o poziomie AQL 1,5.
5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie grubości rękawicy w części dłoniowej min. 0,07 mm  $\pm$  0,01 mm, w strefie palców 0,10 mm  $\pm$  0,02 mm.
6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych z nitrilu o długości min. 260 mm.

**Odpowiedź:**

1. *Zgodnie z SIWZ*
2. *Zgodnie z SIWZ*
3. *Zgodnie z SIWZ*
4. *Zgodnie z SIWZ*
5. *Zgodnie z SIWZ*
6. *Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 102 - Pakiet 44, poz. 5**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrilowych do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżająco-natluszczającą z naturalnego aloesu i witaminy E, fioletowe, cienkie, grubość na palcach 0,1  $\pm$  0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL max.1,5. Siła zrywania przed starzeniem min. 6 N. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Rozmiary XS, S, M, L, XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 200 sztuk (XL po 180 sztuk).

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 103 - Pakiet 44, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych nitrilowych niebieskich, grubość mankietu min. 0,07 mm, na dłoni min. 0,09 mm, na palcach 0,13  $\pm$  0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, długość min. 295 mm, siła zrywania przed starzeniem  $>9\text{N}$ , po starzeniu  $>7\text{N}$ , AQL 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy Is oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Rozmiary S, M, L, XL pakowane parami w opakowanie podwójne, zewnętrzne foliowe, sterylizowane radiacyjnie, dyspenser 50 par.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 104 - Pakiet 44, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 44 poz. 6, do odrębnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców i tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność oferty.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 105 - Pakiet 45, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych pudrowanych, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,20 mm, w części dłoniowej min. 0,19 mm. AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein  $\leq 58 \mu\text{g}$ /grękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 16 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Rozmiary 6,0-9,0.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 106 - Pakiet 45, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary 6,0-9,0.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 107 - Pakiet 45, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, w części dłoniowej min. 0,19 mm AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein  $< 10 \mu\text{g}$ /grękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary 6,0-9,0.

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 108 - Pakiet 46, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą serycyna-łagodząca-nawilżająca o właściwościach bakteriostatycznych, białe, grubość na palcach 0,10 mm +/- 0,01 mm, mikrotesturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL  $\leq 1,5$  (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Zgodność z normą EN 455, potwierdzone certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowanie jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374- cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3-3: min 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkoholem i aldehydy, barierowość dla min.2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji- etanolu i izopropanu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu. Raport z wynikami badań na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabrycznie oznaczone), 100 sztuk w opakowaniu, 90 sztuk dla rozmiaru XL.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 109 - Pakiet 22, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie dopuszcza.*

*Zgodnie z zapisem SIWZ Rozdział III Przedmiot zamówienia pkt. 1 „...Szacunkowe ilości poszczególnych towarów podane w niniejszym załączniku służą tylko do wyliczenia wartości oferowanej dla porównania ofert...”, natomiast § 1 pkt. 4 wzoru umowy zawiera zapis „Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamawianych towarów jednego typu kosztem zmniejszenia ilości zamawianych towarów innego typu w ramach danego pakietu. Powyższe zmiany nie mogą prowadzić do zmian cen jednostkowych podanych w ofercie przetargowej Wykonawcy”.*



**Pytanie 110 - Pakiet 22, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie dopuszcza.*

*Zgodnie z zapisem SIWZ Rozdział III Przedmiot zamówienia pkt. 1 „...Szacunkowe ilości poszczególnych towarów podane w niniejszym załączniku służą tylko do wyliczenia wartości oferowanej dla porównania ofert...”, natomiast § 1 pkt. 4 wzoru umowy zawiera zapis „Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamawianych towarów jednego typu kosztem zmniejszenia ilości zamawianych towarów innego typu w ramach danego pakietu. Powyższe zmiany nie mogą prowadzić do zmian cen jednostkowych podanych w ofercie przetargowej Wykonawcy”.*

**Pytanie 111 - Pakiet 34, poz. 1**

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

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 112 - Pakiet 34, poz. 1**

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

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 113 - Pakiet 43, poz.2**

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

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 114 - Pakiet 43, poz.2**

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

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 115 - Pakiet 35, poz. 4**

Czy zamawiający oczekuje strzykawki cewnikowej czy do pomp?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający oczekuje strzykawek do pomp infuzyjnych*

**Pytanie 116 - Pakiet 35, poz. 4**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą 50(60)ml?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza*

**Pytanie 117 - Pakiet 47, poz. 3**

Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

*Zgodnie z SIWZ*

**Pytanie 118 - Pakiet 47, poz. 3**

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

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie dopuszcza.*

Zgodnie z zapisem SIWZ Rozdział III Przedmiot zamówienia pkt. 1 „...Szacunkowe ilości poszczególnych towarów podane w niniejszym załączniku służą tylko do wyliczenia wartości oferowanej dla porównania ofert...”, natomiast § 1 pkt. 4 wzoru umowy zawiera zapis „Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamawianych towarów jednego typu kosztem zmniejszenia ilości zamawianych towarów innego typu w ramach danego pakietu. Powyższe zmiany nie mogą prowadzić do zmian cen jednostkowych podanych w ofercie przetargowej Wykonawcy”.

**Pytanie 119 - Pakiet 47, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 120 - Pakiet 48, poz.2**

Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 121 - Pakiet 48, poz.2**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

Zgodnie z zapisem SIWZ Rozdział III Przedmiot zamówienia pkt. 1 „...Szacunkowe ilości poszczególnych towarów podane w niniejszym załączniku służą tylko do wyliczenia wartości oferowanej dla porównania ofert...”, natomiast § 1 pkt. 4 wzoru umowy zawiera zapis „Zamawiający zastrzega sobie prawo zwiększenia ilości zamawianych towarów jednego typu kosztem zmniejszenia ilości zamawianych towarów innego typu w ramach danego pakietu. Powyższe zmiany nie mogą prowadzić do zmian cen jednostkowych podanych w ofercie przetargowej Wykonawcy”.

**Pytanie 122 - Pakiet 48, poz.2**

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie 123 - Pakiet 48, poz.2**

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem? Prosimy o dopuszczenie niniejszej budowy koreczka, gdyż nie sama budowa produktu odpowiada za aseptyczne otwarcie, a także warunki, które muszą być spełnione w celu zachowania sterylności produktu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert nie ulega zmianie i jest do dnia 08/08/2019 do godz.10:00. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu 08/08/2019 roku o godz. 10:15.

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego Zespołu  
Zakładów Opieki Zdrowotnej  
w Wyszkowie  
mgr Cecylia Domżała  
-1-